

HAGERS HANDBUCH
DER
PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS.

IN ZWEI BÄNDEN.

HAGERS HANDBUCH
DER
PHARMAZEUTISCHEN PRAXIS

FÜR

APOTHEKER, ÄRZTE, DROGISTEN UND MEDIZINALBEAMTE.

UNTER MITWIRKUNG VON

MAX ARNOLD-CHRENSITZ, G. CHRIST-BRESEN, K. DIETRICH-HELFFENBERG,
ED. GILDEMEISTER-LEIPZIG, P. JANZEN-PERLEBERG, C. SCHUBA-DARMSTADT

VOLLSTÄNDIG NEU BEARBEITET UND HERAUSGEGEBEN

VON

B. FISCHER, UND C. HARTWICH,
BRISLAU ZÜRICH

MIT ZAHLREICHEN IN DEN TEXT GEDRUCKTEN HOLZSCHNITTEN.

ZWEITER BAND.

NEUNTER UNVERÄNDERTER ABRUCK.



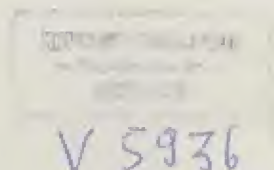
BERLIN.

VERLAG VON JULIUS SPRINGER

1920.

Dr. Ing. Kurt Eisenreich

Alle Rechte, insbesondere das der
Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.



Druck von Oscar Brandstetter in Leipzig.
Dr. Ing. Kurt Eisenreich

Haematoxylon.

Gattung der Caesalpiniaceae—Eucasalpinaceae.

Einzige Art: **Haematoxylon Campechianum** L. Heimisch von Mexiko bis zum nördlichen Südamerika, auch in Westindien; in Amerika und im tropischen Asien kultivirt. Baum mit paarig-einfach oder doppelt gefiederten Blättern, die Blätter wenig-jochig, Blättchen verkehrt-eiförmig. Nebenblätter zuweilen dornig. Blüthen klein, gelb, in achselständigen, lockeren Trauben. — Verwendung findet das Holz:

Lignum Haematoxyl (Austr.). **Haematoxyl Lignum** (Brit.). **Haematoxylos** (U.-St.). **Lignum Campechianum**. **Lignum coeruleum**. — Campecheholz. Blauholz. Blauspäne. Blutholz. Schwarzes Brasilienholz. — Bois de Campêche. Bois d'inde (Gall.). — Logwood. Campeachy-wood. Poach-wood.

Beschreibung. Kommt in den Handel in grossen, centnerschweren Blöcken und Scheitern, die aussen blauschwarz, innen rothbraun sind. Es ist hart und schwer, aber leicht spaltbar, von schwachem, eigenthümlichem Geruch und etwas herbem und zugleich süsslichem Geschmack. Spec. Gew. 0,9—1,0. — Der Querschnitt läßt abwechselnd hellere und dunklere Zonen erkennen und sehr nahe aneinander stehende, feine Markstrahlen.

Die Hauptmasse des Holzes besteht aus dickwandigen, verbogenen, zugespitzten Librifaserfäden, die eine Länge von 2 mm und einen Durchmesser von 13 μ haben. Die Gefässe bilden kleine Gruppen, sie werden 170 μ weit und sind von ziemlich reichlichem Parenchym begleitet, dessen Zellen meist Einzelkrystalle von Kalkoxalat führen. Die Markstrahlen sind 2—7 Zellen breit, bis 40 Zellen hoch. Im Parenchym und in den Gefässen gelbbraune bis rothbraune Massen.

Bestandtheile. 9—12 Proc. Haematoxylin, ferner etwas ätherisches Oel, Harz, Gerbstoff, Asche.

Aufbewahrung. Für den pharmaceutischen Gebrauch eignet sich nur das unfermentirte Blauholz in der geschnittenen, pulverfreien, von den Drogisten als „verum concinnum“ bezeichneten Form. Es als Pulver zu kaufen, ist nicht rathsam, dagegen sind die groben Raspelspäne der Handelswaare zur Extraktbereitung und für Färbereizwecke verwendbar. Aufbewahrung: In Holzkästen.

Anwendung. Blauholz wird wegen seines Gerbstoffgehalts besonders bei Durchfällen, als Abkochung oder in der Form des Extrakts gegeben und selbst von Kindern gut vertragen, ist deshalb auch für längeren Gebrauch besonders geeignet. Man pflegt die Wirkung durch Rothwein zu unterstützen. Dosis 0,5—1,5 mehrmals täglich im Dekokt (5,0—15,0:150,0). Die Abkochung ist blutroth und färbt eingenommen den Harn roth.

Bei Bereitung des Extraktes, von Aufgüssen und Abkochungen sind metallene Geräthe zu vermeiden.

Charta exploratoria Haematoxylina. **Charta haematoxylinata.** Blauholzpapier. Campeche- oder Haematoxylinpapier. 1) Man trinkt schwedisches Filtrirpapier mit Campecheholztinktur und trocknet es an ammoniakfreier Luft. Das Papier ist gelb und wird durch Alkalien violett. 2) Nach DIERCKH. 4 Th. geraspeltes Blauholz zieht man 24 Stunden mit 100 Th. destillirtem Wasser aus, versetzt das Filtrat mit verdünntem Ammoniak, bis dunkel-blaurothe Färbung eintritt, und trinkt damit säurefreies

Filterpapier. Man trocknet und bewahrt es in braunen Stöpselgläsern auf. Empfindlichkeit des frischen Papiers gegen NH_3 1:80000—90000.

Extractum Haematoxyli (U-St.). Extractum Ligni Campechiani. Campecheholz-Extrakt. Extract of Haematoxylin. U-St.: 1 Th. geraspelttes Blauholz wird mit 10 Th. Wasser 48 Stunden ausgezogen; man kocht bis zur Hälfte ein, seigt heiss durch und verdampft zur Trockne. — Diet.: 10 Th. grob gepulvertes Campecheholz zieht man 24 Stunden kalt, dann 2 Stunden im Wasserbade mit 40, hierauf nochmals zwei Stunden mit 30 Th. Wasser aus (keine Metallgeräthe!), dampft auf 2,5 Th. ein, setzt 1,25 Th. Weingeist zu und verdampft zur Trockne. Ausbeute 13—14 Proc. Rothbraunes, luftbeständiges, in Wasser trübe lösliches Pulver von sässlichem Geschmack. Die im Grossen hergestellten Extrakte, die nur zum Theil in Wasser löslich sind, dürfen zu arzneilichen Zwecken nicht verwendet werden.

Tinctura Linal Campechiani. Tinctura Haematoxyli. Blauholztinktur. Campecheholz-tinktur. Blauholz-Indikator. 1) Nach HAAKE. Blauholzspläne, die man einer frischen Spaltfläche entnimmt, zieht man bei gelinder Wärme mit 45 proc. Weingeist aus, filtrirt in NH_3 freier Luft und fällt in Stöpselgläser. 2) Nach DIETRICH. 1 Th. geraspelttes Blauholz zieht man einige Tage mit 10 Th. 90 proc. Weingeist aus und versetzt das Filtrat tropfenweise mit verdünntem Ammoniak (1:5), bis es sich dunkler färbt. Empfindliches Reagens auf Metallsalze (Fe, Cu), Indikator beim Titriren von Alkalien und Alkaloiden. Wird durch Säuren rötlichgelb, durch freies Alkali rosa, violett bis blau gefärbt.

Haarfarbe. Todte Haare (Rosshaare u. a.) färbt man dauernd schwarz, wenn man sie zuerst mit Eisenvitriollösung behandelt, dann mit einer Lösung von Blauholzextrakt kocht.

Holzbeizen, schwarze. 1) Man beizt mit holzessigsaurer Eisenlösung, lässt trocknen, bestreicht mit 20 proc. Blauholzextraktlösung, lässt wieder trocknen und reibt mit Leinöl ein. 2) Mit 2 proc. Kaliumdichromat- und 10 proc. Blauholzextraktlösung ebenso.

Lederschwärze. Eine Lösung von 5 kg Eisenvitriol und 150 g Weinsäure in 40 l Wasser mischt man mit 50 kg Blauholzabkochung (aus 7,5 kg), worin 1 kg Stärkesucker und 125 g Anilinschwarz gelöst sind. Vor dem Auftragen ist das Leder mit 0,5 proc. Salmiakgeist abzureiben.

Nopttinktur, Nopttinte, zum Färben fehlerhafter Tuchgewebe. 1) Je 400 g fein geraspelttes Blauholz und grob gepulverte Galläpfel digerirt man 8 Tage mit je 1 l Wasser und Weingeist, filtrirt, wäscht mit $\frac{1}{4}$ l Wasser nach, löst im Nachlauf 100 g reinen Eisenvitriol, mischt die Lösungen und fügt noch je 30 g Indigokarmin und Salmiak zu. 2) E. DIETRICH. 1,0 Oxalsäure, 10,0 Blauholzextrakt löst man in 180,0 Wasser, fügt nach 24 Stunden 1,0 (gelbes) Kaliumdichromat und 8,0 Borax hinzu, erwärmt im Wasserbade bis zur dunkelblauen Färbung, bringt mit Wasser auf 170,0 und giebt nach und nach 30,0 Weingeist zu.

Tintenstifte. Eine durch Sättigen von Salpetersäure mit Chromoxyd bereitete Chromnitrolösung versetzt man mit starker Blauholzabkochung, bis der anfangs entstandene Niederschlag sich tiefblau gelöst hat, dampft zum Sirup ein und bringt diesen durch Zusatz von Thon und wenig Tragacanth zu einer Masse, aus der man Stifte formt. — Die Tintenstifte des Handels bestehen gewöhnlich aus Graphit, Kaolin und einem Anilinfarbstoff. Sie werden wie Bleistifte benutzt und geben kopirfähige Schriftzüge.

Decoctum Haematoxyli (Brit.).

Decoction of Logwood.

Rp.	1. Ligni Campechiani raspi	50,0
	2. Cort. Cinnamomi, zeyl.	5,0
	3. Aquae destillatae	1200,0

Man kocht 1 mit 3 zehn Minuten, fügt gegen Ende des Kochens 2 hinzu, seigt durch und stellt 1000 cem Flüssigkeit her. Dosis: 15,0—60,0.

Elisir Campechianum.

Rp.	Extract. Ligni Campechiani	10,0
	Acid. citrici	1,0
	Tinct. Aurant. cort.	
	Glycerini	53 10,0
	Vini rubri	70,0

Glycerolatum haematoxylinatum.

Unguentum Ligni Campechiani.

Rp.	Extract. Ligni Campech. subit. pur.	30,0
	Acid. borici subit. pur.	5,0
	Glycerini	
	Aquae destillatae	11 10,0
	Unguenti Glycerini	55,0

† 1. a. unguentum

Mixtura antidiarrhoea.

Rp.	Decoct. Ligni Campech.	30,0 : 100,0
	Vini rubri	50,0
	Acidi hydrochlor. dilut. (12,5 proc.)	5,0
	Tinct. Opil. simpl.	1,0
	Sirupi simplici	34,0

Mixtura antidiarrhoea von RAMBOLDT.

Rp.	Extract. Ligni Campech.	5,0
	Aquae Menthae pipere.	175,0
	Sirupi Aurant. cort.	15,0
	Tinct. Opil. crocatae	
	Acidi hydrochlorici	1,0

Mixtura antidiarrhoea LEAVER.

Rp.	Decoct. Ligni Campech.	7,5 : 150,0
	Sirupi gummosi	50,0

Bei Durchfall der Kinder.

Parpareamentum.

Rp.	1. Ligni Campechiani	300,0
	2. Aquae fervidae	1400,0
	3. Stanni chlorati	10,0—12,0

Man übergiebt 1 mit 2, digerirt 12 Stunden, sammelt 1000,0 Flüssigkeit und löst darin 3 Metallgeräthe und Stahlfedern vermeiden!

Blauholz-Tinctur.

I.

Rp. 1. Extract. Ligni Campech.	55,0
2. Aquae destillatae	900,0
3. Kali chromici flavi	1,5
4. Aquae destillatae	100,0
5. Acidi carbonici	1,0

Man löst 1 in 2, 3 in 4, fügt von letzterer Lösung zur ersten bis zur tiefblauschwarzen Färbung, dann 5 hinzu.

II.

Blauholz-Kopirtinctur (Dietrich).

Rp. 1. Solut. Extract. Ligni Campechian.	
gallici optini.	500,0
2. Acidi sulfurici (pond. spec. 1,835)	1,5
3. Aluminii sulfurici	40,0
4. Aquae (pluviatilis)	120,0
5. Kali carbonici	40,0
6. Acidi oxalici	40,0
7. Kali bichromici	8,0
8. Aquae pluviat.	q. s. ad 1000,0
9. Acidi carbonici puri	1,0

Man löst 8 unter gelindem Erwärmen in 4, fügt 5 und, sobald keine CO_2 mehr entweicht, 6 hinzu, erwärmt und rührt, bis der Niederschlag gelblich ist und die Gasentwicklung aufhört. Nun setzt man 7 zu und giesst im dünnen Strahl unser Umrühren in die Lösung von 1 und 2, die vorher $\frac{1}{2}$ Stunde im Dampfbade erhitzt war, löst noch $\frac{1}{2}$ Stunde im Dampfbade, bringt mit 8 auf 1000,0 und fügt 9 hinzu. Nach 14tägigem Absetzen füllt man auf Flaschen.

Lösung 1 wird aus 1 Th. bestem französischem Blauholzextrakt und 5 Th. Regenwasser durch Erhitzen im Dampfbade, kühliges Absetzenlassen und Klarsiegeln dargestellt.

Diese Tinctur giebt bei vier Abzüge auf einmal. Bei älteren Schriftstücken ist es nöthig, im Kopirwasser 0,1 Proc. Kaliumchromat zu lösen.

III.
Schultinctur (Dietrich).

Rp. 1. Solut. Extract. Ligni Campech.	
(cfr. sub. II)	200,0
2. Aquae	500,0
3. Kali bichromici	2,0
4. Aluminii chromici	30,0
5. Acidi oxalici	10,0
6. Aquae	150,0
7. Acidi carbonici puri	1,0

Man erhitzt 1 und 2 im Dampfbade, setzt tropfenweise Lösung 4—6, nach $\frac{1}{2}$ Stunde Wasser q. s. zu 1000,0 und nach dem Erkalten 7 hinzu.

IV.

Tinctur für Kisten, Warenballen u. dergl.

Rp. 1. Kali bichromici	10,0
2. Extract. Ligni Campech.	180,0
3. Benzols	180,0
4. Laccas in tabulis	45,0
5. Liq. Ammon. caust.	80,0

Man löst 1 in 240 g heissem Wasser, dann 2 besonders, endlich 3 und 4 in q. s. heissem Wasser, mischt die drei Lösungen nach der Reihe noch heiss und fügt zuletzt 5 hinzu.

Patria atramentaria.

Tinctur-Extrakt.

I.

Rp. Extract. Ligni Campech. gallic.	100,0
Aluminii sulfurici	40,0
Kali oxalici neutralis	60,0
Kali bisulfurici	10,0
Kali bichromici	5,0
Acidi sulfurici	1,5

werden als grobe Pulver gemischt und in gut schliessenden Blechbüchsen aufbewahrt. Obige Menge giebt, mit 1 l siedendem Wasser übergossen, bis zur völligen Lösung umgerührt, nach mehrtägigem Absetzen eine fertige Kopirtinctur.

II.

Rp. Extract. Ligni Campech.	97,5
Kali chromic. flavi	2,5

mischt man in der Kälte. Zu 4 l Tinctur.

Haematoxylinum. Haematoxylin $\text{C}_{16}\text{H}_{14}\text{O}_6$.

Darstellung. Das käufliche Blauholzextrakt (das 9,5—12,5 Proc. enthält) wird gepulvert, mit Sand vermischt und wiederholt kalt mit dem 5—8 fachen Volum wasserhaltigen Aethers extrahirt. Die Auszüge werden zur Sirupsdicke concentrirt, etwas Wasser zugegeben und der Krystallisation überlassen. Die Krystalle werden mit kaltem Wasser abgewaschen und aus kochendem Wasser, das etwas schweflige Säure enthält, umkrystallisirt.

Eigenschaften. Durchsichtige, glänzende Säulen des quadratischen Systems mit $3\text{H}_2\text{O}$, aus concentrirten Lösungen zuweilen orthorhombische Krystalle mit $1\text{H}_2\text{O}$. In kaltem Wasser schwierig, in heissem reichlich löslich, ferner löslich in Alkohol, schwierig in Aether. Schmilzt bei $100\text{--}120^\circ\text{C}$. Färbt sich an der Sonne rüthlich. Reducirt Ferringssche und Silberlösung. Löst sich in kitzenden und kohlensauren Alkalien mit Purpurfarbe (daher seine Anwendung in der Alkalimetrie als Indikator).

Hamamelis.

Gattung der Hamamelidaceae — Hamamelidaceae.

Hamamelis virginiana L. Heimisch in Nordamerika östlich vom Mississippi, von Mexiko bis Canada. Bis 7 m hoher Strauch. Verwendung finden:

1) Die Blätter: *Folia Hamamelidis* (Ergänzb.). *Hamamelidis Folia* (Brit.). *Hamamelis* (U-St.). — *Hamamelisblätter*. — *Feuilles de Hamamelis* (Gall. Suppl.). — *Hamamelis Leaves*. *Witch-Hazel Leaves*.

Beschreibung. Kurzgestielt, eiförmlich-rhombisch, am Grunde abgerundet oder herzförmig, spitz, am Rande ungleich-gekerbt, 10–15 cm lang, mit jederseits 5–6 Sekundärnerven, die in den Kerbzähnen des Randes endigen. — Epidermiszellen beiderseits buchtig-tafelförmig, Spaltöffnungen nur an der Unterseite, ebenfalls an der Unterseite in den Nervenzwinkeln dickwandige Büschelsare. Unter der oberen Epidermis eine Palisadenschicht, im Schwammparenchym stark verdickte, ästige Steinzellen. — Geschmack etwas herbe.

Bestandtheile. Bis 22,6 Proc. Extrakt (mit 1 Th. Alkohol und 2 Th. Wasser). Durch Perkolation mit Alkohol und Abdestilliren des letzteren erhält man 7 Proc. eines Extrakts: „Hamamelin“.

2) Die Rinde: *Cortex Hamamelidis*. *Hamamelidis Cortex* (Brit.). — *Hamamelisrinde*. — *Écorce de Hamamelis* (Gall. Suppl.). — *Hamamelis Bark*. *Witch-Hazel Bark*.

Beschreibung. Röhren- oder bandförmige, faserig blätterige Stücke von bläulich-röthlichbrauner Farbe, bis 2 cm breit, bis 3 mm dick. Auf der Aussenseite zuweilen dünner, leicht ablösbarer Kork von röthlichbrauner oder silbergrauer Farbe. — In der Mittelrinde umfangreiche Gruppen stark verdickter Steinzellen, die zuweilen fast zu einem geschlossenen Ring zusammentreten. Im Bast einreihige Markstrahlen, dazwischen schmale Baststrahlen, in denen sich umfangreiche Gruppen stark verdickter Bastfasern finden, die von Kristallzellen, die Einzelkristalle führen, umschleiert sind. Manche Zellen der Baststrahlen, seltener der Markstrahlen, treten mit braunem Inhalt hervor. Die Bastfasern sind lang, dünn, oft gezähnt, knorrig. Geruchlos, Geschmack zusammenziehend.

Bestandtheile. Fett, bestehend aus dem Ester eines Alkohols $C_{39}H_{80}O \cdot H_2O$ und aus den Triglyceriden der Oelsäure und Palmitinsäure. Gallussäure, Gerbstoff (Hamamelitannin) $C_{12}H_{16}O_6 \cdot 5H_2O$ oder $2\frac{1}{2}H_2O$, ferner eine Glukosidgerbstoffsäure, beide sind Derivate der Gallussäure, Glukose. — Liefert (vgl. oben) durch Perkolation 16 Proc. eines Resinoids.

Anwendung. Rinde und Blätter werden sowohl innerlich als äußerlich in Form verschiedener Zubereitungen bei Ruhr, Durchfällen, innerlichen Blutungen und Hämorrhoidal-leiden angewendet, in letzterem Falle besonders als Abkochung und als Salbe. Ein concentrirtes, weingeistiges Destillat aus der frischen Rinde, gemischt mit dem Fluidextrakt, ist die unter dem Namen „Hazeline“ bekannte, amerikanische Specialität.

Aqua Hamamelidis spiritiosa (Nat. form.). *Hamamelis Water*. *Witch-hazel Water*. *Witchhazel-Extract*. 1000 g Hamamelisbüschlinge und -zweige macerirt man 24 Stunden mit 2000 ccm Wasser und 150 ccm 91proc. Weingeist und destillirt dann 1000 ccm ab.

Extractum Hamamelidis. *Hamamelisextrakt*. *Extrait alcoolique de Hamamelis virginica*. Münch. Vorschr.: 1 Th. mittelfein zerschnittene Hamamelisblätter lässt man mit je 5 Th. siedendem Wasser übergossen sechs, dann drei Stunden stehen, presst, lässt absetzen und dampft zum dicken Extrakt ein. — Gall. Suppl.: Aus mittelfein gepulverter Rinde und Blättern wie Extr. Colae, Gall. Suppl. Band I, S. 219.

Extractum Hamamelidis fluidum (Ergänzb. U-St.) s. *Fluidum* (Brit.). *Hamamelis-Fluidextrakt*. *Fluid or Liquid Extract of Hamamelis*. Ergänzb.: Aus 100 Th. grob gepulverten Hamamelisblättern und q. s. einer Mischung aus Weingeist und Wasser aa bereitet man 100 Th. Fluidextrakt — wie Extr. *Frangulae fluidum* Germ. Band I S. 1181 — U-St.: Aus 1000 g Hamamelisblättern (No. 40) und einer Mischung von 100 ccm Glycerin, 500 ccm 91proc. Weingeist und 800 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, erschöpft, zuletzt mittels eines Gemisches von 500 ccm Weingeist und 800 ccm Wasser, fängt zuerst 850 ccm auf und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. Es sind etwa 5500 Th. Lösungsmittel erforderlich. — Brit.: Aus 1000 g Hamamelisblättern (No. 40) und q. s. Weingeist (45 Vol. Proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, fängt zuerst 850 ccm auf und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. Dosis 0,3 bis 0,9 (Brit.).

Liquor Hamamelidis. *Solution of Hamamelis* (Brit.). 1000 g frische Hamamelisblätter lässt man mit 2000 ccm Wasser und 200 ccm Weingeist (90 Vol. Proc.) 24 Stunden stehen, dann destillirt man 1100 ccm ab.

Tinctura Hamamelidis (Brit.). *Tinture de Hamamelis virginica* (Gall.). *Tincture of Hamamelis*. Brit.: Aus 100 g Hamamelisrinde (Nr. 20) und q. s. Weingeist (45 Vol. Proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 50 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. Dosis 2—4 ccm. — Gall. Suppl.: Aus 100 g grob gepulverter Hamamelisrinde und -blättern und 500 g 60 proc. Weingeist durch zehntägige Maceration.

Elisir Hamamelidis.
Elisir de Virginale.

Rp. Extract Hamamelidis fluidi	30,0
Tincturae Vanillae	20,0
Spiritus (60 proc.)	180,0
Aquae destillatae	270,0
Sirupi Aurantii Corticis	500,0

Suppositoria Hamamelidis.
Münch. Vorschrift.

Rp. Extract Hamamelidis aq. s.	0,2
Olei Cacao	2,0

Zu einem Stuhlzäpfchen.

Unguentum Hamamelidis (Brit.).

Rp. Extract Hamamel. liquid. (Brit.).	10 ccm.
Adipis Linae hydrosl (Brit.).	90 g.

Unguentum Hamamelidis album.

Rp. Liquoris Hamamelidis	10—25
Adipis Linae	90—75.

Helenium.

Inula Helenium L. (Familie der Compositae—Tubuliflorae—Inuleae). Heilmisch von Mitteleuropa bis Persien, vielleicht auch in Japan; häufig kultivirt. Bis 2 m hoch, Stengel aufrecht, gefurcht, oberwärts zottig. Blätter ungleich-gekerbt-gezähnt, unterseits füzig, die unteren länglich-elliptisch, in den Blattstiel verschmälert, die oberen herzförmig, stengelumfassend. Blütenköpfe doldenrispig, Strahlblüthen weiblich, einreihig, Scheibenblüthen zwittrig. Frucht kahl, vierkantig. — Verwendung findet die Wurzel:

Radix Helenil (Ergänzb.). **Inula** (U-St.). **Radix Inulae s. Enulae**. **Rad. Enulae campanae**. — Alantwurzel. Alant. Glockenwurzel. Helenenwurzel. Öttwurzel. Edelherzwurzel. — Rhizome d'aunée officinale ou de grande aunée (Gall.). — Elecampane-Root. Horseheel-Root.

Beschreibung. Die Droge, die von dem unterirdischen Axentheile und der Wurzel gebildet wird, kommt meist in geschälten Längsstücken, seltener in Querscheiben in den Handel. Sie ist bräunlich oder weiss, trocken von hornartiger Beschaffenheit, im Bruch kurz und spröde, andernfalls zähe. Ungeschält zeigt die Droge aussen ein starkes Periderm, Rinde und Holz sind durch das deutliche Cambium von einander getrennt und kaum strahlig. Im Holz kleine Gruppen von Gefässen und vereinzelt Faserbündel, in den Markstrahlen desselben und der Rinde grosse schizogene Sekretbehälter, die einen Durchmesser von 200 μ erreichen und im Längsschnitt knügelig oder etwa in die Länge gestreckt erscheinen. Sie enthalten in der frischen Wurzel gelbbraunen Balsam, in der trocknen Droge Klumpen kleiner, farbloser Krystallnadeln. Im Parenchym der trocknen Droge Klumpen von Inulin.

Bestandtheile. 1—2 Proc. Alantöl, eine krystallinische, von flüssigem Oel durchtränkte Masse. Dasselbe enthält Alantolacton $C_{15}H_{20}O_4$, das in Nadeln krystallisirt, die bei 76° C. schmelzen, Alantolactinsäure $C_{15}H_{22}O_6$, ebenfalls in Nadeln krystallisirend, die bei 94° C. unter Wasserabspaltung schmelzen, Alantol $C_{15}H_{18}O$, wahrscheinlich nur in ganz frischen Wurzeln vorkommend, ist flüssig und siedet gegen 200° C., Helenin (Alantkämpfer) $(C_8H_8O)_x$, krystallisirt in vierseitigen Prismen, die bei 94° C. schmelzen. Ferner enthält die Droge 22—45 Proc. Inulin, dabei etwas Pseudo-Inulin $C_{108}H_{180}O_{108}$ und Inulein $C_{140}H_{104}O_{104}$.

Einsammlung, Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel im Frühjahr oder im Herbst, wäscht, spaltet und trocknet sie bei gelinder Wärme. 4 Th. frische Wurzel geben 1 Th. trockne. Man bewahrt sie an einem trocknen Orte in Holzkisten; in Blechbüchsen wird die Wurzel durch Ausscheidungen von Alantkämpfer leicht unansehnlich. (Das nämliche beobachtet man bei Pillen und Latwergen mit Alantpulver.)

Anwendung. Nur noch selten bei Hustenreiz und Brustleiden als Aufguss (10—15:200), häufiger als Extrakt zu 0,5—2,0 in Pillen. Aeusserlich bei Krätze und dergl.

Wegen ihres Inulingehaltes hat man die Alantwurzel zur Bereitung von Gemüse oder als Zusatz zu Kleberbrod für Diabetiker empfohlen.

Extractum Helenil. Alantwurzelextrakt. — *Extrait d'aunée.* Ergänzb.: Wie Extr. Coffeae Ergänzb. (Band I, S. 906). Ausbeute etwa 30 Proc. — Gall.: Wie Extr. Gentianae Gall. (Band I, S. 1213). — Auch aus gepulverter Wurzel im Verdrängungswege. Harzige Ausscheidungen beim Eindampfen löst man durch Zusatz kleiner Mengen des abdestillirten Weingeistes.

Tinctura Helenil s. Enulae. Alantwurzeltinktur. Aus 1 Th. feingeschnittener Wurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist durch Digestion.

Vinum Helenil. Alantwein. *Vin ou Oenolé d'aunée.* Gall.: 30,0 geschnittene Alantwurzel, 60,0 Weingeist (60 proc.), dazu nach 24 Stunden 1000,0 Weisswein. 10 Tage zu maceriren. — *Ex tempore:* 1 Th. Alantextrakt, 100 Th. Spanischer Wein.

Conservea Helenil.

Rp. Radic. Helenil pulv.	10,0
Aquae destill.	5,0
Glycerini	25,0
Sacchari albi pulv.	60,0

Elisir Americanum COUNCILLES. Amerikanisches Brustelixir.

Rp. Extracti Helenil	25,0
Succi Juniperi insipidi	30,0
Aquae Sambuci	300,0
Tinctur. Opli simplicis	50,0
Tinctur. Asari	30,0
Spiritus	600,0

Nur für Erwachsene! Theelöffelweise bei Husten-
reiz, Katarrh, Asthma.

Mixtura pectoralis PHONUS.

Rp. Extract. Helenil	10,0
Succi Liquirit. depur.	5,0
Aquae Foeniculi	150,0
Liquor. Ammon. satiat.	10,0

Ptisana Helenil (Gall.).

Tisane d'aunée.

Rp. Radicis Helenil conc.	30,0
* Aquae destill. ebullient.	1000,0

Man lässt 2 Stunden stehen und seigt durch.

Unguentum Helenil.

Rp. Extracti Helenil	1,0
Adipis anili	2,0

Alantol-Essenz, gegen Husten, Heiserkeit, Schwindsucht, wird durch Mischen eines weingeistigen Auszuges und eines Destillats aus Alantwurzel hergestellt. Zu 10—20 Tropfen auf Zucker.

Alantol-Cigaretten werden aus nikotinarmem Tabak hergestellt, der mit Alantol-Essenz getränkt ist.

Alantol-Leberthran mit Kalk von G. MARFMAN. Mischung peptonisirter Fette mit Calciumphosphat, taurocholsauren Salzen, Alantol und Alantsäure (HAHN & HOLPERT). **Helenin de Korab** der Pharmacie CHAPES, gegen Schwindsucht, sind 30 Gallertkapseln mit zusammen 2,5 g Alantpulver (3,50 Proc.).

Helenol de Korab, ebendaher, ist eine weingeistige Helenin¹⁾-Lösung.

Helenium. Helenin. Alant-Kampher. Alantsäureanhydrid. Alantolakton. Atlantlakton. $C_{14}H_{20}O_4$. Mol. Gew. = 232. Diese früher als Helenin oder Alantkampher bezeichnete Verbindung ist von BASCH als ein Laktou erkannt und Alantolakton genannt worden.

Darstellung. Bei der Destillation der Alantwurzel mit Wasserdämpfen erhält man eine krystallinische Masse, welche aus Alantolakton und Alantol besteht. Durch Absaugen auf porösen Medien kann man letzteres entfernen, sodass das Alantolakton zurückbleibt. Man reinigt dasselbe durch Umkrystallisiren aus verdünntem Alkohol.

Eigenschaften. Farblose prismatische Nadeln von schwachem Geruch und Geschmack, bei 76° C. (die Handelspräparate bei 68—70° C.) schmelzend. Sie sublimiren schon bei mässigem Erwärmen und sieden bei 275° C. unter theilweiser Zersetzung. In Wasser sind sie wenig, dagegen in Alkohol und in Aether leicht löslich. Von verdünnter Kalilauge werden sie beim Erwärmen gelöst, indem sie in das Kalisalz der Alantsäure (Alantolsäure) $C_{14}H_{20}(OH)CO_2H$ übergehen. Wird diese Salzlösung mit einer Mineralsäure angesäuert, so fällt wieder das Alantolakton $C_{14}H_{20}O_4$ aus.

Prüfung. 1) Es sei farblos, von nur schwachem Geruch. — 2) Es schmelze bei 68—70° C. bez. bei 76° C. — 3) Es verbrenne auf dem Platinblech ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

¹⁾ Das Helenin des Handels ist nicht der oben so genannte Körper, sondern Alantolakton.

Anwendung. Das Helenin wird als innerliches Antisepticum bei Malaria, Tuberkulose, katarrhalischen Diarrhöen, Keuchhusten, chronischer Bronchitis angewendet. Man giebt es zu 0,01 g pro dosi in Pulverform und zwar 10 mal am Tage. Dem Urin zuge-
setzt, soll es denselben noch in einer Verdünnung von 1:10000 vor Fäulnis schützen.

Helleborus.

Gattung der Ranunculaceae—Helleboreae.

1. † **Helleborus viridis** L. Heimisch in Mittel- und in Südeuropa. Mit kriechendem, verzweigtem, 10 cm langem und 1 cm dickem Rhizom von braunschwarzer Farbe und durch die Blattnarben geringelter Rinde und bräunlichem Holze. Grundblätter gross, langgestielt, mit 7—12 fussförmig gestellten, oft noch getheilten Blättchen, die breit-lanzettlich und grob gesägt sind. Schaft bis zu 50 cm hoch, am Grunde mit einigen Niederblättern und am Grunde der Aeste mit getheilten Blättern. Kelch und Blumenblätter gelblich-grün. Verwendung findet das Rhizom mit den Wurzeln:

† **Radix Hellebori viridis** (cum herba). **Rhizoma Hellebori viridis**. **Radix Hellebori**. — Grüne Nieswurzel. Grüne Christwurz.

Beschreibung. Rhizom mit dicker Rinde, im Holz 4—6 oder mehr Kylembündel, die durch breite Markstrahlen getrennt sind. Die Wurzel ebenfalls mit dicker Rinde, die vom Centrcylinder durch die sehr deutliche Kernscheide getrennt ist. Die Gefässbündel lassen meist noch den primären, radialen Bau erkennen.

Geschmack intensiv bitter, hintennach scharf und brennend, Geruch der frischen Droge rettigartig, beim Trocknen verschwindend.

Bestandtheile. 2 Glukoside; beide krystallisirbar: Helleborin ($C_{20}H_{30}O_8$), wird mit concentrirter Schwefelsäure roth, liefert mit verdünnten Mineralsäuren Glukose und Helleborein $C_{20}H_{30}O_4$. Helleborein $C_{20}H_{30}O_{12}$, wird mit concentrirter Schwefelsäure braunroth, dann mehr violett, liefert mit verdünnten Mineralsäuren Glukose: Helleborotin $C_{14}H_{20}O_4$ und Essigsäure. Der Sitz der Glukoside in der Pflanze soll das Parenchym sein.

Verwechslungen. 1) *Helleborus niger* (vergl. unten). Da man die Droge gewöhnlich mit den Grundblättern sammelt, ist sie leicht zu erkennen.

2) *Actaea spicata* L. Das Rhizom ist grösser, holziger, der Holzkörper der Wurzeln bildet ein Kreuz.

3) *Adonis vernalis* L. Rhizom schwarz, die Gefässe stehen in deutlichen, radialen Reihen, Holzkörper der Wurzeln rund oder fünfstrahlig (vergl. auch Band, I S. 161).

Einsammlung, Aufbewahrung. Man sammelt die Droge im Mai und Anfang Juni, nach Ph. Germ. I im Frühjahr vor der Blüthe oder im Herbst, wäscht und trocknet sie. 3 Th. frische geben 1 Th. trockne. Das Pulvern ist mit den üblichen Schutzmassregeln (Gesichtsmaske etc.) vorzunehmen; die Wurzelblätter werden vorher beseitigt. — Vorsichtig aufbewahren.

Anwendung. Wirkt ähnlich wie Digitalis. Grosse Dosen erzeugen Reizung der Schleimhäute, sie rufen Erbrechen und Durchfälle hervor. Diese Wirkungen kommen besonders dem Helleborein zu, Helleborin wirkt lähmend.

Bisweilen noch in der Therapie und als Bestandtheil von Niespulvern. Innerlich: Dosis maxima 0,3, pro die 1,2 (Ph. Germ. I).

† **Extractum Hellebori viridis**. **Extr. Hellebori**. 1 Th. grob gepulverte Nieswurzel digerirt man je 3 Tage mit 500, dann mit 300 Th. verdünntem Weingeist und dampft die filtrirten Pressflüssigkeiten zum dicken Extrakt ein. Ausbeute etwa 14 Proc. Höchstgabe 0,1, auf den Tag 0,4. Vorsichtig aufzubewahren.

† **Tinctura Hellebori viridis**. **Tinct. Hellebori**. Ph. Germ. I: Aus 1 Th. grob gepulverter Wurzel und 10 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) durch Digestion. Höchstgabe 3,0, auf den Tag 12,0. Vorsichtig aufzubewahren.

II. † **Helleborus niger** L. Heimisch in der Waldregion der östlichen und südlichen Alpen; häufig in Gärten. Grundblätter langgestielt, fussförmig, aus 7—9 kurz-

gestielten Blättchen zusammengesetzt, die bis zur Mitte ganzrandig und von da bis zur Spitze entfernt gesägt sind. Stengel 1—5 blüthig, am Grunde mit einigen schuppigen Niederblättern, unter den Blüthen mit eiförmigen Deckblättern. Kelchblätter weiss, Korolle gelb. Man verwendet ebenfalls das Rhizom mit den Wurzeln.

† *Radix Hellebori nigri*. Rad. Hippocratis. Rad. Melampodii. Rhizoma Veratri nigri. — Schwarze Nieswurzel. Christwurz. Weihnachtswurz. Krätzwurzel. — Hellebore noir (Gall.). — Christmas-Root.

Beschreibung. Der vorigen sehr ähnlich, doch ist die Rinde des Rhizoms schmaler und die Holzbündel sind mehr keilförmig.

Bestandtheile. Wie bei I. *Einsammlung etc.* wie bei voriger. Dosis 0,15 bis 0,3 bis 0,6; Dosis maxima 1,0, pro die 3,5.

† *Extractum Hellebori nigri*. Extr. Melampodii. Wie Extr. Hellebori viridis. Ausbeute etwa 20 Proc. Höchstgabe 0,25, auf den Tag 1,0.

† *Tinctura Hellebori nigri*. Tinct. Melampodii. Wie Tinct. Hellebori viridis. Höchstgabe 5,0, auf den Tag 20,0.

Electarium antiepilepticum LANDRER.

Rp.	Vinci quercini pulv.	
	Herb. Dictamnii cretic. pulv.	AA 20,0
	Radix Hellebor. nigri. pulv.	
	Radix. Valerianae pulv.	AA 10,0
	Extract. Nervi Oleandri	15,0
	Mellis depurati	q. s.
Gegen Epilepsie	Thierölölweise.	

Extractum Hellebori BACHER.

I.

Rp.	Extract. Hellebori nigri	
	Kali carbonici puri	AA

II.

Rp.	Extract. Hellebor. virid.	1,0
	Kali carbonici puri	2,0

Mistura antihypochondriaca REIL.

Rp.	Infusi Radix. Hellebori virid. (3,0—5,0)	250,0
	Kalk carbonici	50,0
	Mellis depurati	50,0
Beständlich 1 Esslöffel.		

Mistura solvens BERKDT.

Rp.	Ammonii chlorati	10,0
	Extract. Hellebor. virid.	1,0
	Extract. Absinthii	5,0
	Aquae Menth. piperit.	184,0

Bei Wechsellieber auflöselweise.

Pilulae antasciticae WENDT.

Rp.	Radix. Hellebor. virid.	1,0
	Ammoniaci	
	Extract. Chelidoni	
	Saponis medicati	AA 4,0
	Rhizom. Rhei pulv.	3,0

Zu 100 Pillen.

Pilulae tonicae BACHER.

Pilulae Hellebori compositae.

Rp.	Extract. Hellebori BACHER	
	Extract. Myrrhae	AA 7,5
	Rad. Gentian.	q. s.

Zu 100 Pillen.

Vinum antihydropsicum FULLER.

Vinum Scillae compositum FULLER.

Rp.	Bulla Scillae	
	Radix. Hellebori	AA 2,0
	Cortice Sambuci	
	Cortice Ebuli	AA 5,0
	Cortice Winterani	1,25
	Rhizom. Iridis Florent.	
	Folior. Sennae	AA 10,0
	Radix. Hellebori viridis	
	Tuber. Jalapae	
	Aguric	AA 1,25
	Spiritus	50,0
	Vini albi	1000,0

Durch Maceration zu bereiten.

Vet. Pilulae antiepilepticae.

Hundepillen.

Rp.	Radix. Hellebori viridis	
	Zinci oxydati	AA 2,0
	Sulfuris depurati	
	Tuber. Jalapae	AA 6,0
	Extract. Chamomillae	5,0

Man formt 100 Pillen. Kleinen Hunden täglich 2—3, grossen 5 Pillen. Bei Stenpe.

Vet. Pilulae digestivae.

Hundepillen.

Rp.	Radix. Hellebori viridis	5,0
	Radix. Aithaeae	15,0
	Tuber. Jalapae	
	Radix. Valerianae	AA 50,0
	Sulfuris depurati	20,0
	Mellis depurati	q. s.

Man formt 50 grössere oder 100 kleinere Pillen. Grossen Hunden jeden andern Tag eine grössere, kleinen Hunden eine kleine Pille in Milch zertheilt. Bei Stenpe.

III. † *Helleborus foetidus* L. Heimisch im südlichen und westlichen Europa. Lieferte früher *Rhizoma Hellebori foetidi* seu *Helleborastris*, an Wirksamkeit dem vorigen gleich.

IV. *Radix Hellebori albi* ist das Rhizom von *Veratrum album* L. (verg. dort).

V. *Radix Hellebori hiemalis* seu *Aconiti hiemalis* ist das knollige Rhizom mit den Wurzeln von *Eranthis hiemalis* Salisb.

Helminthochorton.

Helminthochorton. Alga s. Conferva s. Muscus Helminthochorton. Muscus corsicanus. — (Corsicanisches) Wurmmoos. Wurmtang. — Mousse de Corse (Gall.). Mousse de mer. — Corsican Moss.

Alsidium Helminthochorton Ktzig. (Florideae—Rhodymeniales—Rhodomelaceae) ist eine kleine, 4 cm hohe, rasenförmig wachsende, aus borstigen, einfachen oder gabelig getheilten Thalluszweigen bestehende Alge. Frisch ist sie purpurroth, trocken blassebräunlich. Kommt aus dem Mittelmeer über Triest oder Marseille in den Handel. Die Droge enthält ausser genannter Art reichlich andere Algen: *Ceramium rubrum* Ag., *Corallina officinalis* L., *Furcellaria fastigiata* Lam., *Padina pavonia* Grev., *Polysiphonia*-Arten u. a., ferner Steinchen, Stücke von Korallen, Muschelschalen etc.

Die im atlantischen Ocean und in der Nordsee gesammelte Droge enthält die eigentliche Helminthochorton-Alge überhaupt nicht.

Ein veraltetes, heute noch selten im Handverkauf gefordertes Wurmmittel, früher des Jodgehaltes wegen auch gegen Scrophulose angewendet.

Galatina de Helminthochorto.

Galée de mousse de Corse (Gall.).

Rp. 1. Helminthochorti	30,0
2. Aquae destillatae	q. s.
3. Sacchari albi	60,0
4. Vini albi	60,0
5. Ichthyocollae	5,0

Man wäscht 1 mit kaltem Wasser, kocht mit 2 eine halbe Stunde, so dass man 200,0 Pressflüssigkeit erhält, fügt 3 und 4, dann 5, in 30,0 Wasser erweicht, hinzu, kocht bis zur Gallerte, seigt durch und stellt kalt. Die Ausbeute soll 125,0 betragen.

Galatina vermifuga Marcellini.

Rp. 1. Galatinae Helminthochorti sine Saccharo	150,0
2. Extracti Filicis	5,0
3. Tragacanth. pulv.	5,0
4. Gummi Arabici	10,0
5. Sirupi Mororum	60,0

Man emulgirt 3–5 und mischt bei gelinder Wärme mit 1.

Potus anthelminticus.

Wurmtank für Kinder.

Rp. 1. Helminthochorti	8,0
2. Florum Citae	4,0
3. Lactis vaccin. ferri.	125,0
4. Sirupi Mannae	30,0

1 und 2 mit 3 infundiren, Seltflüssigkeit mit 4 mischen. Morgens nüchtern zu geben.

Sirupus de Helminthochorto.

Sirap de mousse de Corse (Gall.).

Rp. 1. Helminthochorti	200,0
2. Aquae destillat. ebull.	q. s.
3. Sacchari albi	1000,0

Man infundirt 1 sechs Stunden mit 500,0, dann nochmals mit q. s. von 2, sodass man 530,0 flüchtige Seltflüssigkeit erhält. Man bringt mit 3 zum Sirup.

Herniaria.

Gattung der Caryophyllaceae—Alsinoideae—Paronychieae. Dem Boden anliegende Kräuter mit kleinen sitzenden Blüthen mit Nebenblättern, und kleinen grünen Blüthen in axillären, dichten Büscheln.

Herniaria glabra L., gelbgrün, kahl, mit ungewimperten Kelchblättern, und **Herniaria hirsuta** L., beide auf Sandboden nicht selten. Sie enthalten ein Saponin $C_{10}H_{20}O_{10}$, ferner in einer Menge von 0,2 Proc. Herniarin, das ein Methyläther des Umbelliferons ist. *H. glabra* enthält ausserdem ein flüssiges Alkaloid: Paronychin. Sie liefern, besonders die erste: *Herba Herniariae* (Austr. Ergänzb.). *Rh. Herniariae multigranae* s. *Milegranae*. — Bruchkraut. Dürckraut. Harnkraut. Tausendkorn. Windkraut.

Einsammlung, Anwendung. Man sammelt das ganze, blühende Kraut ohne die Wurzel von den genannten Arten — nach Ergänzb. nur von *Herniaria glabra*. Es wird, wenn auch selten, bei Leiden der Harnwege, Blasenkatarrh, Nierenkolik, als Aufguss (10,0–20,0:200,0 auf den Tag), als Extract oder Sirup gegeben.

Extractum Herniariae. Das getrocknete Kraut zieht man mittels Weingeist und Wasser ää aus und dampft zum dicken Extract ein.

Sirupus Herniariae. 100 g Bruchkraut übergiesst man mit 400 g siedendem Wasser, setzt nach einer Stunde 100 g Weingeist (87 proc.) hinzu, presst nach 3 Stunden, filtrirt und kocht 400 g Filtrat mit 600 g Zucker zum Sirup.

Lux, ein Mittel gegen Gicht, Rheuma und Blasenleiden, besteht nach BEDALL aus dem Kraut von *Herniaria hirsuta*, das mit Pottasche und Citronensäure getränkt ist.

Thee des Prof. Dr. WALTHER, gegen Blasenleiden, ist *Herba Herniariae glabrae*.

Hexamethylentetraminum.

1. † Hexamethylentetraminum. Hexamethylenamin. Urotropinum (Ergänzb.).
Formeln. Aminoform $C_6H_{12}N_4$. Mol. Gew. = 140. Ein Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Ammoniak. Es wird im Grossen durch Ueberleiten von trockenem Ammoniak über erwärmten Paraformaldehyd gewonnen, kann aber auch im pharmaceutischen Laboratorium mit Vortheil dargestellt werden.

Darstellung. Man bringt in einen Kolben 100 Th. Formaldehydlösung (von 40 Proc. CH_2O), fügt unter guter Kühlung (!) in kleinen Portionen (!) nach und nach (!) etwa 70 Th. Ammoniak von 25 Proc. NH_3 hinzu, sodass dieses deutlich vorwaltet. Dann verstopft man den Kolben und stellt ihn 2 Stunden zur Seite. Nach dieser Zeit prüft man durch den Geruch, ob noch freies Ammoniak vorhanden ist. Wenn dies der Fall ist, so fügt man noch 10 Th. der obigen Ammoniakflüssigkeit hinzu und lässt die Flüssigkeit in wohlverschlossener Flasche über Nacht stehen. Hierauf giesst man sie in etwa $\frac{1}{2}$ cm hoher Schicht auf Porcellanteller, bedeckt diese lose mit Papier und stellt sie an einen warmen Ort, z. B. auf den Schrank in einem geheizten Zimmer. Nach einigen Tagen ist ein aus sechseckigen Blättchen bestehender Krystallrückstand vorhanden. Man krystallisirt ihn unter Zusatz von etwas Thierkohle aus siedendem Alkohol um, wäscht die Krystalle mit etwas Aether nach und trocknet sie an der Luft.

Eigenschaften. Aus Alkohol krystallisirt farblose Krystalle (kurze, sechseckige Säulen) ohne Geruch, von süßlich, hinterher bitterlichem Geschmack. In Wasser leicht, in Alkohol weniger leicht, in Aether nur wenig löslich. Die wässrige Lösung schmeckt süßlich-salzig und reagirt gegen Lackmus alkalisch. Wird sie mit verdünnter Schwefelsäure erhitzt, so entwickelt sie Formaldehyd. Fügt man hierauf Natronlauge im Ueberschuss hinzu, so entweicht beim Erwärmen Ammoniak. Die wässrige Lösung wird durch Quecksilberchlorid weiss gefüllt. Der Niederschlag geht bald in Krystallnadeln über. Silbernitrat erzeugt weissen Niederschlag, welcher im Ueberschuss von Hexamethylentetramin gelöst wird. Diese Lösung kann erhitzt werden, ohne dass sie sich verändert. Cuprisulfat giebt hellblaue, Ferrichlorid braune, schleimige Fällung. — Durch Gerbsäure entsteht ein gelblich-weisser Niederschlag, dagegen wird durch Gallussäure keine Fällung erzeugt. Die wässrige Lösung giebt noch in starker Verdünnung, mit gesättigtem Bromwasser im Ueberschuss versetzt, einen orangegelben Niederschlag. Diese Reaction eignet sich auch zum Nachweis des Hexamethylentetramins im Uria. Mit Jod-Jodkaliumlösung entsteht braune, krystallinische Fällung. — Mischt man etwa 0,1 g Hexamethylentetramin mit 0,1 g Salicylsäure, fügt 5 ccm conc. Schwefelsäure hinzu und erwärmt vorsichtig, so färbt sich die Flüssigkeit prachtvoll karminroth. — Wird das feste Hexamethylentetramin auf dem Platinblech erhitzt, so vergast es ohne zu schmelzen, die Dämpfe verbrennen mit fahlblauer Flamme.

Prüfung. Es sei farblos, in Wasser leicht und mit alkalischer Reaction löslich. Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen und löse sich in conc. Schwefelsäure ohne Färbung.

Aufbewahrung. Vorsichtig aufzubewahren. Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Das Urotropin wird in Gaben von 1–2,0 g täglich (in wässriger Lösung) als Harnsäure lösendes Mittel bei harnsaurer Diathese, ferner wegen seiner antibakteriellen Eigenschaften als inneres Antisepticum bei Cystitis mit ammoniakalischer

Harngrüthung in Anwendung gebracht. In Gaben von 4–6,0 g täglich tritt vorzugsweise diuretische Wirkung ein.

† **Hexamethylentetraminum salicylicum.** Urotropinum salicylicum. Saliformin $[(CH_2)_6N_4] \cdot C_7H_5O_2$. Mol. Gew. = 278.

Zur Darstellung übergießt man 10 Th. Hexamethylentetramin und 10 Th. Salicylsäure mit 25 Th. destillirtem Wasser und lässt stehen, bis Auflösung erfolgt ist. Man filtrirt die Lösung, dunstet sie bei 50–60° C. ein, trocknet den Rückstand im Exsiccator nach und zerreibt ihn zu Pulver.

Farbloses, krystallinisches Salzpulver von ekelhaft süßlich adstringirendem Geschmack, in Wasser und in Alkohol sowie in Chloroform leicht löslich. Die wässrige Lösung reagirt sauer und wird durch Ferrichlorid intensiv rothviolett gefärbt, mit Kupfersulfat giebt sie graugrüne Färbung. Wird sie mit verdünnter Schwefelsäure erhitzt, nach dem Erkalten mit Natronlauge überättigt und nochmals erhitzt, so erfolgt Entweichen von Ammoniak. — In konc. Schwefelsäure löst sich das Salz ohne Färbung. Wird diese Lösung vorsichtig erwärmt, so färbt sie sich prachtvoll karmiroth. — Die wässrige Lösung giebt noch in starker Verdünnung, mit gesättigtem Bromwasser im Ueberschuss versetzt, einen hellgelben Niederschlag.

Das Salz verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — Man giebt es in Dosen von 1–2 g als Harnsäurelösendes Mittel wie das vorige.

Galloformin-Hexing. Gallussäures Hexamethylentetramin $C_6H_4(OH)_2 \cdot CO_2H \cdot (CH_2)_6N_4$. = 310.

Entsteht durch Zusammenbringen von 19 Th. kryst. Gallussäure mit 14 Th. Hexamethylentetramin. Es krystallisirt in harten, stark lichtbrechenden Nadeln, ist verhältnissmässig schwer löslich in kaltem Wasser, desgl. in Alkohol, Aether und Glycerin, unlöslich in Chloroform, Benzol und Olivenöl. Beim Kochen der wässrigen Lösung tritt unter reichlicher Entwicklung von Formaldehyd Zersetzung und Abscheidung eines unlöslichen Produktes ein. Die Verbindung war als innerliches und äusserliches Desinficiens in Aussicht genommen, hat sich aber in der Praxis nicht bewährt.

II. † **Hexamethylentetramin-Aethylbromid.** Bromalin. Bromalium. Bromoformin. Bromäthylformin. $[(CH_2)_6N_4] \cdot C_2H_5Br$. Mol. Gew. = 249. Ein Additionsprodukt von Hexamethylentetramin und Aethylbromid.

Zur Darstellung übergießt man in einem niedrigen Cylinder, welcher verschlossen werden kann, 10 Th. Hexamethylentetramin mit 10 Th. absolutem Alkohol und 10 Th. Bromäthyl. Man lässt die Mischung unter gelegentlichem Umrühren stehen, bis sie sich in eine aus nadelförmigen Krystallen bestehende Masse umgewandelt hat, und lässt sie an einem warmen Orte trocken werden.

Farblose Krystalle (Nadeln oder Blättchen), oder ein krystallinisches Pulver, leicht löslich in Wasser zu einer kaum alkalisch reagirenden Flüssigkeit von süßlich salzigem Geschmack. Sie schmelzen bei etwa 200° C. unter Zersetzung. Beim Erhitzen auf dem Platinbleche blüht sich die Kohle auf, ähnlich wie diejenige des Rhodanquecksilbers. Löst man die Verbindung in Natronlauge, giebt Jod hinzu und erwärmt, so tritt der Geruch nach Jodoform auf. — Die wässrige Lösung giebt noch in starker Verdünnung, mit gesättigtem Bromwasser im Ueberschuss versetzt, einen orangegelben Niederschlag. Beim Erhitzen mit Natronlauge allein werden ammoniakalische Dämpfe in Freiheit gesetzt. Zum Nachweis des Broms löst man das Präparat in konc. Schwefelsäure, setzt einige Tropfen rauchende Salpetersäure hinzu und schüttelt mit Chloroform aus; letzteres färbt sich alsdann gelbbraun. — Es verbrenne, auf dem Platinbleche erhitzt, unter Auftreten einer stark aufgeblühten Kohle ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Man giebt es in Gaben von 2–4 g in Pulverform oder Lösung 3–4mal täglich als Sedativum nervosum an Stelle des Bromkaliums bei Epileptikern und Neurasthenikern. Es ist etwa die doppelte Gabe wie von dem Bromkalium erforderlich.

III. **Tannopinum.** Tannou. Hexamethylentetramin — Tannin. $[(CH_2)_6N_4] \cdot [C_7H_5O_2]_n$. Mol. Gew. = 1109.

Zur Darstellung löst man 18 Th. Hexamethylentetramin in Wasser und fällt diese Lösung mit einer frischbereiteten Lösung von 87 Th. Gerbsäure (Acidum tannicum). Der entstehende reihfarbige Niederschlag ist in viel Wasser zunächst löslich. Es wird daher durch Erhitzen auf 100—110° C. bei Gegenwart von Glycerin geblüht, d. h. unlöslich gemacht, alsdann ausgewaschen, getrocknet, gemahlen und gesiebt.

Ein reibbraunes, geruchloses und geschmackloses, feines, nicht hygroskopisches Pulver, das in Wasser, schwachen Säuren, Weingeist, Aether fast unlöslich ist, sich dagegen in verdünnter Natriumkarbonatlösung oder verdünnter Kalilauge langsam auflöst. Durch Wasser, bez. Alkohol werden dem Präparat nur Spuren von Gerbsäure entzogen, welche durch Ferrichlorid (blaue Färbung) nachweisbar sind.

Tannin wird vom Magen aus nicht, dagegen vom Darm resorbiert. Der Harn giebt nach Tannongebrauch mit gesättigtem Bromwasser den für das Urotropin bekannten orangefarbenen Niederschlag. Man giebt es Erwachsenen 3—4 mal täglich zu 1,0 g, Kindern zu 0,3—0,5 g als adstringirendes Mittel bei Darmerkrankungen, z. B. bei akuten Darmkatarrhen, Typhus.

† Chloral-Hexamethylendiamin. D.R.P. 87993. (Formel?)

Entsteht durch Einwirkung von Hexamethylentetramin auf Chloral. Farblose, bei 139—140° C. schmelzende Nadeln, die beim Erwärmen mit Säuren in Formaldehyd und Chloral zerfallen. Vorsichtig aufzubewahren. Die Indikationen und die Dosierung sind noch nicht festgestellt.

IV. Ferrostyptinum. — EICHENROD. Die Angabe AUFRECHTS, dass das Präparat aus Ammonium-Ferrichlorid und Acetanilid bestehen solle, hat sich als nicht zutreffend erwiesen. Ein uns vorliegendes Präparat ist ein Doppelsalz von salzsaurem Hexamethylentetramin-Ferrichlorid. $(\text{CH}_2)_6\text{N}_4 \cdot \text{HCl} \cdot \text{FeCl}_2$. Mol. Gew. = 339.

Zur Darstellung mischt man eine Lösung von 14,0 Th. Hexamethylentetramin in 14,0 Th. Salzsäure von 25 Proc. mit 56,0 Th. Eisenchloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282). Diese Mischung gießt man in die 4—5fache Menge Alkohol ein, sammelt die ausgeschiedenen Krystalle und trocknet sie nach dem Abwaschen bei gewöhnlicher Temperatur.

Gelbbraunliche, würfelförmige Krystalle, vom Schmelzp. 111° C., unlöslich in kaltem Alkohol, Aether und Aceton, in Wasser leicht löslich zu einer bräunlichgelben, klaren, sauer reagirenden Flüssigkeit, in welcher Silbernitrat einen weissen Niederschlag (AgCl) erzeugt. Die Lösung trübt sich beim Erhitzen. Durch Erwärmen mit Ammoniak wird das genannte Eisen als Ferrihydroxyd gefällt. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt rechnerisch 16,5 Proc., an Eisenoxyd 23,6 Proc. Thatsächlich enthält das Präparat rund 22—23 Proc. Eisenoxyd, entsprechend etwa 15—16 Proc. metallischem Eisen. Durch Erwärmen mit Säuren wird aus der wässrigen Lösung Formaldehyd abgespalten, und nach daranffolgendem Uebersättigen mit Natronlauge wird beim Erwärmen Ammoniak in Freiheit gesetzt.

Das Ferrostyptin besitzt antiseptische Eigenschaften; es wird ferner als Stypticum an Stelle des Eisenchlorids, namentlich in der Zahnheilkunde verwendet; im Gegensatz zum Eisenchlorid wirkt es nicht ätzend, sondern nur styptisch.

Hirudo.

Gattung der Kieferegel (Gnathobdellidae), Unterfamilie der Discophora oder Hirudines. Sie bilden die höchst organisierte Klasse der Plattwürmer (Platoda).

Hirudines (Aust. Germ.). Hirudo (Brit. Helv.). Blutegel. — Sangsue médicinales (Gall.). — Leeches.

Als Blutegel im engeren Sinne bezeichnet man diejenigen Arten, bei denen die Zähne der Kiefer so zahlreich vorhanden und so fein sind, dass sie beim Anbeissen nur eine leichte und leicht vernarbende Wunde verursachen. Andere Arten, die vermöge der viel grösseren Zähne tiefere Wunden verursachen oder wegen der stumpferen oder fehlenden Zähne überhaupt kein Blut saugen können, sind nicht zu verwenden.

Beschreibung. *Hirudo medicinalis* L. (*Sanguisuga medicinalis* Savigny) und *Hirudo officinalis* Savigny, der zweite offenbar nur Varietät des ersten. Ursprünglich in ganz Europa, dem südwestlichen Asien und Nordafrika heimisch, gegenwärtig an vielen Orten ausgerottet. Bis 20 cm lang, mit 95 deutlichen Ringeln, von denen die ersten 9–10 dem Kopf angehören, dessen 1., 2., 3., 5. und 8. Ringel auf der Rückenflechte je 2 schwarze Augen tragen. Die 4 vordersten Ringel bilden einen löffelförmigen Körper, der als Haftscheibe dient, und in dessen Grund die dreistrahligte Mundöffnung liegt, hinter der die 3 grossen, halbklinsenförmigen Kieferplatten liegen, die auf ihrer konvexen Seite bis 90 feine, bewegliche Zähne tragen. Das Saugen geschieht dadurch, dass der Egel den Kopf gegen die betreffende Stelle drückt, einen Theil der Mundhöhle nach aussen schiebt, wodurch eine genau anhaftende Scheibe sich bildet, durch die er die Kiefer nach vorne schiebt und durch wiederholte Bewegungen mit denselben eine Wunde macht. Das austretende Blut wird durch Saugen in die entferntesten Ausstülpungen des Magens geleitet, die Gerinnung des Blutes wird durch eine in der Mundhöhle des Egels secernirte Substanz verhindert.

Das aufgenommene Blut wird in 5–18 Monaten verdaut, doch stellt sich die Saugfähigkeit schon nach 2–4 Monaten oder nach künstlicher Entleerung in einigen Tagen wieder ein. Die Menge des aufgenommenen Blutes kann das Sechsfache vom Gewicht des Egels betragen.

Rücken grün bis bräunlich, jederseits mit 3 gelben oder rothen Längsbinden, die meist schwarzgefleckt sind, auch oft unter einander zusammenfliessen. Leibesrand heller, Bauch einfarbig hell oder schwarz, oder dunkelgefleckt. Färbung ausserordentlich variirend, man unterscheidet danach 64 Varietäten. *H. medicinalis*, der deutsche Blutegel, Sanguis grisea, Sprengkleb leech, im nördlichen und mittleren Europa, Rücken grünlich-grau, jederseits mit 3 rostrothen Binden, deren mittlere auf jedem Segment einen schwarzen Tupfen hat, Bauch grünlichgelb, schwarz gefleckt. *H. officinalis*, Sanguis verte, Green leech, im südöstlichen und südlichen Europa, Rücken mit grünem Mittelstreifen, jederseits davon eine rothe oder braune Längsbinde, Bauch grünlichgelb, meist ungefleckt. Im allgemeinen saugt der erstere besser, bleibt aber kürzere Zeit sitzen und nimmt daher wenig Blut auf. — Der grösste Theil der im Handel befindlichen Egel besteht aus *H. officinalis*.

Man unterscheidet Mutter- oder Zuchtegel, die schlecht saugen, 8–15 g schwer, grosse Egel: 2–3 g schwer, mittlere Egel: 1–3 g schwer, kleine Egel oder Spitzen: 0,5–1,0 g schwer. Die mittleren Sorten entsprechen den Anforderungen der Arzneibücher am besten, die Spitzen finden allenfalls bei Kindern Verwendung. Der grösste Theil der Egel wird gegenwärtig von Zuchtanstalten geliefert, welche die Egel in 1,5 m tiefen Teichen halten, die stets Zufluss von frischem Wasser erhalten müssen; Gerbstoffe und Kalk ist aus diesen Teichen fernzuhalten. Alle 6 Monate werden die Egel gefüttert, indem man mit frischem Blut gefüllte Blasen in das Wasser hängt. Werden dem Apotheker in der Freiheit gefangene „wilde Egel“ zum Kauf angeboten, so soll er sich durch Vergleichung überzeugen, dass wirklich die officinelle Art vorliegt.

Andere Arten. *Hirudo troctina* Johnson, Forellenblutegel, Dragon sanguis, Trontleech. Ziemlich glatt, auf dem Rücken mit sechs Reihen gelber Flecken, Körpermitte gelb mit schwarzem Saum. Bauch einfarbig oder gefleckt. Heimisch in Algier und der Berberei, zuweilen nach Europa (Frankreich) importirt. Hiermit identisch sollen *H. verbania* und *H. carena* im Lago maggiore und bei Nizza sein, die ebenfalls verwendet werden.

Hirudo mysomelas Henry, tief olivgrün mit drei gelblichen, schwarz gestümmten Binden, Seiten gelb, Bauch gelb, schwarz gefleckt, der Rücken auch ohne Binden. Am Senegal, nach Frankreich importirt. *Hirudo granulosa* Savigny. Um Pondichery, auf Bourbon und Mauritius angewendet. *Hirudo sinica* Blainville. In China heimisch und dort verwendet. *Hirudo javanica* Wahlberg. In Java ebenso. *Hirudo quinquestriata* Schmarda. In Australien heimisch und verwendet.

Zuweilen werden verwandte Arten in der Apotheke zum Kauf angeboten, so *Hirudo sanguisuga* L., der Pferdeegel, Rücken schwarzgrün, Bauch gelbgrün, Seiten zuweilen auch der Rücken, braun gefleckt. *Hirudo fusca* L. grünlich oder grünlich-chokoladenfarbig, auf dem Bauche grau- oder olivengrün, walzenförmig. *Hirudo octonulata* Berger flach, grau-, grünlich- oder gelbbraun.

Einkauf. Versendung. Nur selten werden Blutegel von Landleuten gefangen und zum Kauf angeboten; in diesem Falle hat man sich durch genaue Besichtigung zu überzeugen, dass es wirklich die officinellen Egel sind und dass sich nicht etwa solche darunter befinden, die bereits gesogen haben. In der Regel ist der Apotheker darauf angewiesen, sie von Händlern oder Blutegelzüchtereien zu beziehen, deren es in Deutschland (G. F. Ströten-Hildesheim¹⁾, Glückmann Korach-Königsberg i. Pr. u. A.), Frankreich, Ungarn und anderen Ländern verschiedene giebt. Von hier werden die Egel gewöhnlich in Holzkisten, die mit sogen. Muttererde gefüllt sind, oft noch in kleine Säckchen verpackt, ohne Nachtheil auf weite Entfernungen, selbst nach überseeischen Ländern verschickt. Indessen ist es doch rathsam, grössere Vorräthe womöglich im Herbst oder Frühjahr einzukaufen, in der heissen Jahreszeit aber nur missige Bestände zu halten, da dann die Sterblichkeit der Thiere am grössten ist. Eine im Winter bei Frostwetter eintreffende Sendung darf nicht sogleich in einen geheizten Raum gebracht werden; es ist vielmehr dafür Sorge zu tragen, dass, falls die Egel in Wasser aufbewahrt werden, auch dieses durch längeres Verweilen am Aufbewahrungsorte dessen Temperatur angenommen hat, ehe sie hineingesetzt werden. Denn die Blutegel ertragen zwar vorübergehend eine Kälte bis zu -8°C . ohne Schaden, dagegen ist ihnen grössere oder anhaltende Kälte oder plötzlicher Temperaturwechsel schädlich.

Aufbewahrung. Der Verbrauch der Blutegel ist gegen früher im allgemeinen geringer geworden, so dass viele Apotheker mit 100—200 Stück längere Zeit auskommen. Diese vertheilt man auf 2—3 Vorrathsgefässe und benutzt als solche Hafengläser oder irdene, innen glasierte Kruken, die man mit grober, ungebleichter Leinwand überbindet; dabei hat man sorgfältig darauf zu achten, dass diese nicht schadhaft ist und am Rande keine Falten schlägt, denn die Egel entweichen auch durch die kleinste Oeffnung. Die Gefässe müssen so gross gewählt werden, dass je 100 Egel etwa ein Raum von 10 l zur Verfügung steht; sie erhalten ihren Platz an einem recht kühlen, Temperaturschwankungen möglichst wenig ausgesetzten, durchaus frostfreien, doch nicht geheizten Ort, in dessen Nähe sich weder Riechstoffe (Chlorkalk, Kampfer) befinden, noch saure oder ammoniakalische Dämpfe entwickeln können; in der Regel stellt man sie auf den Boden eines kühlen, luftigen Kellers.

Die gebräuchlichste Aufbewahrung der Blutegel ist diejenige in reinem Wasser, dessen Temperatur und Bestandtheile hierbei von grossem Einfluss auf das Befinden der Thiere sind. Es soll $8-10^{\circ}\text{C}$. warm, möglichst frei von Kalk, Magnesia und Eisen sein; man nimmt also im Sommer Brunnenwasser, im Winter klares Flusswasser, das natürlich nicht durch Abwässer aus Fabriken verunreinigt sein darf und auf die richtige Temperatur gebracht ist (siehe oben). Das Erneuern des Wassers geschieht in der kälteren Jahreszeit wöchentlich ein- bis zweimal, im Sommer einen Tag um den andern, nöthigenfalls noch öfter, d. h. sobald man Schleimfäden, Trübung, todté Thiere wahrnimmt, was nach Gewittern öfter der Fall ist. Hierbei ist die peinlichste Sauberkeit nothwendig, denn die Egel sind auch in dieser Hinsicht sehr empfindlich; die Hände müssen sorgfältig mit Seife und danach mit Wasser gereinigt sein; die Geräthe dürfen nicht zu andern Zwecken benutzt werden. Zunächst schüttet man die Egel auf einen klelöcherigen Durchschlag, reinigt die Wandungen des Gefässes von angesetztem Schleim, ebenso die Blutegel durch behutsames Uebergiessen mit Wasser, entfernt auch hier etwaige Schleimfäden, besonders aber kranke und todté Thiere und bringt die übrigen wieder in das mit frischem Wasser bespöckte Gefäss zurück.

Diese einfache Behandlung genügt bei stärkerem Verbrauch, die Egel frisch und saugfähig zu erhalten. Bei geringem Bedarf ist der Apotheker aber nur mit grossem Verlust in der Lage, der gesetzlichen Forderung des Vorräthighaltens von Blutegeln zu genügen, und es mangelt deshalb nicht an Vorschlägen für deren angeblich zweckmässigste Aufbewahrung. Man hat empfohlen, die Thiere in ständig fliessendem Wasser zu halten, oder dem Wasser Holzkohle, Sand, Kieselsteine, Thon, Holzwole, Pferdeschwämme, Carageen, Stroh (sogar Salicylsäure!) zuzusetzen, um ihnen das Abtöessen der Häute und des Schleimes zu erleichtern; auch Anlagen von förmlichen Aquarien mit Wasserpflanzen, wie *Elodea canadensis*, *Ceratophyllum* u. a. und Aufstellung derselben in hellen, luftigen Räumen

¹⁾ Diese im Jahre 1840 gegründete Blutegelzuchtanstalt empfängt, da die selbstgezüchteten Egel dem Bedarf nicht genügen, grosse Sendungen aus andern Ländern, verschickt die Thiere aber erst nach 1—1½jährigem Aufenthalt in besonderen Konservirungsbecken.

werden gerühmt — diesen Rathschlägen gegenüber möge man bedenken, dass alle jene Vorrichtungen den Thieren nicht die natürlichen Lebensbedingungen bieten. Die Blutegel gehören nicht zu den Fischen, sondern zu den Wärmern, und diese leben nicht im Wasser. So sauber und übersichtlich also die Aufbewahrung in reinem Wasser sein mag, jedenfalls ist es zweckmässig, in dasselbe einige grosse Stücke Torf zu legen, der den Egel besonders zussagt und der auch das Wasser länger frisch hält, sobald man ihn nur beim Wasserwechsel sorgfältig von Schleimtheilen reinigt. Noch besser eignet sich Torf in zerriebenem, mässig angefeuchtem Zustande, womit man die Gefässe zu $\frac{3}{4}$ beschickt, in der Weise, dass man die Egel in 4—5 Schichten dazwischen vertheilt. Die der Lebensweise der Blutegel am meisten entsprechende, daher zweckmässigste und am besten bewährte Aufbewahrung ist aber die in feuchter Erde. Man mischt Thon oder Lehm mit $\frac{1}{2}$ zerriebenem Torf, setzt wohl auch etwas gepulverte Ländenkohle zu, befeuchtet diese Masse mit soviel Regenwasser, als sie aufzunehmen vermag und legt sie in kleinen Brocken in das Vorrathgefäss, bringt die mit Wasser abgewaschenen Egel darauf und setzt das mit Leinwand verbundene Gefäss der Zugluft aus; nach einiger Zeit öffnet man, um die etwa an den Wandungen sitzenden Thiere auf die Erde zurückzubringen und wiederholt dies so lange, bis sich sämtliche Egel verkrochen haben. Bei diesem Verfahren ist der lästige Wasserwechsel so gut wie überflüssig. Die Thiere werden nur wenig gestört, halten sich erfahrungsgemäss sehr lange gesund und saugfähig, so dass Verluste auf das geringste Maass beschränkt bleiben. Das genannte Hildesheimer Geschäftshaus liefert die Blutegel auch bereits in Blechkäbeln mit Erdmasse, die man bei Bedarf einfach umtauscht. Ein Uebelstand dieser Aufbewahrungsart ist es freilich, dass man den Vorrath nicht zu überschauen vermag. Dem hilft man durch Aufstellung zweier Gefässe leicht ab, wovon das eine zuerst geleert sein muss, ehe vom Inhalt des andern entnommen wird.

Abgabe. Um das häufige Öffnen der Vorrathgefässe und das Beschmutzen der Hände bei Entnahme von Blutegeln zu vermeiden, hält man einen kleinen Vorrath in einem Porcellangefässe mit siebartig durchlöcherter Deckel und aus diesem nimmt man je nach Bedarf die einzelnen Egel mittels eines besonderen, nur hierzu benutzten Porcellan- oder Holzöffels. Man giebt sie in reinen Subentöpfchen oder in Glashafen ab, die man mit sauberer Gaze oder Leinwand überbindet. Ein Wasserausatz ist nicht notwendig.

Nicht selten werden völlig gesunde Blutegel zurückgebracht, weil sie angeblich nicht saugen wollen. Man setzt sie dann kurze Zeit in kaltes, frisches Wasser und macht die Empfänger darauf aufmerksam, dass vor dem Ansetzen die Hautstelle sorgfältig durch Abwaschen und Abtrocknen mittels sauberer Leinwand gereinigt werden muss, dass man die Thiere nur mit feuchter Leinwand oder mit sehr reinen Händen anfassen darf, dass dagegen Seife und sogenannte Reizmittel durchaus zu vermeiden sind. Sollen Blutegel an schwer zugänglichen Körperstellen, z. B. am Gaumen, an der Zunge, angesetzt werden, so benutzt man hierzu Blutegelröhren, 15 mm weite, an dem einen Ende gebogene und etwas verjüngte Glasröhren, in welche man die Egel hineinschiebt und auf die Saugstelle ansetzt. Ein Abreissen des Egel vor dem freiwilligen Abfallen ist nicht rathsam, man veranlasse sie hierzu durch Bestreuen mit Salz oder Asche.

Blutegel, die einmal abgegeben sind, dürfen unter keinen Umständen zurückgenommen werden, auch wenn sie angeblich nicht benutzt sind. Ebenso sollten Blutegel, die einmal gesogen haben, nicht nochmals von andern Personen benutzt werden, da die Gefahr der Uebertragung von Krankheitstoffen nahe liegt. Wenn in Militärspitälern für die Kunst, die Egel vom Blut zu befreien, sie wieder „aufzufrischen“, Preise ertheilt werden, so dürfte diese Art Sparsamkeit nicht gerade zu billigen sein.

Zum Stillen der Blutung nach Egelbissen dienen Druck, kaltes Wasser, Eis, Alaun, verdünnte Säuren, Eisenchloridwatte, Fliesspapier, Feuerschwamm (s. Band I, S. 1186) und Penguawur Djambi (s. Band I, S. 827), auch wohl Aetz- oder Glühstifte, während warmes Wasser oder warme Umschläge die Nachblutung unterstützen. Die letztere ist, besonders bei Kindern oder schwächlichen Personen, mit grösster Aufmerksamkeit zu überwachen.

Anwendung. Bei Entzündungen aller Art, wo Blutstockungen zu heben sind, besonders bei entzündlichen Leiden am Kopfe, bei Quetschungen, Hämorrhoiden u. s. w. — doch überlasse man die Entscheidung dem Arzte.

Extractum Hirudinum. Blutegelextrakt ist nach E. Meuck der wässerige, sterilisirte Auszug aus den in Alkohol gebärteten, getrockneten Köpfen der officinellen Blutegel.

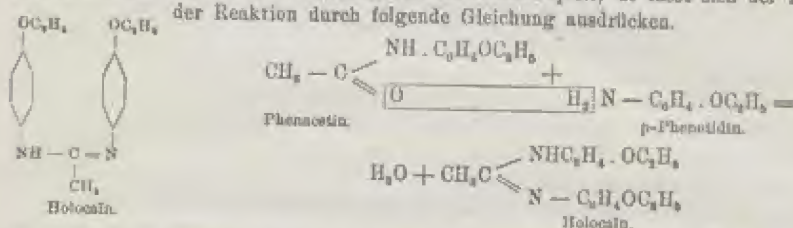
2 ccm enthalten die wirksamen Bestandtheile eines Egels. Es soll die Gerinnung des Blutes verhindern, dasselbe gegen Fäulnis widerstandsfähiger machen und wird deshalb bei Transfusionen, ferner bei Verletzungen oder Quetschungen zur Verhinderung der Thrombenbildung empfohlen. Für einen erwachsenen Menschen wären 150–200 ccm Extrakt oder ein Infusum von 80–100 Blutegeln erforderlich.

Holocainum hydrochloricum.

† **Holocainum hydrochloricum.** Salzsaurer Holocain. $C_8H_4OC_2H_5NH.C(CH_3)_2 = N - C_6H_4.OC_2H_5$. Mol. Gew. = 298.

Unter dem Namen Holocain wird das p-Diäthoxyäthyldiphenylamidin verstanden; das salzsaure Salz der Base ist das oben genannte Präparat.

Darstellung. Dieselbe erfolgt fabrikmässig nach D.R.P. 79868 durch Einwirkung von Phosphorchlorid auf ein Gemenge von Phenacetin und p-Phenetidin. Da das Phosphorchlorid die Rolle eines wasserentziehenden Mittels spielt, so lässt sich der Endverlauf der Reaktion durch folgende Gleichung ausdrücken.



Die Base wird aus 60procentigem Alkohol umkrystallisirt und alsdann in das salzsaure Salz verwandelt.

Eigenschaften. Ein weisses Krystallpulver, aus rhombischen Säulen und deren Trümmern bestehend, geruchlos, von schwach bitterlichem Geschmack, sehr bald die Zungennerven stark anästhesirend.

Es löst sich in 40 Th. Wasser von 15° C. zu einer farblosen, neutralen Flüssigkeit. Aus dieser scheidet Natronlauge die freie Base zunächst als milchige Trübung ab, welche später zu Krystallen erstarrt; diese schmelzen bei 121° C. — Die wässrige Lösung giebt mit Ferrichlorid keine auffallende Färbung; durch Chromsäure entsteht ein orangegelber, harzartiger Niederschlag. — In conc. Schwefelsäure löst sich das Salz ohne Färbung; bringt man zu dieser Lösung einen Tropfen Salpetersäure, so färbt sie sich braungelb. — Kocht man 0,1 g salzsaures Holocain während 1 Minute mit 1 ccm Salzsäure, fügt nach dem Erkalten 2 ccm Karbolsäurelösung (1:20) hinzu, so soll diese Mischung auf Zugabe von filtrirter Chlorkalklösung ziegelrothe Färbung annehmen, die durch Uebersättigen mit Ammoniak in Indigoblau übergeht. (Indophenol-Reaktion s. Band I, S. 4.)

Prüfung. 1) Das Salz sei farblos, von fast neutraler Reaktion, im Wasser klar löslich und löse sich ohne Färbung in conc. Schwefelsäure. — 2) Es verbrenne auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 3) Scheidet man aus der wässrigen Lösung durch Natronlauge die freie Base ab, so schmelze diese nach dem Waschen und Trocknen bei 121° C.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Als örtliches Anästheticum bez. als Ersatz des Cocains bei Augenoperationen. Nach einmaliger Einträufelung von 2–3 Tropfen einer 1 procentigen Lösung tritt eine etwa 10 Minuten andauernde Unempfindlichkeit der Augapfloberoberfläche ein.

Homatropinum hydrobromicum.

I. †† Homatropinum hydrobromicum (Germ. Hely.). Bromhydrate d'Homatropine (Gall.). Homatropinae Hydrobromidum (Brit.). Homatropinbromhydrat. Bromwasserstoffsäures Homatropin. Bromwasserstoffsaures Oxytoluyltropéin. $C_{14}H_{21} \cdot NO_2 \cdot HBr$. Mol. Gew. = 356. Unter dem Namen „Homatropin“ versteht man den von Landenburger synthetisch aus Mandelsäure und Tropin dargestellten Mandelsäure-Tropinester. Das obige Salz ist das bromwasserstoffsäure Salz dieses Esters.

Darstellung. Man stellt zunächst eine möglichst konzentrierte, neutrale Lösung von mandelsaurem Tropin dar, fügt dieser etwa die Hälfte ihres Volumens 10–12 proc. Salzsäure zu und erwärmt mehrere Tage lang auf dem Dampfbade unter zeitweiligem Ersatz der verdampften Salzsäure. Der Reaktionsmasse, welche neben dem gebildeten salzsauren Homatropin noch grössere Mengen unverändertes mandelsaures Tropin und Zersetzungsprodukte desselben enthält, wird das erstere durch Fällen mit Ammoniak entzogen. Das Tropin bleibt in der Lauge, da Tropinsalze durch Ammoniak nicht zersetzt werden. Die mit kohlensaurem Kalium entwässerte Chloroformlösung des Alkaloids hinterlässt nach dem Abdestilliren des Lösungsmittels das rohe Homatropin als dunkelbraunen Sirup, welcher nach einiger Zeit krystallinisch erstarrt. Um daraus das bromwasserstoffsäure Salz zu gewinnen, neutralisirt man genau mit verdünnter Bromwasserstoffsäure, verdunstet die Lösung bei gelinder Wärme, am besten im Vacuum, zur Trockne und krystallisirt das Salz aus Weingeist mehrmals um. Die freie Base wird am besten aus dem reinen Hydrobromid dargestellt.

Eigenschaften. Farblose, kleine rhombische Krystalle, löslich in 4 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, auch in 18 Th. Weingeist; in absolutem Alkohol ist es schwer löslich, fast unlöslich in Chloroform. Von Aether wird es nicht aufgenommen. Es schmilzt bei 210–212° C., nachdem es vorher schon etwas zusammengesintert war. Die Lösungen sind neutral. Die wässrige Lösung giebt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag. Versetzt man sie mit etwas Chlorwasser und schüttelt alsdann mit Chloroform aus, so wird dieses gelb gefärbt. Von allgemeinen Reactionen sind folgende anzugeben: Das salzsaure Salz giebt mit Goldchlorid ein in Wasser schwer lösliches, in Prismen krystallisirendes Golddoppelsalz. Die mit Salzsäure schwach angesäuerte Lösung der Homatropinsalze giebt mit Kaliumperoxydisilberjodid und Phosphorwolframsäure weisse Niederschläge, durch Phosphormolybdänsäure entsteht eine gelbe, durch Jodlösung eine braune Fällung. Gerbsäure und Platinchlorid fällen die schwach angesäuerte Lösung nicht. Alkalien und Ammoniak geben nur in konzentrierten Lösungen Niederschläge, welche sich im Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auflösen, verdünnte Lösungen werden nicht gefällt. Pikrinsäure füllt aus der schwach salzsauren Lösung des Homatropins ein Pikrat, welches sich anfangs harzig abscheidet, nach einiger Zeit aber krystallinisch wird und aus heissem Wasser unkrystallisirt werden kann. Es bildet gelbe, glänzende Blättchen. Wenn man Homatropin oder ein Salz desselben mit etwas rauchender Salpetersäure übergiesst und auf dem Dampfbade verdunstet, so hinterbleibt ein kaum gefärbter Rückstand, welcher sich nach den Angaben in der Litteratur beim Uebergiessen mit alkoholischer Kalilauge vorübergehend violett färben soll. Diese violette Färbung schlägt jedoch, wenn sie überhaupt auftritt, momentan in eine rothe um, in den meisten Fällen ist nur letztere zu bemerken. Beim Erwärmen mit verdünnter Säure oder Alkali geht das Homatropin leicht wieder in Tropin und Mandelsäure über. Zur Erkennung des Homatropins dient ausser den angeführten Identitätsreactionen noch die Eigenschaft, auf die Pupille des Auges (Katzenaugel) erweiternd zu wirken. Vergl. auch Atropin. Bd. I, S. 427.

Prüfung. 1) Vor allem empfiehlt es sich, den Schmelzpunkt des Salzes festzustellen. Derselbe muss bei 210–212° C. liegen. 2) In konz. Schwefelsäure muss sich das

Salz in der Kälte ohne Färbung auflösen. Erhitzt man die Lösung, so bräunt sie sich; fügt man derselben alsdann mit Vorsicht etwa ein gleiches Volumen Wasser zu, so tritt Blumengeruch auf (s. Band I, S. 426). 3) Eine Verwechslung mit Atropin- oder Hyoscyaminhydrobromid, welche immerhin möglich ist, lässt sich erkennen, wenn man eine kleine Menge des fraglichen Präparates in einem Reagiroylinder mit etwas Chloroform übergiesst und gelinde erwärmt. Während Atropin- und Hyoscyaminhydrobromid sich mit Leichtigkeit in jedem Verhältniss in diesem Lösungsmittel lösen, ist Homatropinhydrobromid darin fast unlöslich. Oder man löst eine kleine Menge in Wasser auf, setzt die Base mit etwas Sodaaugung in Freiheit und schüttelt sie mit Aether aus. Die mit kohlensaurem Kalium entwässerte Aetherlösung hinterlässt bei langsamem Verdunsten an einem lauwarmen Orte das Alkaloid in kleinen Krystallen, welche bei etwa 50° C. getrocknet und dann durch Bestimmung des Schmelzpunktes identifiziert werden. Homatropin schmilzt bei 95–96° C., Hyoscyamin bei 108° C. und Atropin bei 115,5° C.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. Da es durch Feuchtigkeit und die Einwirkung der Luft allmählich zersetzt wird, so werde es auch in gut verschlossenen, nicht zu grossen Gefässen aufbewahrt.

Anwendung. Das Homatropin wirkt fast ebenso energisch erweiternd auf die menschliche Pupille wie Atropin; die Wirkung verschwindet aber verhältnissmässig sehr rasch wieder. Bei Einträufelung einer 1 proc. Lösung von Homatropinhydrobromid erreicht die Mydriasis nach etwa einer Stunde ihr Maximum und ist nach 20 Stunden wieder verschwunden, während die mydriatische Wirkung selbst einer sehr schwachen Atropinlösung viel länger, etwa 6–9 Tage andauert. Ähnlich verhält es sich auch mit der Accommodationslähmung. Es wird daher das Homatropin bei Untersuchung des Auges mit dem Augenspiegel dem Atropin vorgezogen. Zur Verwendung gelangt meist das Hydrobromid in 1 proc. Lösung. Nach Einträufelung von Homatropin tritt im Munde ein bitterer Geschmack auf, die Trockenheit des Schlundes, ein Hauptmerkmal der Atropinbehandlung, zeigt sich dabei nicht.

Höchstgaben: *pro dosi* 0,001 g (Germ., Helv.), *pro die* 0,002 g (Helv.), 0,003 g (Germ.).

II. †† Homatropinum. Homatropine (Gall.). Oxytoluyltropin. $C_{16}H_{21}NO_3$. Mol. Gew. = 275. Die freie Base. Man gewinnt dieselbe am zweckmässigsten, indem man die wässrige Lösung des bromwasserstoffsäuren Salzes mit Natriumkarbonat zersetzt, und die freie Base wie unter Prüfung sub 3 angegeben mit Aether ausschüttelt. —

Farblose, prismatische Krystalle, bei 98° C. schmelzend, ohne Geruch, von bitterem Geschmack, leicht löslich in Alkohol und in Chloroform, weniger löslich in Aether und Benzol, fast unlöslich in Wasser, aber hygroskopisch. Die Lösungen sind stark alkalisch und optisch inaktiv. Ueber die Reaktionen s. vorher.

†† Homatropinum hydrochloricum. Salzsäures Homatropin. $C_{16}H_{21}NO_3 \cdot HCl$ = 311,5. Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol leicht löslich.

†† Homatropinum sulfuricum. Schwefelsäures Homatropin. $(C_{16}H_{21}NO_3)_2 \cdot H_2SO_4$ = 648. Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol leicht löslich.

†† Homatropinum salicylicum. Salicylsäures Homatropin. $C_{16}H_{21}NO_3 \cdot C_7H_5O_2$ = 418. Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol leicht löslich.

Die vorstehend aufgeführten Salze werden gelegentlich unter den gleichen Indikationen und in den nämlichen Dosen wie das Bromhydrat angewendet, haben aber vor diesem keinen Vorrug.

Hordeum.

Gattung der Gramineae — Hordeae.

Man verwendet die Karyopsen der verschiedenen Formen von *Hordeum sativum* Jessen, das von dem im Kaukasus und westlichen Asien heimischen *H. spontaneum* C. Koch abstammt. Die Kulturassen sind: *H. distichum*, die zweizeilige Gerste, in

Mitteuropa kultivirt, *H. hexastichum*, die sechszeilige Gerste, in Südeuropa, selten in der Schweiz und Deutschland kultivirt, *H. vulgare*, in verschiedenen Formen in Europa und Nordafrika kultivirt.

Beschreibung. Die Frucht ist mit der Deck- und Vorspelze verwachsen, länglich, nach beiden Enden verschmälert, kantig, am Rücken etwas flach, an der Bauchfläche gewölbt und mit einer Längerinne versehen, strohgelb, nach Beseitigung der Spelzen glatt, rötlich-gelb. Fruchthaut mit Samenschale innig verwachsen, sie umschliessen das grosse Endosperm, an dessen Grunde der kleine Embryo sich befindet.

Die Gerstenfrucht unterscheidet sich, auch im fein zerkleinerten Zustande, leicht vom Weizen und Roggen durch die Gegenwart der Gewebs Elemente der Spelzen, dagegen ist zu bemerken, dass Hafer und Reis ebenfalls von den Spelzen umschlossen sind.

Ueber das Stärkemehl vgl. Band I, S. 295.

Bestandtheile nach Kömo: Wasser 14,05 Proc., Stickstoffsubstanz 9,66 Proc., Fett 1,93 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 66,99 Proc., Rohfaser 4,95 Proc., Asche 2,42 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 11,24 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 77,94 Proc., Stickstoff 1,79 Proc. Die Asche ist reich an Kieselsäure (25,9 Proc.), die besonders in den Spelzen ihren Sitz hat.

Anwendung. Man verwendet die geschälte Frucht Samen *Hordei decorticalum* (Ergänzb.). *Fructus Hordei excorticati*. *Hordeum perlatum* s. *mundatum*. Geschälte Gerste. Gersten- oder Perlgrauen. — *Orge mondé*. *Orge perlé* (Gall.). — *Barley-pearl*. In Theemischungen, als schleimiges Getränk in Abkochung (15,0—30,0: 200,0), aussetich zu Gurgelwässern und in Klystieren.

Ptisana de Hordeo. *Tisane d'orge* (Gall.). Aus 20 g mit kaltem Wasser abgewaschener Gerstengraupe bereitet man durch Kochen mit q. n. Wasser und Durchsiehen 1 l Flüssigkeit.

Farina Hordei praeparata (Ergänzb.). Präparirtes Gerstenmehl. — *Farine d'orge préparée*. Gerstenmehl drückt man in ein hohes walzenförmiges Züngerfäss bis zu $\frac{1}{3}$ des Raumes fest ein, verschliesst und erhitzt 30 Stunden im Dampfbade. Die obere, mehrlagige Schicht wird entfernt, die rötlich-gelbe Masse gepulvert und trocken aufbewahrt. Der Verlust lässt sich vermeiden, wenn man nach je 10 Stunden den Inhalt des Gefässes gut durchmischt. Ausbeute etwa 90 Proc. — *Dietrich* empfiehlt, um die Gewähr für ein reines Mehl übernehmen zu können, 1000 g Gerste mit 50 g Wasser 6 Stunden quellen zu lassen, durch ständiges Erhitzen in verschlossenem Gefäss auf dem Dampfbade aufzuquieschen, dann zu trocknen, hierauf 30 Stunden wie vorher angegeben, zu behandeln, und endlich zu pulvern. Ausbeute 75—80 Proc. Ein mit Unrecht in Vergessenheit gerathenes, leicht verdauliches Nahrungsmittel.

Ferculum Exuviale.

Rp. Farinae Hordei praep. 700,0
Sacchari albi pulv. 200,0

Cordia. Cloanum pulv. 5,0

Anwendung wie bei Farina Hordei pp.

Pasta Cacao Hordei praeparata.

Gersten-Chokolade (*Dietrich*).

Rp. Farinae Hordei praep. 100,0

Sacchari albi pulv. 450,0

Paste Cacao 450,0

Bereitung wie bei Pasta Cacao arom. Bd. I. S. 526.

Sano, ein Nahrungsmittel der Sano-Gesellschaft in Berlin, angeblich dextrinirtes Gerstenmehl, enthält (abgerundet) in 100 Th.: 14 Wasser, 12 Proteinstoffe, 1,5 Fett, 4 Isel. Kohlehydrate, 65 Stärke (Aufzucht).

Hydrargyrum.

Hydrargyrum. *Mercurius vivus*. *Argentum vivum*. *Mercur* (französ.). *Mercury* (engl.). *Quecksilber* (engl.). *Hg*. Atomg. = 200. Ein edles Metall, welches in der Natur nur selten gediegen (als „Jungfernsquecksilber“) vorkommt, in grösseren Mengen als Zinnober (*Mercuriusulid HgS*) gefunden wird. Seine Gewinnung geschieht hüttenmännisch durch Rösten der Zinnobererze bei Zutritt von Luft oder durch Erhitzen der Zinnobererze mit Eisen oder Antzalk.

I. Hydrargyrum venale seu technicum. Technisches Quecksilber. *Mercur* du commerce (Gall.). Das Quecksilber des Handels ist niemals ganz rein, sondern ent-

hält bis zu 2 Proc. fremde Metalle wie Blei, Wismut, Kupfer, Antimon, Zinn, Silber, auch Sand, Staub und andere Unreinigkeiten. Ein erheblicher Gehalt an verunreinigenden Metallen giebt sich dadurch zu erkennen, dass die Oberfläche des Quecksilbers beim Stehen matt wird (bisweilen sieht man sogar eine matte, beim Schütteln Falten bildende Haut), dass das Metall beim Laufen über eine Porcellan- oder Papiersfläche kugelige Metallpartikel (Schwänzchen) bildet bez. eine gefürbte „Spur“ hinterlässt, dass es ferner beim Schütteln in einer trockenen Flasche in ein schwärzliches Pulver verwandelt wird oder — bei geringer Verunreinigung — matte Metallpartikel an den Wandungen der Flasche hängen lässt.

Ein durch Fremdmetalle nicht zu stark verunreinigtes Quecksilber ist diejenige Sorte, welche man im Handverkaufe abgiebt, wenn nicht vorausgesetzt werden muss, dass der Käufer reines Quecksilber erwerben will.

Wägung und Dispensation. Das Abwägen des Quecksilbers nehme man stets aus Porcellan in Porcellan vor, d. h.: Man tarire eine Porcellanschale und wäge in diese das Quecksilber ein, welches man vorher in eine andere Porcellanschale eingegossen hatte. Man wäge niemals direkt aus dem Standgefässe. Unter allen Umständen giesse man Quecksilber stets in dünnem Strahle und aus möglichst geringer Höhe aus, weil sonst das Quecksilber sehr leicht verspritzt wird. Ueber die Gefahren des verspritzten Quecksilbers siehe weiter unten.

Für die Zwecke des Handverkaufes werden kleine Mengen Quecksilber in bekannter Weise mit Gänsefederkielen abgemessen und in Federrosen abgefüllt, welche mit Siegellack oder Harzcerat verschlossen werden. Grössere Mengen werden in besonders starkwandigen Glasflaschen oder Thonkrücken mit engem Halse oder in besonderen Quecksilberstandgefässen abgegeben. Beim Hantiren mit grösseren Quecksilbermengen unterschätze man nicht das Gewicht der Gefässe.

Aufbewahrung. Man bewahrt das Quecksilber in starkwandigen Flaschen aus Glas, Steinzeug oder Porcellan auf, die man mit Korken verschliesst. Grössere Vorräthe hält man auch in den eisernen Flaschen, in denen das Quecksilber verzendet wird. — Man stelle Quecksilbergefässe nicht in die oberen Theile der Regale, sondern bringe sie thunlichst nahe am Erdboden unter.

Anwendung. Das technische Quecksilber kann, wenn es nicht mehr als 2 Proc. fremde Metalle enthält, zur Bereitung künstlicher Salben und Pflaster verwendet werden. Für die Receptur und für chemische sowie physikalische Zwecke benutzt man die folgende, reinere Sorte.

II. Hydrargyrum (Austr. Germ. Helv. Brit. U-St.). **Mercure purifié** (Gall.). **Hydrargyrum depuratum seu purum.** Gereinigtes Quecksilber. Reines Quecksilber.

Das reine Quecksilber wird aus dem Quecksilber des Handels gewonnen, indem man die verunreinigenden Metalle entweder durch Oxydation oder durch Destillation beseitigt. Weder die eine noch die andere Methode liefert unter allen Umständen ein absolut reines Quecksilber. Z. B. geben bei der Destillation, welche im allgemeinen die besten Resultate giebt, Wismut und Zinn in kleinen Mengen über. Wirklich reines Quecksilber erhält man, wenn man das technische Quecksilber zuerst einem oxydirenden Verfahren unterwirft und es alsdann noch destillirt.

Reinigung. 1) 1000 Th. käufliches Quecksilber werden in einer starkwandigen (!) Flasche mit einer Mischung von 70 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 70 Th. Wasser 24 Stunden lang stehen gelassen und während dieser Zeit häufig und kräftig geschüttelt. Die verunreinigenden Metalle (Bi, Sn, Pb, Zn) werden von der Salpetersäure zum grössten Theile in Lösung gebracht. Nach 24 Stunden trennt man das Quecksilber von der wässrigen Flüssigkeit mittels Scheidetrichters und wäscht und trocknet es, wie unten angegeben. Die saure Flüssigkeit kann zur Reinigung einer weiteren Menge Quecksilber benutzt werden.

2) 1000 Th. käufliches Quecksilber werden in einer starkwandigen (!) Flasche mit einer Mischung aus 20 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1.232) und ca. 80 Th. Wasser so lange kräftig durchgeschüttelt, bis die Mischung einen Schlamm von feinvertheilten Quecksilberkügelchen darstellt. Man stellt die Flasche 1–2 Tage zum Absetzen, giesst die über dem Quecksilber stehende Flüssigkeit ab, wäscht das Metall zunächst mit

verdünnter Salzsäure, dann mit heissem und kaltem Wasser und trocknet wie unten angegeben.

3) Nach einer anderen Methode von Böttch. behandelt man das Quecksilber mit dem gleichen Volumen einer Lösung von 5 g Kaliumdichromat in 1 Liter Wasser, die mit etwa 10 cem konc. Schwefelsäure angesäuert ist. Man schüttelt so lange, bis das zuerst entstandene Quecksilberchromat verschwunden und die wässrige Flüssigkeit durch Chromsulfat grün gefärbt ist. Man schlamm nun mit einem kräftigen Wasserstrahl das graue Pulver der Metalloxyde ab und wäscht unter Umrühren so lange, bis grauer Schlamm nicht mehr abgesondert wird, schliesslich trocknet man und verfährt wie unten angegeben.

Diese Reinigungsmethoden lassen sich sehr bequem auch in dem von L. Maxxa angegebenen Apparate ausführen, in welchem das Quecksilber in sehr feinen Tröpfchen durch eine 1,5—2,0 m hohe Schicht einer der oben angegebenen Reinigungsflüssigkeiten hindurchfällt und durch eine Hebovorrichtung automatisch abfließt.

Waschen, Trocknen und Filtriren des Quecksilbers. 1) Waschen. Hat man nach einer der oben angegebenen Verfahren das Quecksilber mit Chemikalien behandelt, so bringt man das Quecksilber in eine starke, geräumige Porcellanschale, stellt diese unter eine Wasserleitung und lässt, während man das Quecksilber umrührt, auf dieses einen Wasserstrom laufen so lange, bis das noch feuchte Quecksilber blaues Lackmuspapier nicht mehr röthet. Man wäscht alsdann noch einige Male mit destillirtem Wasser nach, giesst die Hauptmenge des Wassers ab und führt nun das Quecksilber (Trichter aufsetzen!) in einen Scheidetrichter über, in welchem man es von dem Reste des Wassers scheidet.

2) Trocknen. Das vom Wasser nach Möglichkeit befreite Quecksilber bringt man in eine Porcellanschale, welche mit einer 2 bis 3 fachen Lage Filtrirpapier ausgelegt ist. Wenn nöthig führt man es in eine zweite Schale über, welche mit neuem Filtrirpapier (auch Abfällen desselben) ausgelegt ist. — Man kann das Quecksilber auch in einer Porcellanschale im Wasserbade trocknen, muss diese Operation alsdann aber im Freien ausführen.

Beim Erwärmen würde alsdann auch das nach der Ferrichlorid-Methode gereinigte Quecksilber, falls es noch einen Schlamm darstellen sollte, zu flüssigem Quecksilber zusammenfließen.

3) Filtriren. Um das Quecksilber von mechanisch beigemengten Unreinigkeiten zu befreien, wird es filtrirt. Zu diesem Zwecke giesst man es durch einen lose mit reiner Watte verstopften Glastrichter. Oder man giesst es auf ein glattes Filter aus starkem Filtrirpapier, welches an seinem Grunde mit einigen sehr feinen Nadelstichen durchbohrt ist. — Oder man schneidet von einem Glastrichter den Hals ab und kittet mittels Siegelack in die Ablauföffnung ein von Internodien freies Stück von sogen. spanischem Rohr so ein, dass der obere und der untere Querschnitt frei bleiben. Giesst man in den Trichter Quecksilber ein, so fließt es durch die Poren des spanischen Rohres ab und wird hierdurch filtrirt. Oder. Man giesst es in ein eisernes Rohr, dessen untere Oeffnung durch einige Scheiben von skänisch-garem Leder verschlossen ist, die durch eine Ueberflangschraube festgehalten werden.

Destilliren. Wie schon bemerkt erhält man ein reines Quecksilber mit einiger Sicherheit dann, wenn man das kfläliche Quecksilber zunächst den oben angeführten oxydirenden (nassen) Verfahren unterwirft, es alsdann wäscht, trocknet und zum Schluss noch destillirt. Die Destillation war früher eine sehr unangenehme Aufgabe. Gegenwärtig wird sie ohne Schwierigkeiten im Vacuum und zwar automatisch und kontinuierlich ausgeführt. Bei dem Karsten'schen Apparat, welcher ca. 90 Mk. kostet, destilliren bei einem Leuchtgasverbrauch von 40 Liter pro Stunde = 250 g Quecksilber über.

Absolut reines Quecksilber erhält man durch Destillation einer Mischung aus gleichen Theilen reinem, gefülltem Mercurisulfid und gebranntem Kalk oder Eisenfeilspänen. Diese Sorte wird voraussichtlich nur für sehr feine physikalische Untersuchungen benutzt bez. verlangt werden und ist alsdann bei chemischen Fabriken unter allherer Darlegung der Verhältnisse zu bestellen.

Eigenschaften. Das gereinigte, bez. reine Quecksilber ist bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, von silberweisser Farbe mit einem Stich ins Bläuliche und starkem

Metallglanz, ohne Geruch und Geschmack. Stark erhitzt, verflüchtigt es sich vollständig. Das spec. Gewicht ist bei $15^{\circ}\text{C.} = 13,573$, bei $0^{\circ}\text{C.} = 13,595$. Das Quecksilber erstarrt bei $-39,4^{\circ}\text{C.}$, ist dann hämmerbar, bez. geschmeidig wie Blei, und krystallisirt in regelmäßigen, nadelförmigen Oktaëdern. Es siedet bei $+357^{\circ}\text{C.}$ und verwandelt sich dabei in einen farblosen Dampf, doch verflüchtigt es sich schon auf dem Wasserbade beträchtlich und sogar noch bei gewöhnlicher Temperatur merklich, desgleichen mit den Dämpfen des siedenden Wassers. — An trockener Luft verändert sich das reine Quecksilber nicht, das unreine überzieht sich allmählich mit einer trüben Haut. Aber auch das reine Quecksilber überzieht sich an feuchter Luft nach längerer Zeit mit einem Häutchen von Quecksilberoxydul, wie man an dem kürzeren Schenkel eines Heber-Barometers leicht beobachten kann. — Wird das Quecksilber an der Luft bis nahe an seinen Siedepunkt erhitzt, so verwandelt es sich allmählich in Quecksilberoxyd (*Mercurius praecipitatus per az.*). Durch Schütteln mit Flüssigkeiten, wie Wasser, Terpentinöl, Aether, Essigsäure, Salmiaklösung etc., vielmehr noch durch Reiben mit pulverigen Stoffen lässt es sich zu einem matten grauen Pulver (*Æthiops*) zertheilen. Dasselbe besteht aus kleinen, mit dem blossen Auge nicht unterscheidbaren Kügelchen, welche durch die Zwischenlagerung von Theilen des damit vermischten fremden Körpers getrennt sind. Das feine Zertheilen des Quecksilbers in dieser Art nennt man das Tödteln (*mortificatio*) oder die Extinktion (*extinctio*) des Quecksilbers.

Von Salzsäure oder kalter Schwefelsäure wird es nicht gelöst. Heisse conc. Schwefelsäure löst es unter Freiwerden von Schwefeldioxyd SO_2 zu Mercurisulfat HgSO_4 oder Mercurousulfat Hg_2SO_4 . Von kalter verdünnter Salpetersäure wird es unter Auftreten von Stickoxyd zu Mercurinitrat, von heisser conc. Salpetersäure zu Mercurinitrat gelöst. — In Königswasser löst es sich leicht zu Mercurichlorid. Mit Chlor, Brom und Jod vereinigt es sich schon bei gewöhnlicher Temperatur. Desgleichen mit Schwefel bei gewöhnlicher Temperatur zwar langsam, rascher beim Erwärmen.

Es bildet zwei Salzreihen, welche sich vom



ableiten und scharf auseinander zu halten sind.

Prüfung. 1) Das reine Quecksilber muss bei Aufbewahrung in einem gut geschlossenen, trockenen Glase stets eine blanke, metallisch glänzende Oberfläche zeigen. Wird es in einer sauberen, trockenen, starkwandigen Flasche kurze Zeit mit Luft durchgeschüttelt, so muss es vollkommen blank bleiben. Unreines Quecksilber überzieht sich dabei mit einer Haut, welche z. Th. an den Glaswandungen haften bleibt. Hierdurch sollen sich noch $\frac{1}{10}$ Proc. Blei zu erkennen geben. — 2) Es löse sich in verdünnter Salpetersäure ohne Rückstand zu einer klaren Flüssigkeit auf (ungelöst würden bleiben: Antimon, Zinn und Gold). — 3) Es sei ferner beim Glühen in einem blanken Porcellantiegel (Vorsicht, im Freien auszuführen!) ohne wahrnehmbaren bez. wägbaren Rückstand flüchtig. — 4) Kocht man ca. 5 g Quecksilber mit 5 ccm Wasser und 4,5 g Natriumthiosulfat in einem Probirrohre etwa 1 Minute lang, so soll das Quecksilber seinen Glanz nicht verlieren und höchstens einen schwach gelblichen Schein annehmen (U-St.). Diese Probe gestattet, reines Quecksilber von ungereinigtem zu unterscheiden; bei mehr als einer Spur verunreinigender Fremdmetalle verliert das Quecksilber seinen Metallglanz und erscheint grau.

Aufbewahrung. In starkwandigen Glasgefässen, die mit Korkstopfen oder Glasstopfen geschlossen sind. Man stellt die Flaschen zweckmässig auch noch in eine Holzbüchse ein und bringt die Standgefässe nicht in den oberen Plätzen des Regals, sondern möglichst nach dem Erdboden zu unter. Man schütze das Quecksilber vor den Dämpfen von Chlor, Brom, Jod.

Hantiren mit Quecksilber. Bei dem Hantiren mit Quecksilber hat man alle Voricht anzuwenden, damit Quecksilber nicht auf den Fussboden rollt. Ist es erst einmal in die Dieleintritte eingedrungen, so würde es ausserordentlich schwierig sein, es von dort wieder vollständig zu entfernen. Ist aber trotz aller Vorsicht Quecksilber auf den Fussboden gelangt, so kann man es am besten dadurch unschädlich machen, dass man es mit Zinnfolie (Stanniol) bedeckt, nach einiger Zeit mit feuchten Sägespänen überstreut und mit Schippe und Handfeger aufkehrt.

Auch vermeide man es, Quecksilber in bleierne Wasserabzugsrohre zu giessen. Das Quecksilber sammelt sich an den tiefsten Stellen dieser Rohre an und durchlöchert diese durch Bildung von Amalgamen. — Ferner lege man beim Arbeiten mit Quecksilber goldene Schmuckgegenstände, auch die Uhr, ab, da letztere leicht verquicht werden, letztere leiden kann.

Quecksilber, welches in einem Raume verschüttet worden ist, der zum dauernden Aufenthalte für Menschen bestimmt ist, bildet eine lange währende gesundheitliche Gefahr, da das Quecksilber schon bei gewöhnlicher Temperatur merklich flüchtig ist, und die mit der Athemluft aufgenommenen Quecksilberdämpfe eine langsam verlaufende (chronische) Vergiftung erzeugen, gegen welche manche Personen sehr empfindlich sind.

Erkennung. 1) Alle Quecksilberverbindungen geben, wenn man sie mit wasserfreiem Natriumkarbonat gemischt im einseitig geschlossenen Rohre glüht, ein Sublimat von metallischem Quecksilber, welches sich an den kälteren Theilen des Rohres als grauer Belag bez. in Form metallglänzender Tröpfchen absetzt. 2) Blankes Kupferblech oder Messing, bleich in eine quecksilberhaltige Flüssigkeit eingestellt, bedeckt sich nach einiger Zeit mit einer grauen, pulverigen Quecksilberschicht, welche durch sanftes Reiben Metallglanz annimmt; durch Erhitzen verflüchtigt sich das Quecksilber von seiner Unterlage. 3) Zink scheidet aus Quecksilberlösungen das Quecksilber als pulverigen Metallschlamm ab, ohne sich mit demselben zu amalgamiren. 4) Stannochlorid fällt, wenn es im Ueberschuss zugesetzt wird, das Quecksilber aus seinen Verbindungen als Metall in Form eines grauen, pulverförmigen Niederschlages.

Für die analytische Erkennung hat man die Quecksilberoxydulsalze (Mercurosalze) und die Quecksilberoxydsalze (Mercurisalze) zu unterscheiden.

A. Mercurosalze oder Quecksilberoxydulsalze. 1) Kalilauge, Natronlauge, Kalkwasser fällen schwarzes, im Ueberschuss des Fällungsmittels unlösliches Mercurioxyd (Quecksilberoxydul Hg_2O). — 2) Ammoniak füllt schwarze Amidverbindungen, z. B. Mercuriochloramid $\text{Hg}_2\text{Cl} \cdot \text{NH}_3$. — 3) Alkalikarbonate fällen in der Regel schmutzigweisse Niederschläge, welche beim Erhitzen dunkel werden. — 4) Kaliumchromat erzeugt orangerothe bis ziegelrothe Niederschläge. — 5) Durch Salzsäure oder Alkalichloride wird weisses Mercuriochlorid (Calomel) gefällt. — 6) Durch Kaliumjodid entsteht ein grünlichgelber Niederschlag (Hg_2J_2), löslich im Ueberschuss des Fällungsmittels. — 7) Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium fällen einen schwarzen Niederschlag, welcher aus Mercurisulfid + metallischem Quecksilber ($\text{HgS} + \text{Hg}$) besteht.

B. Mercurisalze oder Quecksilberoxydsalze. 1) Kalilauge, Natronlauge, Kalkwasser erzeugen, in kleinen Mengen zugesetzt, zunächst dunkle Fällung (von Oxydsalzen), im Ueberschuss zugesetzt gelbe Fällung von Mercurioxyd. — 2) Ammoniak füllt weisse Amidverbindungen, z. B. $\text{HgCl} \cdot \text{NH}_3$. — 3) Alkalikarbonate fällen braunrothe Oxydsalze, die durch Kochen in gelbes Mercurioxyd übergehen. — 4) Kaliumchromat fällt orangegelbes Mercurichromat, löslich in Salpetersäure. — 5) Kaliumjodid erzeugt einen scharlachrothen Niederschlag von Mercuribijodid, der im Ueberschuss von Kaliumjodid zu einer farblosen Flüssigkeit löslich ist. — 6) Durch Salzsäure und Alkalichloride entsteht keine Fällung. — 7) Schwefelwasserstoff, in kleinen Mengen zugesetzt, erzeugt zunächst einen weissen Niederschlag, der durch Einwirkung weiterer Mengen Schwefelwasserstoff in Gelb, Rothlich, Braun, schliesslich in Schwarz übergeht. Der schwarze Niederschlag ist Mercurisulfid HgS und unlöslich in Salpetersäure, dagegen löslich in Königswasser.

Bestimmung. Man bestimmt das Quecksilber entweder als Metall, oder als Mercurisulfid oder als Mercuriochlorid. Man beachte, dass die Bestimmung sub 1 (als Metall) unter allen Umständen einwandfreie Ergebnisse liefert.

1) Als Metall. Die zu bestimmende Verbindung wird mit Aetzkalk gemischt in ein Verbrennungsrohr von ca. 50 cm Länge gebracht und dieses mit Aetzkalk in Stücken gefüllt. In das Rohr setzt man mit Hilfe eines Stopfens ein zu einem dünnen Schnabel ausgezogenes Glasrohr ein, welches man in Wasser eintauchen lässt. Beim Glühen des Rohres destillirt metallisches Quecksilber über, welches gesammelt und nach dem Abpülen mit Alkohol und Aether getrocknet und gewogen wird. — 2) Als Mercurisulfid. Mer-

curverbindungen können direkt verwendet werden, Mercurverbindungen müssen zunächst durch Abbrauchen mit Königswasser in Mercurverbindungen übergeführt werden. In die erwärmte mässig saure Mercurlösung, welche freies Chlor nicht enthalten soll, leitet man Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung ein. Dann sammelt man den Niederschlag auf gewogenem (!) Filter, wäscht ihn zunächst mit Schwefelwasserstoffwasser vollständig, dann nach einander je dreimal mit Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff aus, trocknet und wägt. $HgS \times 0,86207 = Hg$. — 3) Als Mercurchlorid. Zu der Quecksilberlösung, welche Salpetersäure enthalten darf, aber stark verdünnt werden muss, fügt man Salzsäure, ferner phosphorige Säure im Ueberschuss, lässt 12 Stunden lang bei gewöhnlicher Temperatur oder in gelinder Wärme (nicht über 60° C.) stehen, filtrirt das ausgeschiedene Mercurchlorid auf gewogenem Filter ab, wäscht mit heissem Wasser aus und trocknet. $HgCl \times 0,84987 = Hg$.

Toxikologisches. Das Quecksilber wird bisweilen in grösseren Mengen (250 bis 500 g auf einmal) innerlich gegeben, um die Darmwege frei zu machen. Es geht dann im günstigsten Falle mit dem Darmkoth ab, ohne resorbiert zu werden und Vergiftungserscheinungen zu machen. Quecksilber in Dampfform eingeathmet wird sehr leicht resorbiert und bewirkt in kürzerer oder längerer Zeit Intoxikation. Die Quecksilberverbindungen gelten durchweg als giftig. Als relativ ungiftig werden Zinnober und gefälltes schwarzes Schwefelquecksilber angesehen. Die Quecksilberverbindungen sind um so giftiger, je leichter löslich bez. resorbierbar sie sind, und sie wirken örtlich um so zerstörender, je stärker ihre Aetzwirkung ist, d. h. je leichter sie sich mit Eiweiss verbinden. Zahlreiche organische Quecksilberverbindungen z. B. Methylquecksilber, Aethylquecksilber, Knullquecksilber, wirken ganz besonders toxisch.

Die Resorption der leicht flüchtigen Quecksilberpräparate erfolgt schon von den Lungen aus, diejenige der nicht leicht flüchtigen von Magen und Darm, ja von allen Schleimhäuten aus (also z. B. nach Waschungen, Einreibungen), auch vom Unterzellgewebe aus (z. B. in subkutanen Injektionen). Von der Haut aus werden diejenigen Quecksilberverbindungen resorbiert, welche ätzend wirken. Die Aufnahme des feinvertheilten Quecksilbers aus der grauen Quecksilbersalbe soll zum Theil als Quecksilberdampf durch die Lunge, zum Theil infolge Aufnahme durch die Haarfollikeln erfolgen. — Im Organismus cirkulirt das resorbierte Quecksilber wahrscheinlich als Quecksilber-Albuminat.

Bei der akuten Quecksilbervergiftung werden von den meist ätzenden Präparaten zunächst die Schleimhäute des Mundes, Schlundes, der Speiseröhre und des Magens afficirt. Es kommt zu heftiger Magen- und Darmentzündung. Im Dickdarm treten diphtherische Geschwüre (von resorbiertem Quecksilber) auf. Der Tod kann schnell oder nach mehreren Tagen eintreten.

Bei der chronischen Quecksilbervergiftung kommt es in der Regel zunächst zu einer entzündlichen Erkrankung der Mundschleimhaut (Stomatitis mercurialis, Leucoplakia oris), zur Erkrankung der Schleimhaut der Nahrungsweg, Störungen der Empfindung, desgl. der Bewegung (Tremor mercurialis) ferner des Gehirns.

Chronische Vergiftung kann z. B. eintreten durch längeren Aufenthalt in Räumen, in welchen Quecksilber verschüttet worden ist. Man weist das Vorhandensein von Quecksilberdämpfen in der Luft dadurch nach, dass man in den betreffenden Räumen Goldbleche längere Zeit aufhängt, diese dann zusammenrollt und in Glasröhren gläht. Siehe unter Urina.

Bei tödtlich verlaufenen akuten oder chronischen Vergiftungen wird man vernachlässigen, das Quecksilber in den Leichen theilen nachzuweisen. Man wird die Organe theile wie unter Arsen angegeben mit Salzsäure und Kaliumchlorat in Lösung bringen, das Chlor durch Erwärmen auf dem Wasserbade antreiben und die Lösung alsdann mit Schwefelwasserstoff sättigen. Den abgeschiedenen Niederschlag sammelt man auf einem Filter, wäscht ihn mit Schwefelwasserstoffwasser bis zur Chlortheilheit (!) und bringt alsdann etwa vorhandenes Schwefelquecksilber nach der auf S. 405 und 406 Bd. I angegebenen Methode durch Erwärmen mit konz. Schwefelsäure in eine leicht zu behandelnde Form.

Ueber den Nachweis des Quecksilbers im Urin s. unter Urina.

III. Unguentum Hydrargyri (Anstr. Brit. U-St.). **Unguentum Hydrargyri cinereum** (Germ. Helv.). **Pommade mercurielle** (Gall. s. aber weiter unten). **Unguentum mercuriale**. **Unguentum Neapolitanum**. — Quecksilbersalbe. Mercurialsalbe. Graue Salbe. — Blue ointment.

Man versteht hierunter eine verhältnissmässig hochprocentige Mischung von Fett mit Quecksilber, in welcher letzteres so fein verrieben ist, dass man mit blossen Auge oder bei 2—3 facher Vergrösserung Quecksilberkügelchen nicht mehr wahrnehmen kann. — Die Verreibung (*extinctio*, das Abtödten) des Quecksilbers geschieht in der Weise, dass man dasselbe in einem Mörser aus Porcellan oder in einer ausgedrehten eisernen Schale mit

einem Theile des Fettes oder der Fettmischung verreibt, bis eine in dünner Schicht ausgestrichene Probe bei Betrachtung mit unbewaffnetem Auge oder bei 2—3 facher Vergrößerung Quecksilberkügelchen nicht mehr erkennen lässt. — Sobald dies der Fall ist, wird dieses abgetödtete Quecksilber mit dem Reste des Fettes bez. der Fettmischung vermischt, wobei darauf zu achten ist, dass geschmolzene Mischungen fast erkaltet sein müssen, bevor man ihnen das getödtete Quecksilber zusetzt.

Es ist unter allen Umständen wichtig, dass man die Bereitung der Quecksilbersalbe möglichst ohne Unterbrechung ausführt. Man beginne also in aller Frühe mit dem Verreiben des Quecksilbers und mache die Salbe wenn möglich in einem Tage vollkommen fertig. Mache man die Quecksilberverreibung über Nacht stehen lassen, so rühre man am nächsten Morgen nicht eher in der Mischung, bevor man diese nicht durch Einstellen in Wasser von 40° C. schwach angewärmt hat, sonst vereinigt sich das Quecksilber wieder zu grossen Tropfen. Dies ist namentlich in der Winterkälte zu beachten.

Als Hilfsmittel, die Tödtung des Quecksilbers zu befördern, benutzte die frühere Apothekerkunst eine grosse Anzahl: Alte graue Salbe, Terpentin, Terpentinöl, Aether, Benzoeäther, Chloroform, Benzin. Diese Hilfsmittel sind zum Theil (z. B. Terpentin und Terpentinöl) direkt verwerflich, weil die mit ihnen bereitete Salbe später stark reizend wirkt, und hierhin rechnen wir auch die von mehreren Autoren vorgeschriebene Benzoe-tinktur, jedenfalls aber entbehrlich bez. überflüssig. — Die Verreibung des Quecksilbers verursacht keine Schwierigkeiten, wenn man sie mit wasserfreiem Wollfett (Lanolin) anführt. Man arbeitet am besten in einem Zimmer von 18—20° C. Wärme. Ist alsdann noch ein Zusatz nöthig, so kann man, um die Mischung leichter bearbeitbar zu machen, etwas Aether zufügen. — Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen weichen ziemlich stark von einander ab.

Austr. Man verreibt 200 Th. Quecksilber mit 200 Th. Wollfett und mischt schliesslich 200 Th. Unguentum simplex (aus Adeps 200,0 und Cera alba 50,0) dazu. Quecksilbergehalt 33 Proc.

Brit. Man verreibt 160 Th. Quecksilber mit einer Mischung aus 160 Th. Schweineschmalz und 10 Th. Hammeltalg. Quecksilbergehalt 48,5 Proc.

Germ. Man bereitet eine Mischung aus 13 Th. Schweineschmalz und 7 Th. Hammeltalg. Hierauf verreibt man 10 Th. Quecksilber mit 3 Th. der vorerwähnten Mischung und fügt nach vollständiger Abtödtung des Quecksilbers den Rest der Fettmischung hinzu. Quecksilbergehalt 33 Proc.

Helv. Man verreibt 34 Th. Quecksilber mit 6 Th. Wollfett unter Zusatz von etwas ätherischer Benzoe-tinktur und rührt alsdann ein fast erkaltetes Gemisch von 45 Th. Schweineschmalz und 15 Th. Hammeltalg dazu. Quecksilbergehalt 33 Proc.

U.-St. Man verreibt zunächst 500 Th. Quecksilber mit 20 Th. Mercurioleat und setzt alsdann eine fast erkaltete Mischung aus 250 Th. Schweineschmalz und 230 Th. Hammeltalg hinzu. Quecksilbergehalt 50 Proc.

Pommade mercurielle à parties égales (Gall.). Lourrier'sche Salbe. Unguentum Hydrargyri duplieatum. 100 Th. Quecksilber werden mit 100 Th. Benzoe-fett der Gall. (s. Band I, S. 159) verrieben. Quecksilbergehalt 50 Proc.

Pommade mercurielle faible (Gall.). 1 Th. der vorigen, 50procentigen Salbe wird mit 3 Th. Benzoe-fett der Gall. (s. Band I, S. 159) verrieben. Quecksilbergehalt 12,5 Proc.

Hydrargyrum extinctum-HELFSBERG. Durch maschinelle Hilfsmittel fein vertheiltes Quecksilber zur Bereitung der grauen Salbe. 400 g entsprechen = 334 g metallischem Quecksilber.

Sapientum Hydrargyri cinereum ist in Gelatine-kapseln abgefüllte, überfettete Kali-Quecksilberseife, demnach also Quecksilbersalbe, mit Mollin bereitet.

Unguentum Hydrargyri cinereum Adipe Lanae paratum (Ergänz.). Graue Quecksilbersalbe mit Wollfett. 10 Th. Quecksilber werden mit einer Mischung aus 18 Th. Wollfett und 2 Th. Olivenöl verrieben. Hamb. Vorschr.: Hydrargyri 1,0, Lanolini 2,0.

Unguentum Hydrargyri cinereum in globulis. Quecksilbersalbe in Kugeln. Quecksilbersalbe wird in Kugeln von 1—2—3—4 g Gewicht gebracht und jede einzelne mit einem Ueberzug von Kakaobutter versehen. Zweckmässige Receptur-Erleichterung.

Unguentum Hydrargyri cinereum in Gelatinedärmen. Quecksilbersalbe wird in Gelatinedärme gefüllt. Letztere besitzen eine Einteilung, welche je 1 g Salbe markirt.

Unguentum Hydrargyri cinereum in capsulis ist in Gelatinekapselfn abgefüllte graue Quecksilbersalbe.

Unguentum Hydrargyri cinereum dilutum. Unguentum contra pediculos. Reltersalbe. Läusesalbe etc. Man bereitet sie zweckmässig aus Unguenti Hydrargyri cinerei 300,0, Sebi-ovilis 150,0, Adipis suilli 250,0. Will man sie färben, so kann dies mit ein wenig feinstem Russ (siebenmal gebrannt) geschehen.

In einigen Apotheken werden aus missverständener Sparsamkeit zur Bereitung dieser Salbe alte Salbenreste verwendet. Dies sollte unter allen Umständen unterlassen werden. Nur die frischesten Fettmaterialien sollten für diesen gangbaren Artikel verwendet werden. (1) Wer einmal in eine Klinik für Hautkrankheiten kommt, kann sich dort überzeugen, welche starken Reizungserscheinungen gerade solche ranzige Läusesalben verursachen. Daher vermeide man auch das Parfümiren und Färben derselben mit reizenden Zusätzen.

WEINENBAUM'sche Salbe zur Behandlung der Variola. Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei 1,0, Saponis kalini 2,0, Glycerini 4,0.

Feststellung des Quecksilbergehaltes. Man bringt 3,0 g Quecksilbersalbe in ein trockenes, gewogenes Kölbchen, übergiesst mit 30 cem Aether und lässt unter gelegentlichem Umschwenken bis zur Auflösung des Fettes stehen. Dann giesst man die Aetherlösung sorgfältig ab, behandelt den Rückstand noch 2—3 mal in gleicher Weise, dunstet die letzten Antheile des Aethers bei etwa 40° C. ab, trocknet alsdann 5 Minuten im Wasserbadtrockenschranke und wägt. Das erhaltene Gewicht mit 33,33 multiplicirt giebt direct den Procentgehalt der Salbe an Quecksilber an. Sollte eine Beimengung fremder Substanzen möglich sein, so würde das Quecksilber in Salpetersäure zu lösen und nach Seite 24 No. 3 zu bestimmen sein.

Amalgame. Man versteht hierunter Auflösungen anderer Metalle in Quecksilber. Diese sind zum Theil nicht blosse Mischungen, sondern stehen jedenfalls den chemischen Verbindungen näher.

Amalgame für Elektrisirmaschinen. I. KIESMEYER's Amalgam. Zinn und Zink, von jedem 30,0, werden in Gestalt kleiner Raspelpläne in einem eisernen Mörtel im Wasserbade erhitzt, mit 60,0 Quecksilber versetzt und mit dem Pistill zerrieben, bis sie eine gleichmässige metallische, breiige Masse bilden. (Das Zerreiben ist an der freien Luft vorzunehmen.) Das Amalgam wird in einem verschlossenen Glasgefässe aufbewahrt. — **II. Zink-Amalgam.** 100,0 in feinere Raspelpläne verwandeltes Zink, circa 200,0 reines Brennpetroleum, hierauf 200,0 gereinigtes Quecksilber werden in einem porcellanen Mörtel zusammengerieben, bis eine breiige Masse entstanden ist. Diese wird in einem leinenen Kolatorium ausgedrückt, um sie von überschüssigem Quecksilber und Petroleum so viel als möglich zu befreien und einige Tage an einen freien Ort gestellt, damit sie erhärte. Zum Gebrauch wird das Amalgam zu Pulver zerrieben und mit Schweinefett oder Paraffinöl gemischt.

IV. Emplastrum Hydrargyri (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). **Emplastrum mercuriale.** Quecksilberpflaster. Mercurial-Pflaster.

Austr. Hydrargyri 100,0 werden verrieben mit Lanolini (cum aqua) 50,0 und mit Emplastri adhaesivi (Austr.) 350,0, die geschmolzen und fast wieder erkaltet sind, gemischt. **Brit.** Man löst unter Erwärmen Sulfuris depurati 0,5 in Olei Olivarum 3,5, tödtet damit Hydrargyri 82,0 und mischt dies zu fast erkaltetem Emplastri Plumbi 164,0.

Germ. Hydrargyri 200,0 werden mit Terebinthinae 100,0 unter Zusatz von wenig Terpentinal getödtet und mit einer geschmolzenen und wieder fast erkalteten Mischung von Emplastri Plumbi 600,0 und Ceræ flavae 100,0 verrührt.

Helv. Man tödtet Hydrargyri 20,0 mit Adipis Linae 10,0 und Tincturae Benzoes aetherea 1,0 und vermischt mit Emplastri Plumbi 50,0, Ceræ flavae 10, Elemi, Terebinthinae ää 5,0.

U-St. Man tödtet Hydrargyri 300,0 mit Hydrargyri oleiici 12,0 und verrührt mit Emplastri Plumbi simplicis q. s. zum Gesamtgewicht 1000,0.

V. Amalgame zur Zahnfüllung. Man kann im allgemeinen zwei Arten unterscheiden. Die eine umfasst diejenigen Mischungen, welche bereits soviel Quecksilber enthalten, dass sie durch leichtes Erwärmen plastisch werden, also die fertigen Amalgame.

Die andere umfasst diejenigen Mischungen, welche entweder gar kein oder doch noch nicht genügend Quecksilber enthalten. Diese Legirungen kommen als feine Feilspäne in den Handel. Vor ihrem Gebrauch mischt sie der Zahnarzt in einem Porcellantiegel unter Erhitzen mit der zur Amalgambildung nothwendigen Menge Quecksilber. Etwa überschüssiges Quecksilber entfernt er durch Drücken zwischen den Fingern oder durch Pressen zwischen Leder. Hieraus erklärt es sich, dass in den folgenden Vorschriften für Amalgame Quecksilber zum Theil überhaupt nicht enthalten ist. Auf 60 Th. der gefeilten Legirung werden zur Bildung eines guten Amalgams rund 40 Th. Quecksilber zugesetzt.

Kupfer-Amalgam. Nach Ap. von Nappen. Man löst 200 g kryst. Cuprisulfat in 1 Liter destillirtem Wasser, welchem vorher 75 g Schwefelsäure zugesetzt sind. Aus dieser Lösung schlägt man das Kupfer entweder durch Zink- oder durch blanke Eisenbleche nieder. Das so gewonnene pulverförmige Kupfer wird mit 160 g Mercuriosulfat unter heissem Wasser zu einem Teige zusammengeführt und unter beständigem Erneuern des heissen Wassers bis zur Entfernung der Schwefelsäure gewaschen. Der Amalgamteig wird durch leichtes Auspressen von überschüssigem Quecksilber befreit und zwischen zwei Servietten zu einem dünnen Kuchen ausgewalzt, welcher noch vor dem Erstarren in passende Stücke geschnitten werden kann.

Ash's Filling. 1 Th. Gold, 4,5 Th. Zinn, 4,5 Th. Silber (giebt mit 7 Th. Quecksilber ein Amalgam).

DOLLINGER'S Zinn-Cadmium-Amalgam. 2 Th. Zinn und 1 Th. Cadmium.

EVANS' Zinn-Cadmium-Amalgam. 3 Th. Zinn und 1 Th. Cadmium.

HARRISON'S Gold-Amalgam. 20 Th. Gold, 2 Th. Kupfer, 2 Th. Quecksilber.

JAMESON'S Amalgam. 1 Th. Gold, 10,5 Th. Zinn mit 8 Th. Quecksilber.

ROBERTSON'S Amalgam. 1 Th. Gold, 2 Th. Zinn, 2 Th. Silber.

TOWNSEND'S Amalgam. 5 Th. Zinn und 4 Th. Silber.

Amalgamirung des Eisens. Das mit verdünnter Salzsäure abgeriebene und gereinigte Eisen wird 15 Stunden hindurch in einer Flüssigkeit aus 10 Th. Kupfervitriol, 2 Th. Salzsäure und 350 Th. Wasser untergetaucht gehalten, alsdann mit einer starren Borstenbürste abgerieben und nun in eine Lösung von 10 Th. ätzendem Mercurichlorid in 2 Th. Salzsäure und 350 Th. Wasser gelegt etc.

Amalgam cretaceum. Pulvis albugineus. Mäzenpulver. Um Messing oder Kupfer metallisch weiss zu machen, 5 Th. Zinn und 6 Th. Quecksilber werden unter gelinder Erwärmung zusammengeschmolzen und dann mit 8 Th. Schlammkreide zu einem Pulver zerrieben.

Mercuriol. Ein Amalgam aus Aluminium und Magnesium, welches 40 Proc. metallisches Quecksilber enthält.

Aethiops animalis.

Rp. Hydrargyri 10,0
Ossium Sepiae 15,0

Sie zur Tödtung zu verreiben.

Aethiops cretaceus.
Mercurius alkalinus.

Rp. Hydrargyri 10,0
Calci carbonici 15,0

Aethiops graphitica.
Mercurius carbonatus.

Rp. Hydrargyri 10,0
Graphitae lavigatae 20,0

Unter Zusatz einiger Tropfen Wasser zu wälen.

Aethiops gummosus.

Mercurius gummosus Plenkii.

Rp. Hydrargyri 10,0
Gummi arabici pulv. 20,0

Unter Zusatz von etwas Aether zu wälen.

Aethiops magnesianus.

Rp. Aethiops saccharati 30,0
Magnesi carbonici 10,0

Man mischt sie, wäscht die Mischung mit Wasser aus und trocknet wieder.

Aethiops martialis.

Mercurius ferratus

Rp. Hydrargyri 10,0
Ferri oxydati fusi 20,0

Werden bis zur Tödtung verrieben

Aethiops saccharatus.

Mercurius saccharatus. Saccharum mercuriale.

Rp. Hydrargyri 10,0
Sacchari albi 20,0

Werden unter Zusatz von etwas Aether bis zur Tödtung verrieben.

Aethiops tartarizatus.

Rp. Hydrargyri 10,0
Tartari depurati 20,0

Man verreibt unter Zusatz von etwas Alkohol bis zur Tödtung.

Aqua mercurialis simplex.

Decoctum Hydrargyri.

Rp. Hydrargyri 50,0
Aque destillatae 1200,0

Man kocht 3 Stunden in einem Glaskolben und giesst nach dem Erkalten klar ab. Die Kolatur betrage 1000,0

Balsamum mercuriale Plenk.

Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei
Unguenti Elemi 20 25,0
Calomelanos 1,0

Ceratum Hydrargyri compositum.

Scott's Dressing.
Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei
Emplastri Hydrargyri
Emplastri saponis 25 10,0
Camphorae tritae 1,0

Collemplastrum Hydrargyri cinereum

(E. DIERCKHEIM).

Rp. 1. Masse Collemplastri	800,0
2. Rhizomatis Iridis pulv.	80,0
3. Sandaracha	
4. Olei Resinae	aa 20,0
5. Hydrargyri	60,0
6. Aetheris	150,0
7. Rhizomatis Iridis pulv.	5,0

Man knetet 5 mit 4 unter Zusatz von 7 und verführt alsdann wie bei Collemplastrum Arsenice Bd. I S. 385.

Collemplastrum Hydrargyri carbollatum

E. DIERCKHEIM.

Rp. Masse Collemplastri	800,0
Rhizomatis Iridis pulv.	85,0
Sandaracha pulv.	
Olei Resinae	aa 20,0
Acidi carboll.	15,0
Hydrargyri	60,0
Aetheris	150,0

Bereitung wie das vorige.

Electuarium vermifugum HUBNER.

Rp. Aethiopia gummosa	15,0
Cortida Chiniae	
Sacchari pulv.	aa 10,0
Sirupi Sacchari	q. s.

fiat electuarium.

Emplastrum Ammoniaci cum Hydrargyro (U-St.)

Rp. 1. Gummi Ammoniac	700,0 g
2. Aceti (4%)	1000,0 ccm
3. Hydrargyri	180,0 g
4. Hydrargyri oleici	6,0 "
5. Emplastri Plumbi	q. s.

Man erweicht 1 mit 2, dampft die durchgeschlachte Emulsion etc. bis eine Probe beim Erkalten erhärtet, setzt der Mischung eine Verreibung von 3 mit 4 zu und bringt das Ganze mit geschmolzenem Bleiflaster auf 1000.

Emplastrum de tribus.

Rp. Emplastri Conii	
Emplastri Hydrargyri	
Emplastri Melliloti	aa

Emplastrum Gallicum.

Franzosenpflaster.

Rp. Emplastri Plumbi compositi	
Emplastri Hydrargyri	aa 40,0
Olei Terebinthinae sulfurati	20,0

Emplastrum Hydrargyri compositum (Helv.).**Emplastrum Vigo cum Mercurio.**

I. Helv.

Rp. Emplastri Hydrargyri (Helv.)	75,0
Styracis liquid.	5,0
Emplastri Plumbi compositi	
Emplastri oxycroci	
Cerae flavae	aa 5,0
Elemi	2,0
Olei Lavandulae	0,5

II. Münch. Ap.-V. und E. DIERCKHEIM.

Rp. Emplastri Hydrargyri (Germ.)	60,0
Emplastri Plumbi compositi	15,0
Emplastri Croci	15,0
Cerae flavae	2,5
Styracis	3,0
Terebinthinae	
Olibani pulverati	
Benzoe pulverati	aa 1,0
Olei Lavandulae	0,5

III. Gall.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	200,0
Cerae flavae	
Colophoni	aa 10,0
Edellii	
Ammoniac depurati	
Olibani	
Myrrhae	aa 5,0
Croci	2,0
Hydrargyri	60,0
Styracis depurati	30,0
Terebinthinae venetae	10,0
Olei Lavandulae	1,0

Emplastrum Hydrargyri molle (Hamb. V.).

Rp. 1. Hydrargyri	6,0
2. Terebinthinae	4,0
3. Olei Ricini	
4. Terebinthinae	aa 3,0
5. Emplastri Plumbi	24,0

Man verreibt 1 mit 2 und rührt das fast erkaltete Gemisch von 3—5 dazu.

Emplastrum resolvers (Gall.).

Emplâtre résolutif (Gall.). Emplâtre des quatre fondans.

Rp. Emplastri aspenati	
Emplastri Plumbi compositi	
Emplastri Hydrargyri	
Emplastri Conii	aa

Emplastrum resolvers Huber.

Rp. Emplastri Hydrargyri	30,0
Camphorae tritae	
Opli pulverati	aa 1,0

Hydrargyrum cum Urea.**Mercury with Chalk. Grey-Powder.**

I. Brit.

Rp. Hydrargyri	1,0
Calci carbonici	2,0

II. U-St.

Rp. 1. Hydrargyri	22,0
2. Mellis depurati	10,0
3. Calci carbonici	57,0
4. Aquae q. s. ad	100,0

Man bringt 1 und 2 mit 3 Th. Wasser in eine starke Flasche, knetet 1 durch andersondes Schütteln. Dann reibt man 3 mit Wasser zu einem Brei an, gleicht die getödete Hg-Mischung zu, mischt gut und trocknet auf dicken Lagen Filterpapier, schließlich in einer Porzellanschale bis zu 100 Th. ein und pulvert ohne stark zu reiben.

Linimentum Hydrargyri (Brit.).

Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei (Brit.)	
Liquoris Ammonii caustici	50,0 g
sp. Gew. 0,891	10,0 ccm
Linimentum Camphorae (Brit.)	
a. Band I, S. 283 q. s. ad	90,0 ccm.

Linimentum Hydrargyri compositum.

Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei	
Linimentum ammoniaci	aa

Massa Hydrargyri (U-St.).**Pulvis Hydrargyri. Blue Mass. Blue Pill.**

Rp. 1. Hydrargyri	22,0
2. Mellis rosati	24,0
3. Glycerini	3,0
4. Radicis Liquiritiae	5,0
5. Radicis Althaeae	30,0

Man knetet 1 mit 2 und 3 und bildet mit 4 und 5 eine Masse.

Massa pilularum Hydrargyri Londinensis
(Hamb. Vorsch.).

Blue Pills. Pilulae Hydrargyri (Brit.).

Rp. Hydrargyri	2,0
Conservae Rosae	3,0
Radix Liquiritiae	1,0.

Oleum cinereum.

I. Nach LAMM.

Rp. Hydrargyri	3,0
Lanolin anhydric	3,0
Olei Olivae	4,0.

II. Nach NEUBER.

Rp. 1. Hydrargyri	5,0
2. Aetheris Benzoe (s. Bd. I S. 479)	1,0
3. Paraffini Liquid	10,0.

1 wird mit 2 extinguiert, nach dem Abkühlen des Aethers fügt man 3 zu.

III. Nach VONER.

Rp. Hydrargyri	10,5
Unguenti Hydrargyri cinerei	1,5
Vaselin	8,0
Paraffini Liquid	20,0.

IV. Nach CLARKE und MURIEL.

Diese bereiten zunächst aus 1 Th. Wollfett u. 2 Th. Quecksilber unter Zusatz von etwas Chloroform eine 66proc. Salbe und verdünnen diese dann durch Zugabe von Mandelöl, Olivenöl und Paraffinöl auf 60 Proc.

Pilulae Aethiopsae.

Pilulae hydrargyricae-sulphuricae.

Rp. 1. Hydrargyri	8,0
2. Sulph. sulfurati aurantiaci	4,0
3. Saponis medicati	
4. Resinae Guaiaci	33 4,0
5. Sirupi Sacchari	q. s.

Plant pilulae ponderis 0,15 g.

Pilulae Hydrargyri FLECK.

Pilulae mercuriales gummosae FLECK.

Rp. Aethiopia gummosa	15,0
Mellis	20,0
Amyli	10,0
Radix Althaeae	5,0
Tragacanthae	q. s.

Plant pilulae ponderis 0,15 g.

Pilulae mercuriales purgatives (Gall.).

Pilulae Bellonii Pilulae Neapolitanae
RASAUD, RENAUDOT.

Rp. Hydrargyri depurati	
Mellis	
Aloes pulv.	33 5,0
Piperis nigri	1,0
Rhizomatis Rhei	3,0
Scammonii Indispensis	1,0.

Plant pilulae ponderis 0,2 g.

Pilulae mercuriales arsenicae (Gall.).

Pilulae Dr. SCHILLDT.

Rp. Unguenti Hydrargyri cin. (50 Proc.)	50,0
Saponis medicati	20,0
Radix Liquiritiae	10,0.

Plant pilulae ponderis 0,2 g.

Pilulae mercuriales simplex (Gall.).

Pilulae blecae.

Rp. Hydrargyri depurati	5,0
Conservae Rosae	7,5
Radix Liquiritiae	2,5

Plant pilulae N. 100.

Sapo Hydrargyri.

I. (Bad. Taxe.)

Rp. 1. Hydrargyri	100,0
2. Unguenti Hydrargyri cinerei	20,0
3. Saponis kalini	150,0
4. Saponis medicati poiv.	20,0
5. Adipis suilli	20,0.

Man verreibt 1 mit 2 und mischt dann 3—5 dazu.

II. Münch. Ap. V.

Rp. 1. Hydrargyri	100,0
2. Sebi ovilis	
3. Adipis benzoati	33 10,0
4. Saponis kalini	150,0
5. Saponis medicati	20,0.

Man verreibt 1 mit 2 und 3 und mischt schließlich 4 und 5 dazu.

Sapo mercurialis Scutariae.

Rp. 1. Hydrargyri	55,5
2. Adipis suilli	35,0
3. Sebi ovilis	15,0
4. Saponis oleosol poiv.	12,7.

Man verreibt 1 mit der Mischung von 2 und 3 und fügt 4 hinzu.

Sparadrapum mercuriale.

Rp. Emplastri Hydrargyri	75,0
Emplastri adhesivi	20,0
Olei Olivae	5,0.

Werden bei gelinder Wärme geschmolzen, die halberkaltete Mischung wird über Störting gestrichen.

Suppositoria mercurialia.

Suppositoria Hydrargyri.

Rp. Cerae flavae	3,0
Olei Camo	5,0
Unguenti Hydrargyri	5,0.

Plant suppositoria 10.

Unguentum Hydrargyri cinereum fortius.
(Münch. Ap. V.) loco: Unguentum Hydrargyri LENDRUP.

Rp. Hydrargyri	50,0
Adipis benzoati	
Sebi ovilis	33 25,0.

Unguentum Hydrargyri cinereum mita.
10proc. Quecksilbersalbe (Münch. Ap. V.).

Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei Germ.	30,0
Adipis suilli	50,0
Sebi ovilis	20,0.

Unguentum Hydrargyri compositum (Brit.).

Compound Mercury ointment

Rp. Unguenti Hydrargyri cin. (Brit.)	150,0
Cerae flavae	
Olei Olivae	33 90,0
Camphorae trita	45,0.

Unguentum Hydrargyri cinereum LENDRUP.

Rp. 1. Hydrargyri	1000,0
2. Aetheris Benzoe (s. Bd. I S. 479)	65,0
3. Adipis	320,0
4. Cerae flavae	80,0.

1 wird durch Schütteln mit 2 getücht, sodann mit der geschmolzenen und halberkalteten Mischung von 3 und 4 zusammengemischt.

Unguentum Hydrargyri cum Resorbino paratum.
(Münch. Ap.-V.) Resorbin-Quecksilber.

Rp. Hydrargyri	20,0
Resorbin	60,0.

Unguentum Hydrargyri cum Vasogeno paratum.
Quecksilbervasogen (Münch. Ap.-V.).

Rp. Hydrargyri	40,0
Adipis Lanae	20,0
Vasogeni spiss	60,0.

Unguentum mercuriale opistum BENEDICT.

Rp. Opil pulverat	1,0
Aquae	gii. X
Unguent Hydrargyri cinerei	8,0

Vet. Unguent résolutif TRASBOT (Gall.).

Rp. Unguenti resicatorii Lebas a. M. I. R. 600

Unguenti Hydrargyri cinerei conc. (Gall.) aa.

Unguentum mercuriale opistum GINZBY.

Rp. Unguenti Hydrargyri cinerei	45,0
Unguenti cerei	15,0
Tincturae Opil crociniae	1,5

VI. Hydrargyrum colloïdale. Hyrgol. Colloïdales Quecksilber.

Darstellung. Eine stark verdünnte Mercuronitratlösung wird in eine ebenfalls stark verdünnte Stannonitratlösung unter Umrühren eingegossen, wobei beide Lösungen nur so viel freie Salpetersäure enthalten dürfen, dass es nicht zur Abscheidung basischen Salzes kommt. Es entsteht eine tiefbraune Flüssigkeit. Diese wird mit einer konc. Lösung von Ammoniumnitrat versetzt, wodurch das colloïdale Quecksilber ausgesalzen wird. Die braune Farbe der Flüssigkeit geht in schwarz über, und man erkennt einen feinen schwarzen Niederschlag. Dann wird mit Ammoniak unter Umrühren und Vermeidung starker Erwärmung neutralisirt. Nachdem der Niederschlag sich abgesetzt hat, wird die überstehende Flüssigkeit abgehebert, noch etwas Flüssigkeit durch Absaugen auf porösen Thonunterlagen entfordert und die noch ziemlich dünnflüssige Paste im Vacuum-Exsiccator über Schwefelsäure getrocknet.

Eigenschaften. Matte, schwarze, poröse Stückchen, welche nur stellenweise Metallglanz zeigen. Mit Wasser geben sie eine dunkle Flüssigkeit, welche etwa wie eine Verreibung von chinesischer Tausche aussieht. In dieser Flüssigkeit ist das Quecksilber zweifelsohne in äusserst feiner Vertheilung. — Durch Erhitzen der Flüssigkeit wird die Färbung silbergrau, die nämliche Aenderung bewirken Natronlauge sowie einige Säuren. Salpetersäure wirkt kräftig auflösend. Unter dem Mikroskop zeigen sich bei 400 facher Vergrösserung kleine gelbbraune Körnchen, keine metallischen Kügelchen. Auf Papier kann das colloïdale Quecksilber zu einem feinen, schwarzen Pulver verrieben werden, beim trocknen Reiben im Porcellanmörser kommt es leicht zur Bildung von Quecksilberkügelchen. Daher muss das Präparat behufs Darstellung von Salben vorher mit Wasser angerichen werden.

Das colloïdale Quecksilber ist nach den Untersuchungen von HÖNNEL nicht reines metallisches Quecksilber, es enthält von letzterem vielmehr nur etwa 73–80 Proc., ausserdem Zinnsalze, Ammonsalze, Salpetersäure und Citronensäure in gebundenem Zustande.

Anwendung. Man wendet das colloïdale Quecksilber an in Form der Salben und der wässerigen Anreibung (sog. Auflöbung) äusserlich zu anthryphtilitischen Einreibungen und Pinselungen, innerlich in Form von Pillen überall da, wo man das fein vertheilte regulinische Quecksilber benutzt. Ueber die Vorzüge des colloïdalen Quecksilbers lässt sich ein abschliessendes Urtheil noch nicht abgeben.

Collemplastrum Hydrargyri colloïdalis WERKER.
Collemplastrum Mercurcolloïd.

Ist auf dicke weisse Leinwand gestrichenes Kautschukpflaster, welches 15 Proc. colloïdales Quecksilber enthält.

Pillulae Hydrargyri colloïdalis WERKER.
Mercurcolloïdpillen.

I.

Rp. Hydrargyri colloïdalis 0,5–1,0

Argillae albae

Glycerinae aa q. s.

Plant. pilular. No. 80, conspergendas Talco veneto.

II.

Rp. Unguenti hydrargyri colloïdalis

(10 Proc.)

3–6,0

Argillae albae

q. s.

Plant. pilular. No. 80, conspergendas Talco veneto.

Solutio Hydrargyri colloïdalis.

Rp. Hydrargyri colloïdalis 0,1–0,2

Aquae destillatae 100,0.

Zu Pinselungen. Vor dem Gebrauche anzuschütteln.

Unguentum Hydrargyri colloïdalis WERKER.

Mercurcolloïdsalbe.

Rp. Hydrargyri colloïdalis

Aquae destillatae aa 10,0

Adipis suavis 50,0

Cerae albae 15,0

Aetheris 1,5

Aetheris benzoni 5,5.

Unguentum Hydrargyri colloïdalis.

Mercurcolloïd. Unguentum Hyrgol.

10 Proc.

Rp. 1. Hydrargyri colloïdalis 5,0

2. Aquae 2,5

3. Corporis Unguenti 42,5.

Man reibt 1 mit 2 an und mischt mit 3. Als Salbengrundlage kann Schweineschmalz mit 10 Proc. Wachs, oder Lanolin mit 20 Proc. Vaselin, auch Mollin gewählt werden.

Hydrargyrum aceticum.

I. †† Hydrargyrum aceticum oxydulatum. Mercurius aceticus. Hydrargyrum aceticum. Mercuracetat. Essigsäures Quecksilberoxydul. Terre foliée mercurielle. $Hg_2(C_2H_3O_2)_2$. Mol. Gew. = 518.

Darstellung. Man löst 20 Th. krystall. Mercurnitrat ohne Anwendung von Wärme durch Anreiben mit 120 Th. destillirtem Wasser, welches mit 4 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) angesäuert ist. Die filtrirte Lösung versetzt man unter Umrühren mit einer Lösung von 15 Th. krystall. Natriumacetat in 50 Th. destillirtem Wasser und lässt die Mischung etwa 24 Stunden an einem kühlen Orte, vor Licht geschützt stehen. — Man sammelt alsdann die ausgeschiedenen Krystalle auf einem Filter, wäscht sie mehrmals hintereinander mit kleinen (!) Mengen kalten Wassers, zum Schluss mit etwas Alkohol und trocknet sie vor Licht und Staub geschützt auf porösen Unterlagen bei mittlerer Temperatur. Ausbeute 17–18 g.

Eigenschaften. Weisse, atlasglänzende, fettig anzufühlende, schuppenförmige Krystalle, löslich in 330 Th. kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol und in Aether. Beim Kochen mit Wasser zersetzen sie sich unter Graufärbung in Mercuracetat und metallisches Quecksilber. Die nämliche Zersetzung und Graufärbung erfolgt unter dem Einflusse des Lichtes, namentlich bei gleichzeitiger Anwesenheit von Feuchtigkeit.

Prüfung. Dieselbe erstreckt sich namentlich auf die Gegenwart von Mercuracetat. Man verreibt 1 g des Salzes mit 1 Th. Natriumchlorid und 20 Th. destillirtem Wasser und filtrirt nach dem Absetzen durch ein gekostetes doppeltes Filter. Das klare (!) Filtrat soll auf Zusatz eines gleichen Volumens starken Schwefelwasserstoffwassers gar nicht oder nur milchig braun gefärbt werden.

Aufbewahrung. Es werde völlig getrocknet in trocken, gut zu verschliessende Gefässe gefüllt und vor Licht geschützt, sehr vorsichtig aufbewahrt.

Anwendung. Bei Hautkrankheiten äusserlich in Waschungen 1:300–500, in Salben 1:10–20. Innerlich in Gaben von 0,01–0,03–0,06 zwei bis dreimal täglich. *Cave:* Säuren und Salze. Höchstgaben: *pro dosi* 0,1 g, *pro die* 0,3 g.

II. †† Hydrargyrum aceticum oxydatum. Mercuriacetat. Essigsäures Quecksilberoxyd. $Hg(CH_3COO)_2$. Mol. Gew. = 318.

Darstellung. 10 Th. Mercurioxyd werden in einem Kölbchen mit 20 Th. verdünnter Essigsäure (von 30 Proc.) auf dem Wasserbade digerirt, bis Auflösung erfolgt ist. Die durch Glaswolle filtrirte Lösung lässt man in einem Schälchen an einem warmen Orte stehen, bis die Lösung zu einer Krystallmasse eingetrocknet ist. Ausbeute 14,5 Th.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, tafelförmige Krystalle von metallischem Geschmacke, in 4 Th. Wasser von mittlerer Temperatur, auch in Alkohol und in Aether löslich. Die wässrige Lösung reagirt sauer. An der Luft dunstet das Salz allmählich etwas Essigsäure ab und nimmt oberflächlich gelbliche Färbung an, infolge Bildung eines basischen Mercuriacetates.

Prüfung. 1) Das Salz sei beim Erhitzen auf einem Porcellandeckel völlig flüchtig. 2) Die wässrige Lösung werde durch Natronlauge rothgelb, durch Ammoniakflüssigkeit rein weiss und durch Salzsäure nicht gefällt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Äusserlich zu Waschungen gegen Sommersprossen 1:300. Innerlich als Antisyphiliticum wie das Quecksilbersublimat in Gaben von 0,01–0,03–0,06 g zwei- bis dreimal täglich. Höchstgaben: 0,05 g *pro dosi*, 0,2 g *pro die*.

Liquor antophellidicus.

Antophellidex.

Rp. Hydrargyri acetic oxydulat	0,5
Acidi benzoici	3,0
Talis rosei	6,0
Aquae Rosae	300,0

Äusserlich zum Benetzen der Sommersprossen und Leberflecken. Es darf nur unter ärztlicher Aufsicht gebraucht werden.

Pillulae mercuriales Kreyss.

Rp. Hydrargyri acetic oxydulat	1,0
Tragacanthae pulverisat	2,0
Glycerini (6,0)	q. s.
Fiant pilulae 100, conspersiondas Saccharo Lactis	

Dragées de Kreyss.

Aus 1,0 g Mercuriacetat und 15,0 g Manna canalicata werden 100 Stück angefertigt.

Hydrargyrum bromatum.

I. † Hydrargyrum bromatum. Hydrargyrum bromatum mit. Protobromuretum Hydrargyri. Quecksilberbromür. Quecksilberprotobromid. Mercurobromid. Bromure de Mercure. Hg_2Br_2 . Mol. Gew. = 560.

Darstellung. A) 100 Th. krystallisiertes Mercuronitrat werden zerrieben, in einem Becherglase mit einer Mischung aus 25 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 800 Th. Wasser übergossen und unter Umrühren, aber ohne Anwendung von Wärme, bis zur Auflösung stehen gelassen. Die wenn nöthig durch Glaswolle filtrirte Lösung wird unter Umrühren in kleinen Antheilen in eine filtrirte Lösung von 50 Th. Kaliumbromid in 300 Th. Wasser eingegossen. — Der Niederschlag wird nach dem Absetzen zunächst durch Dekanthiren, später auf dem Filter mit Wasser, schliesslich noch 2–3 mal mit Alkohol gewaschen und unter Lichtabschluss auf porösen Unterlagen bei 30–40° C. getrocknet und zerrieben. Ansbeute etwa 100 Th. — B) Man gewinnt das Mercurobromid auch durch Sublimation eines Gemisches von 5 Th. Quecksilber und 9 Th. Mercuribromid.

Eigenschaften. Das durch Sublimation bereitete Mercurobromid ist dem sublimirten Kalomel ähnlich. Das durch Fällung nach A. dargestellte ist ein zartes weisses Pulver, geruchlos und geschmacklos, unlöslich in Wasser, Alkohol und in Aether, beim Erhitzen völlig flüchtig, überhaupt dem Kalomel in seinem chemischen und physikalischen Verhalten sehr ähnlich; nur liefert es beim Schütteln mit Chlorwasser infolge Ausscheidung von freiem Brom eine gelbe Flüssigkeit.

Prüfung. Diese richtet sich hauptsächlich gegen in Wasser leicht lösliche Quecksilbersalze und ist in gleicher Weise wie diejenige des Kalomels auszuführen.

Aufbewahrung. Vor Licht und ammoniakalischer Luft geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Das Mercurobromid ist ein mildes Quecksilberpräparat, welches ziemlich ebenso wie Kalomel wirkt. Man giebt es — verhältnissmässig selten — bei den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben wie Kalomel, nämlich zwei- bis dreimal täglich zu 0,05–0,1–0,2 g oder ein- bis zweimal täglich zu 0,2–0,3–0,5 g.

II. †† Hydrargyrum bibromatum (corrosivum). Hydrargyrum perbromatum. Hydrargyrum bromatum solubile. Deuterobromuretum Hydrargyri. Quecksilberperbromid. Mercuribromid. Bromide de Mercure. Bromide of Mercury. HgBr_2 . Mol. Gew. = 360.

Darstellung. Man bringt in einen Glaskolben 120 Th. destillirtes Wasser sowie 8,5 Th. reines Brom, ferner 10 Th. reines Quecksilber und schüttelt so lange, bis das Quecksilber in eine weisse, pulverige Masse verwandelt ist. Dann wird bis zum Aufkochen erhitzt und die klar abgegossene Flüssigkeit filtrirt. Auf den nicht gelösten Rest giesst man 80 Th. Wasser, erhitzt nochmals zum Aufkochen und filtrirt. Die Filtrate werden zur Trockne verdampft. Der Salzlückstand kann auch noch aus heissem Alkohol umkrystallisirt werden.

Eigenschaften. Ein weisses, krystallinisches Pulver oder, aus Wasser krystallisirt, dünne, farblose, glänzende Blättchen, oder aus Weingeist krystallisirt, nadelförmige Prismen, ohne Geruch, von ekelhaft metallischem Geschmack. Das Salz ähnelt in allen Eigenschaften sehr dem Mercurichlorid, nur ist es in Wasser, Alkohol und Aether weniger löslich als dieses. Zur Auflösung bedarf es etwa 10 Th. siedendes oder 80 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Wird die wässrige Lösung mit Chlorwasser vermischt, so färbt sie sich infolge Ausscheidung von freiem Brom braungelb.

Prüfung. Dieselbe erfolgt in analoger Weise wie diejenige des Mercurichlorid.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, in gleicher Weise wie das Mercurichlorid.

Anwendung. Das Mercuribromid wird innerlich und äusserlich unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben angewendet wie das Mercurichlorid, doch ist sein Gebrauch sehr viel seltener.

Aqua Hydrargyri bibromati Wausonck.
Rp. Hydrargyri bibromati 0,3
Aque destillatæ 300,0.
Zum Befechten der Kompressen bei syphilitischen Geschwüren.

Guttae antisiphiliticæ Wausonck.
Rp. Hydrargyri bibromati 0,05
Aque destillatæ 30,0.
Anfangs täglich 10 Tropfen, allmählich steigend bis auf 300 Tropfen.

Pilulae cum Hydrargyro bibromato Graess.
Rp. Hydrargyri bibromati 0,05
Extracti Liquiritiæ
Radici Liquiritiæ ss q. s.
Plant. Pilulae 50. Drei Pillen täglich.

Unguentum Hydrargyri bibromati P. Sarron.
Rp. Hydrargyri bibromati 0,35
Unguenti lenientis 50,0.

Hydrargyrum bichloratum.

1. †† Hydrargyrum bichloratum (Germ. Helv.). Hydrargyrum bichloratum corrosivum (Austr.). Hydrargyri Chloridum corrosivum (U.-St.). Chlorure mercurique (Gall.). Mercurichlorid. Quecksilberchlorid. Aetzender Quecksilbersublimat. Aetzsuhlmat. Sublimat. Sublimé corrosif. Corrosive Sublimate. HgCl_2 . Mol. Gew. = 271.

Das Präparat wird in chemischen Fabriken durch Sublimation aus einer Mischung von Mercurisulfat und Kochsalz dargestellt.

Eigenschaften. In den Handel gelangt das Mercurichlorid (wenn es schnell sublimirt worden ist) als weisse, durchscheinende, strahlig krystallinische, specifisch schwere, leicht zu zermahlende Massen (spec. Gew. 5,32), welche beim Zerreiben ein rein weisses Pulver geben. (Unterschied von den Massen des Kalomels.) Es ist ohne Geruch, von widerlich-scharfem Metallgeschmack und sehr giftig. Ueber die Löslichkeit in Wasser werden von POISSON folgende Angaben gemacht:

100 Th. Wasser lösen:

	bei 0°	10°	20°	30°	40°	50°	60°	70°	80°	90°	100° C.
Theile HgCl_2	5,73	6,57	7,89	8,43	9,62	11,34	13,86	17,29	24,3	37,05	53,96.

Mercurichlorid schmilzt gegen 265° C. und siedet gegen 295° C. Es löst sich in 16 Th. kaltem Wasser oder in 3 Th. siedendem Wasser, ferner in 3 Th. Weingeist oder 4 Th. Aether oder 15 Th. Glycerin. Die wässrige Auflösung reagirt gegen Lackmus schwach sauer; die saure Reaktion wird indessen durch Zusatz von Alkalichloriden (NaCl , KCl , NH_4Cl) in neutral verwandelt. Vom Lichte wird Mercurichlorid in Substanz nicht zersetzt; dagegen scheiden sich aus seinen wässrigen Lösungen nach längerer Belichtung Niederschläge von Kalomel aus. Organische Substanzen wie Zucker, Gummi, Fette, Harze, versetzen das Mercurichlorid langsam unter Abscheidung von Kalomel. Die Zersetzung wird durch Einwirkung von Licht und Wärme begünstigt.

Das Mercurichlorid ist ein Oxydsalz des Quecksilbers. Als solches giebt es mit Natronlauge im Ueberschusse einen gelben Niederschlag von Mercurioxyd, mit Kaliumjodid einen scharlachrothen Niederschlag von Mercuribijodid, der im Ueberschuss von Kaliumjodid zu einer farblosen Flüssigkeit löslich ist. Durch Stannochlorid entsteht zunächst ein weisser Niederschlag von Kalomel, später erfolgt Ausscheidung eines grauen Niederschlages von metallischem Quecksilber. —

Mit Eiweiss geht das Mercurichlorid unlösliche Verbindungen ein. Dies ist der Grund für die ätzenden Eigenschaften desselben, aber auch der Grund dafür, dass man Eiweiss als Antidot bei Sublimat-Vergiftungen anwendet. — Auch mit den meisten Alkaloiden giebt das Mercurichlorid unlösliche Verbindungen. Man benutzt diese unlöslichen Verbindungen häufig zur Reindarstellung der Alkaloide, auf ihre Bildung hat man aber anderseits Rücksicht zu nehmen, wenn Mercurichlorid und Alkaloidsalze (vergl. Cocain Band I, S. 375) zusammenverordnet werden.

Prüfung. 1) Das Mercurichlorid muss sich in der Hitze ohne zu verkohlen vollständig verflüchtigen und in 6 Th. Alkohol oder Aether vollkommen und ohne Färbung

auflösen lassen. Die wässrige Lösung muss mit überschüssiger Natronlauge einen gelben, mit Ammoniakflüssigkeit einen weissen Niederschlag geben. Ein in der Hitze nicht flüchtiger Rückstand würde festerbeständige Substanzen anzeigen, deren Natur näher zu untersuchen wäre. Ein in Alkohol oder Aether unlöslicher Rückstand würde Kalomel oder andere in diesen Lösungsmitteln unlöslichen Verunreinigungen anzeigen. Kleine Mengen Kalomel sind übrigens in jedem Aetzsublimat des Handels enthalten.

2) Nachdem das Quecksilber aus der wässrigen Lösung durch Schwefelwasserstoff gefällt worden ist, darf das farblose Filtrat nach dem Verdampfen keinen Rückstand hinterlassen (Erden, Alkalisalze). — Wird das so erhaltene Schwefelquecksilber mit verdünnter Ammoniakflüssigkeit geschüttelt, so zeige das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salzsäure weder eine gelbe Farbe, noch einen gelben Niederschlag (Arsen). — Gelbliche bis röthliche Stellen an den Krusten des Sublimats können unter Umständen von dem Eisen der Sublimirgefässe herrühren und müssen sorgfältig abgekratzt werden.

Aufbewahrung und Dispensation. Quecksilberchlorid ist sehr vorsichtig, unter den direkten Giften, in der Abtheilung „Mercurialia“ aufzubewahren. In Substanz wird es, wie schon erwähnt, vom Lichte kaum verändert, seine wässrigen und alkoholischen Lösungen dagegen werden durch den Einfluss des Lichtes unter Abscheidung von Mercurchlorid (Kalomel) zersetzt. Das Pulvern von Quecksilberchlorid bewerkstellige man zur Verhütung des Stäubens unter Zusatz einiger Tropfen Weingeist im Mörser aus Porcellan.

Sollte Quecksilberchlorid in Substanz in Form abgetheilter Pulver verordnet werden, so gebe man diese niemals in Papierkapseln, sondern stets in Präparatengläsern ab, deren jedes mit einem „Aeusserlich“ und der Aufschrift „Gift“ signirt ist. — Pastillen zum äusserlichen Gebrauche, welche als wesentlichen Bestandtheil Quecksilberchlorid enthalten, werden gefärbt, um sie von andern Pastillen zu unterscheiden. Vergl. *Pastilli Hydrargyri bichlorati*. S. 36.

Wirkung und Anwendung. Quecksilberchlorid coagulirt, wie schon erwähnt wurde, Eiweiss. Aeusserlich wirkt es in Substanz oder in konc. Lösung ätzend, in verdünnter Lösung adstringirend. Es ist nach Kocn das stärkste Antisepticum, da es noch in einer Verdünnung von 1:20000 Milzbrandbacillen tödtet. Bei einer Verdünnung von 1:1000 bis 5000 erfolgt die Tödtung schon nach wenigen Minuten. Innerlich in kleinen Gaben gegeben, wird Quecksilberchlorid resorbirt und zeigt dann allgemeine Quecksilberwirkung. Nach grossen Gaben treten örtliche Erscheinungen auf; durch Resorption grösserer Mengen kommt es zu ausgedehnten Geschwüren im Darm, welche in der Regel tödtlichen Ausgang nehmen.

Man benutzt Quecksilberchlorid: Aeusserlich in Substanz oder konc. Lösung als Aetzmittel bei syphilitischen Affektionen, in verdünnten Lösungen (1:500 bis 1:1000) in ausgedehntestem Maassstabe als Antisepticum in der Wundbehandlung. Man beachte, dass Intoxikationen auch nach äusserlicher Anwendung zu Stande kommen können. Innerlich meist in Pillenform, seltener in Mixturen, und zwar in Gaben von 0,003 bis 0,01 g als Antisyphiliticum, bei Typhus etc. Grösste Einzelgabe 0,02 g; grösste Tagesgabe 0,1 g. Man lasse es niemals bei leerem Magen, sondern stets nach der Mahlzeit nehmen. Gegenmittel bei Intoxikationen sind Milch, Eiweiss, Eisenpulver.

†† **Hydrargyrum bichloratum recrystallisatum.** Da sowohl die Krusten als auch das aus diesen dargestellte Pulver, also die Formen, in denen das Quecksilberchlorid gewöhnlich im Handel vorkommt, stets kalomelhaltig sind, so empfiehlt es sich, für den Receptur-Gebrauch eine gewisse Menge Quecksilberchlorid aus Wasser umzukrystallisiren und in dieser Form oder als Pulver vorrätzig zu halten.

Essig-Sublimatmischung. Haarmittel von UNNA. Rp. Acidi acetici 1,0, Hydrargyri bichlorati 0,1, Spiritus 1,0, Aquae 99,0.

Jod-Sublimatlösung. Haarmittel von UNNA. Rp. Hydrargyri bichlorati 0,2, Glycerini 10,0, Tincturae Jodi 90,0.

†† **Hydrargyrum bichloratum cum Chinino hydrochlorico.** 33 Th. Hydrargyrum bichloratum corrosivum werden mit 67 Th. Chininum hydrochloricum zu einem feinen

Pulver zusammengerieben. Es empfiehlt sich nicht, die Salze unter Befeuchten zu mischen und einzutrocknen oder etwa gar zusammen krystallisieren lassen zu wollen. (Französische Spielerei!)

†† Hydrargyrum bichloratum cum Morphino hydrochlorico. 60 Th. Hydrargyrum bichloratum corrosivum werden mit 40 Th. Morphinum hydrochloricum gemischt. Im übrigen gilt genau das Gleiche wie bei dem vorigen.

ROTTER'S antiseptische Lösung. Rp. Hydrargyri bichlorati 5,0, Natrii chlorati 25,0, Acidi carbonici 200,0, Zinci chlorati, Zinci sulfocarbonici aa 500,0, Acidi borici 300,0, Acidi salicylici 60,0, Thymoli, Acidi citrici aa 10,0, Aquae 10000,0. Vorstehende ist die Vorschrift zur starken Lösung. Die Vorschrift zur schwachen Lösung ist die nämliche, nur werden das Quecksilbersublimat und die Karbolsäure weggelassen.

SPIZIGER'S Reagens. Hydrargyri bichlorati 8,0, Acidi tartarici 4,0, Aquae destillatae 200,0, Glycerini 20,0.

Sublimatmull und -Watte der preussischen Kriegs-Sanitäts-Ordnung. Hydrargyri bichlorati 50,0 g, Spiritus 6500,0 g, Aquae 7500,0 g, Glycerini 1000,0 g, Fuchsin 0,5 g. Für 400 Meter Mull oder 10—12 kg Watte. Abgeänderte Vorschrift von 1890.

Acetum Hydrargyri bichlorati.

Sublimat-Essig nach SAALFELD.

Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Aceti (3 Proc.) 300,0.

Aqua antophelidica.

Lait antiphélique. Sommeresprossenwasser.

Rp. Hydrargyri bichlorati
Ammonii hydrochlorici aa 1,0
Aquae Rosae
Glycerini aa 150,0
Spiritus Colonicus 50,0
Spiritus camphorati 10,0
Tincturae Rosae 5,0.

Aqua antileucemica BIRMELING.

BIRMELING'S Coemeticeum.
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,5
Ammonii hydrochlorici
Acidi citrici aa 1,0
Emulsio Amygdalarum amararum 300,0
Tincturae Benzoe 20,0.

Aqua aures divina FRESSEL.

Rp. Hydrargyri bichlorati 1,5
Aquae Calcis 100,0.

Ungeschüttelt zu Umschlagen.

Aqua cosmetica GUERLAIN.

Eau de GUERLAIN.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,05
Aquae Cerasorum 500,0
Spiritus (30 Proc.) 20,0
Liquoris Plumbi subacetici 10,0
Tincturae Benzoe 1,0.

Ungeschüttelt zum Bestreichen von Hitzblättern.

Aqua mercurialis FALLON.

Aqua aluminosa FALLON.

Rp. Hydrargyri bichlorati
Aluminis aa 1,0
Aquae Rosae 100,0.

Zum Verbands bläutiger Wunden.

Aqua ophthalmica COMBARD.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,05
Aquae Rosae 150,0
Tincturae Opli crocatae 1,0.

Aqua ophthalmica neonatorum EULENBURG.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,05
Aquae destillatae 180,0.

Bei Ophthalmia neonatorum lauwarm umzuschlagen.

Aqua orientalis Hebra.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,05
Emulsio Amygdalarum amararum 300,0
Tinctura Benzoe 1,5.

Wachswasser gegen Hautbläschen.

Aqua phagedaenica (flava).

Phagedaenisches Wasser. Eau phagédénique (Gall).

Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Aquae Calcis 300,0.

Nur auf Verordn. zu bereiten.

Charta Hydrargyri bichlorati.

Sublimat-Papier.

Vergl. unter Charta, Band I 724.

Cigarettae mercuriales.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,5
Kali nitrici 1,5
Aquae destillatae 15,0.

Man trinkt mit der Lösung Filterpapier und formt aus diesem 20 Cigaretten. s. Bd. I 830.

Collemplastrum Sublimati E. DÖRFFEL.

Rp. Massae Collemplastri 800,0
Rhubomatis Iridis 90,0
Sandaracis 20,0
Hydrargyri bichlorati 2,0
Olei Resinae 25,0
Aetheris 150,0.

Collodium corrosivum.

Collodium causticum, Collodium mesocarpoticum. Aetzoellodium.

Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Collodii elastici 2,0.

Erzeugt auf der Haut einen Schorf, welcher nach 5—6 Tagen abfällt.

Collodium cum Hydrargyro bichlorato corrosivo.

Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Collodii elastici 100,0.

Gargarium antisiphiliticum BERT.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,15
Ammonii hydrochlorici 1,25
Tincturae Opli crocatae 4,0
Aquae destillatae 150,0
Mucilaginis Gummi arabici
Melle depurati aa 15,0.

Zusatz zu Gurgelwasser bei Angina siphilitica.

Gargarium antisiphiliticum GREEK.

Rp. Hydrargyri bichlorati 0,1
Spiritus (30 Proc.) 2,0
Tincturae Myrrhae 100,0
Decocti coctidis Chinae 150,0
Melle rossi 45,0.

Zum Gurgeln bei siphilitischen Ulcerationen des Mundes und des Rachens.

Gargarisma antiseptophilicium SMITH.

Rp. Hydrargyri bichlorati	0,05
Extracti Opil	0,2
Gummi arabici	10,0
Mellis depurati	90,0
Lactis vacellii	50,0
Dosculi fructus Hordei	250,0

Gelatina Hydrargyri bichlorati UNDA.
Sublimat-Gelatinae.

Rp. Gelatinae albae	10,0
Aquae destillatae	40,0
Glycerini	50,0
Hydrargyri bichlorati	0,1

Glycerinum Hydrargyri bichlorati.

Rp. Hydrargyri bichlorati	1,0
Glycerini	100,0

Gonopyllum Hydrargyri bichlorati.

Sublimatwatte (Ergänzb.).

Mit einer durch Schwebelstein roh gefärbten Lösung von

Hydrargyri bichlorati	3,0
Kalii chlorati (KCl)	3,0
Aquae	1200,0

tränkt man 1000,0 entfärbte Baumwolle.

Guttae antiseptilicium LASSON, LESTER.

Rp. Hydrargyri bichlorati	0,05
Aquae destillatae	20,0
Vinai Colchicis seminis	6,0

Bei akuter Gicht zweistündlich 30–40 Tropfen.

LASSON'S Haarwachscreme.

Rp. Hydrargyri bichlorati	0,5
Aquae destillatae	150,0
Spiritus Coloniensis	
Glycerini	ss 50,0

LASSON'S Sublimat-Karbolölbe.

Rp. Hydrargyri bichlorati	0,5–1,0
Acidi carbonici	10–20,0
Unguenti Zinci benzoici	500,0

Liquor corrosivus camphoratus FRIEDBERG.
Solutio Freibergii.

Rp. Hydrargyri bichlorati	3,0
Camphorae	1,5
Spiritus (90 Proc.)	85,0

Liquor corrosivus PLECK.**Liquor ad condylomata PLECK.**

Rp. Hydrargyri bichlorati	
Aluminae	
Cerussae	
Camphorae	ss 2,0
Spiritus (90 Proc.)	
Aceti puri	ss 15,0

Liquor cosmetics GOWLAND.**Emulsio mercurialis DUNCAN.**
Aqua kalidiora. GOWLAND'S LIQUOR.

Rp. Hydrargyri bichlorati	
Ammonii hydrochlorici	ss 0,1
Emulsio Amygdalearum amararum	95,0
Spiritus (90 Proc.)	5,0

†† Liquor Hydrargyri albuminati (Ergänzb.).
Quecksilberalbuminat-Lösung.

Rp. 1. Albuminis ovi recentis	15,0
2. Hydrargyri bichlorati	1,0
3. Natrii chlorati	4,0
4. Aquae destillatae	80,0

Man schlägt 1 an Echtes, lässt diesen durch längeres Stehen sich wieder verflüssigen und fügt dann unter Umrühren die Lösung von 2–4 hinzu. Man lässt im Kühlen unter Lichtschutz mehrere Tage absetzen und filtriert. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

†† Liquor Hydrargyri bichlorati escharidati.
Quecksilberchlorid-Harnstofflösung.

Rp. 1. Hydrargyri bichlorati	1,0
2. Aquae destillatae terribidae	100,0
3. Urinae purae	0,5

Man löst 1 in 2 und setzt nach dem Erkalten 3 zu. Die Lösung hält sich etwa 8 Tage unversetzt.

†† Liquor Hydrargyri peptonati (Ergänzb.).
Peptonquecksilberlösung (Humb. V.)

Rp. 1. Hydrargyri bichlorati	1,0
2. Aquae destillatae	20,0
3. Peptoni sicc.	3,0
4. Aquae destillatae	10,0
5. Natrii chlorati	0,75
6. Aquae destillatae	50,0

Man löst 1 in 2 und vermischt mit der Lösung von 3 in 4. Der Niederschlag wird nach Verfall von 1 Stunde gesammelt und in der Lösung von 5 und 6 unter Bewegung gelöst. Die Flüssigkeit wird mit Wasser auf 100,0 verdünnt. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Liquor Hydrargyri peptonati ammoniati.
DUNCAN.

Rp. Hydrargyri bichlorati	1,0
Peptoni sicc.	
Ammonii chlorati ss	1,5
Aquae destillatae	500,0

Liquor mercurialis VAN-SWIKEN.**Hydrargyrum bichloratum solum.**
(Holv.).

Rp. Hydrargyri bichlorati	1,0
Spiritus (90 proc.)	100,0
Aquae destillatae	900,0

Liquor prophylacticus antiseptilicium.

Rp. Hydrargyri bichlorati	0,15
Spiritus (90 proc.)	20,0
Aquae Coloniensis	10,0
Aquae destillatae	100,0

Zu Waschungen (post coitum).

Lotta antiparasitica HATLORAN.
(Paris. Hospital-V.).

Rp. Hydrargyri bichlorati	0,6
Spiritus camphorati	420,0
Glycerini	100,0
Olai Terebinthinae	80,0

Lotta rubra simplex J. NEUMANN.

Rp. Hydrargyri bichlorati	2,0
Cinnabaris preparati	1,0
Kressoli	0,5
Aquae destillatae	300,0

Pasta corrosiva Clinici.**Unguentum escharoticum Clinici.**
Unguentum corrosivum GAZFAR.

Rp. Hydrargyri bichlorati	5,0
Gummi arabici	
Aquae destillatae	ss 1,0

Flat pasta.

Pastilli Hydrargyri bichlorati.**Sublimatpastillen. ANGERER'S Sublimat-pastillen.**

Rp. 1. Hydrargyri bichlorati	
2. Natrii chlorati	ss 0,5 kg
3. Kessoli	1,0 g

Man mischt die Salze 1 und 2, fügt die Mischung mit einer wässrigen Lösung von 3, lässt sie wieder lufttrocknen werden und formt mittels einer Komprimiermaschine Pastillen von 1 und 2 g Gewicht. ††† Gift †††. (Germ.)

- Pilulae Fragariae GERMANN.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,3
Extracti Calami 1,5
Rhinomati Calami q. s.
Plant pilulae 20, compurgandas Rhinomati Irida
Sesentina.
- Pilulae Hydrargyri bichlorati.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,3
Boli albus praep. 6,0
Glycerini q. s.
Plant pilulae No. 60.
- Pilulae majores HOFFMANN.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,3
Sacchari albi 1,5
Missa panis albi 2,5.
Plant pilulae 60. Morgens und abends 1—2 Pillen.
Jede Pille enthält 0,006 g Mercurchlorid.
- Pilulae mercuriales DROGAL.**
Pilulae Drogali.
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,75
Aqua destillatae gtt. V
Sacchari albi
Missa panis albi 25 7,0.
Plant pilulae 240. Jede Pille enthält 0,003 g Mercurchlorid.
Dosis: Die Pillen werden einen um den anderen Tag eine Viertelstunde nach dem Mittagessen genommen, den ersten Tag 4, den dritten Tag 6 den fünften Tag 8 Stück und so steigend bis auf 30 Pillen. (DROGAL'S Sublimatur.) Bei secundärer Syphilis, chronischen Hautkrankheiten, Schuppenflechten morgens und abends 2 Pillen.
- Pilulae mercuriales HUKELAND.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,3
Sacchari albi 2,0
Missa panis albi 10,0.
Plant pilulae 200. Jede Pille enthält 0,0015 g Mercurchlorid.
- Pilulae mercuriales oplatae DUPUYRENI.**
Pilulae de Dupuytren.
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,2
Extracti Opil 0,4
Extracti Confect 0,5.
Plant pilulae 20. Bei konstitutioneller Syphilis 1—6 Pillen täglich.
- Poudre de sublimé corrosif et d'acide tartarique (Gall.)**
Rp. Hydrargyri bichlorati 3,5
Acid tartarici pulv. 10,0.
Man mischt und verreibt das Pulver mit 10 Tropfen einer 5 procentigen alkoholischen Indigokarminlösung, trocknet an der Luft und theilt in 10 Theile, III Gift fit.
- Zur Bemerkung der sauren Sublimatlösungen bei Besetzung von Brunnenwasser.**
Sérum bichloré de Chéreau.
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,5
Natrii chloridi 2,0
Acid carbolic 2,0
Aqua sterilisat 200,0.
Alle Wochen werden 30 ccm injicirt. Bei Syphilis.
- Sirupus mercurialis CUSUMANA.**
Sirupus Sarsaparillae compositus CUSUMANA.
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,02
Sirup Sarsaparillae compositus 100,0.
- Sirupus mercurialis Saint-Hilaire.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Spiritus (30 proc.) 10,0
Sirup Capivioreni 200,0.
1—3 Esslöffel täglich mit einem Liter Althee-Aufguss.
- Solutio Guyon.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,02
Soponis medicati 50,0
Glycerini 25,0
Aqua destillatae 25,0.
Zum Einfetten des Katheter.
- Solutio Sublimati LAPLACE.**
Saure Sublimatlösung nach LAPLACE
Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Acid tartarici 5,0
Aqua 1000,0.
- Spiritus anatomicorum SMITH.**
Rp. Hydrargyri bichlorati
Camphorae 25 0,2
Spiritus (30 proc.) 1000,0.
Zum Konserviren von Körpertheilen.
- Tela Hydrargyri bichlorati (ErgSorb.)**
Sublimat-Mull
Mit einer durch Säurefärbeln roth gefärbten 1,5-
zung von
Hydrargyri bichlorati
Kalii chlorati (KCl) 25 3,0
Aqua 1000,0
tränkt man 1000,0 entfärbten Mull. Enthält etwa
0,3 Proc. Mercurchlorid.
- Unguentum Hydrargyri bichlorati USKA.**
Sublimatsalbe (1 promille — 1 proc.)
Nach USKA.
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,05—0,5
Aqua destillatae q. s.
Olei Olivaceum 5,0
Lanolin anhydric q. s. ad 50,0.
- Unguentum mercuriale corrodens CYRILL.**
Rp. Hydrargyri bichlorati 1,0
Adipsi suilli 5,0.
- Vaseline Hydrargyri bichlorati.**
Vaseline au chlorure mercurique (Gall.)
Rp. Hydrargyri bichlorati 0,1
Vasellini 100,0.
Als Verbandstoff.
- Vel. Colloidum corrosivum ad equos.**
Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi 10,0
Colloid 100,0
Terebinthinae laevis 5,0
Spiritus aetheral 15,0.
Damit werden die von der Haarbeckung befreiten Hantastellen bestrichen (bei Stollbeulen, verhärteten Gällen, Pflackchen).
- Vel. Emplastrum mercuriale corrosivum.**
Stollbeulenpflaster.
Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi 10,0
Cerati rosinae Pini 100,0
Terebinthinae 20,0.
Auf Zeng gestrichen auf die von den Haaren befreiten Stellen an legen (bei Stollbeulen, Pflackchen, verhärteten Gällen. Bequemer ist die Anwendung des Colloidum corrosivum ad equos).
- Vel. Onguent fondant GERNAND (Gall.)**
Rp. Hydrargyri bichlorati 30,0
Terebinthinae venetae 200,0.
- Vel. Pilulae mercuriales.**
Sublimatpillen für Pferde.
Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi 4,0
Sacchari albi 10,0
Herbae Conii pulveratae 100,0
Tuberis Aconiti pulverati 10,0
Radice Althaeae pulveratae 20,0.
Plant pilulae decem (10).
Täglich eine Pille vor dem Füttern (bei verdächtig Druse, Hautwurm, Hautflechten der Pferde).

Vel. Pulvis corrosivus castratorum.

Corrosivpulver der Schweineschnelder.

Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi	10,0
Cupri sulfurici	30,0
Boli armenae	50,0

Cautae dispensatur.]

Dieses Pulver ist nur an geprüfte Schweineschnelder gegen Gilttscheln abzugeben. Nach einem älteren Recept bestand es aus Sublimat und Kupfervitriol aa 50,0 und Armenischem Bolus 100,0.

Vel. Unguentum antihyperostosseum.

Ueberheimsalbe für Pferde. Stollheimsalbe.

Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi	
Cantharidum pulveratum	aa 5,0
Unguentum basilici	50,0

Salbe gegen alte Stollheulen (basellinsgroße Geschwülste auf der Spitze des Ellenbogengelenkes) und Ueberheulen (Knochenauftreibung unterhalb der sogenannten Vorderfußwurzel) bis zum Fesselgelenk der Pferde). Die Anwendung gleicht derjenigen der Spathsalbe. Vergl. die folgende.

Vel. Unguentum populeum equorum.

Egger's Spathsalbe.

Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi	5,0
Carbonis castum	2,0
Kali iodati	6,0
Aquae destillatae	3,0
Unguentum Cantharidum	80,0

D. S. Salbe gegen Spath (darf nicht mit blossen Händen eingerieben werden). Diese Salbe ist von Erfolg bei frischem Spath, wenn noch keine Knochenauflösung vorhanden sind. Man reibe 2–3 mal innerhalb zweier Tage die Salbe etwas dick mittels eines Baumwollenbäuschchens in das untere Ende der inneren Sprunggelenkfläche im Umfange eines Thalers ein, lasse die dadurch erfolgende Corrosion abheilen und wiederhole dieselbe Prozedur in 2–4 Wochen. Damit die Salbe nicht gesunde Theile anläßt, bestreicht man die Umgebung des eintretenden Fleckes mit Hölmereiswais.

† Aufzussigkeit für Stahl und Eisen.

Zum Einätzen von Buchstaben oder Figuren in Stahl und Eisen.

Rp. Hydrargyri bichlorati corrosivi	5,0
Acidi tartarici	0,5
Aquae destillatae	120,0
Acidi nitrici	0,5

Antisepticum-STERNBURG. Ist eine Lösung von je 2,0 g Kaliumpermanganat und Mercurichlorid in 1 Liter Wasser.

Antizymotie Solution von WITHER, amerikanisches Desinficiens und Desodorans. Rp. Hydrargyri bichlorati 0,207, Aluminium chlorati 0,084, Zinci chlorati 0,048, Kali chlorati (KCl) 0,087, Natrii chlorati (NaCl) 0,788, Acidi hydrochlorici 0,06. Aquae 99,0.

Chlorol, Französisches Desinfektionsmittel. Rp. Hydrargyri bichlorati, Natrii chlorati, Acidi hydrochlorici (25 Proc.) aa 1,0, Cupri sulfurici 3,0, Aquae destillatae 1000,0.

Crème LEFEBVRE, Mittel gegen Sommersprossen, ist eine gelbliche Salbe aus Fett und gebleichtem Wachs, der etwas Quecksilbersublimat beigemischt ist (SCHAFER).

DUNKEL's Desinfektionsmittel zur groben Desinfektion. I) Karbolkalk mit etwas Quecksilbersublimat. II) Eine mit verdünntem Spiritus bereitete und aromatisirte Auflösung von Zinkchlorid und Quecksilbersublimat.

Kalldons and Gowland's Cosmetic Wash, nordamerikanisches Wasch- und Toilettemittel. Rp. Amygdalarum amararum 100,0, Aquae Rosae 500,0, Fiat Emulsio, cui adde Aquae Amygdalarum amararum 15,0, Ammonii hydrochlorici 7,5, Hydrargyri bichlorati 0,1, Spiritus 15,0.

Lépine, eine antiseptische Lösung. Besteht aus: Hydrargyri bichlorati 0,001, Acidi carbonici, Acidi salicylici aa 0,1, Acidi benzoici 0,05, Calcii chlorati 0,05, Bromi 0,01, Chinini bromati 0,2, Chloroformii 0,2, Aquae destillatae 100,0.

Queikin. Acidi carbonici 1,0, Hydrargyri bichlorati 0,02, Spiritus diluti (70 Vol. Proc.) 100,0.

H. †† Hydrargyrum aethylochloratum. Hydrargyrum bichloratum aethylochloratum. Aethylo-Hydrargyrum bichloratum. Quecksilberäthylchlorid. Mercuriäthylchlorid. Aethylsublimat. $\text{Hg} \cdot \text{Cl} \cdot \text{C}_2\text{H}_5$. Mol. Gew. = 264,5.

Darstellung. Man löst 10 Th. Quecksilbersublimat in 40 Th. absolutem Weingeist und mischt 10 Th. Quecksilberäthyl $\text{Hg}(\text{C}_2\text{H}_5)_2$ hinzu. Nach Verlauf mehrerer Stunden sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle, wäscht sie mit lauwarmem Wasser und trocknet sie im Vacuum über Schwefelsäure. — Es mag bemerkt werden, dass das Quecksilberäthyl eineusserst giftige Substanz ist.

Eigenschaften. Der Aethylsublimat bildet neutrale, weisse, glänzende schuppenförmige, an der Luft allmählich sich verflüchtigende Krystalle von eigenthümlichem, ätherischem Geruche. Er ist in kaltem Wasser und in kaltem Alkohol nur wenig, leicht in heissem Weingeist, schwer in Aether löslich. Beim mässigen Erhitzen auf 45° C. sublimirt er in blättrigen Krystallen, ohne vorher zu schmelzen und ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Auf Platinblech erhitzt, verbrennt er mit schwacher Flamme unter Entwicklung giftiger, unangenehm riechender Dämpfe.

Gegen Reagentien verhält es sich vom Aetzsublimat abweichend, denn Stannochlorid, Kaliumjodid, Aetzkali, Schwefelsäure, Salzsäure, Eiweiss verhalten sich gegen Aethylsublimat indifferent.

Prüfung. Die genügende Reinheit des Aethylsublimats ergibt sich aus seiner völligen Flüchtigkeit, seiner völligen Löslichkeit in kochend heissem Weingeist, und dadurch, dass diese Lösung im verdünnten Zustande durch Aetzkali nicht verändert wird oder mit Silbernitrat höchstens eine unbedeutende Trübung giebt.

Aufbewahrung. Der Aethylsublimat ist ein Gift, wird daher wie der Aetzsublimat in der Reihe der direkten Gifte, und wegen der Verdunstung an der Luft in dicht mit Glasstopfen geschlossenen Glasflaschen an einem kühlen Orte aufbewahrt.

Anwendung. Der Aethylsublimat war eine der ersten Verbindungen, welche als Ersatz des Sublimats therapeutisch verwendet wurden, weil sie gegen Eiweiss und gegen Alkali indifferent waren, also weniger reizend wirken als Sublimat. Man giebt ihn in den gleichen Dosen wie den Quecksilbersublimat und zwar meist in Form subkutaner Injektionen.

III. †† Hydrargyrum bichloratum cum Ammonio chlorato. Ammonium-Quecksilberchlorid. Alembrothsaltz. Quecksilberchlorid-Salmiak. $\text{HgCl}_2 + 2\text{NH}_4\text{Cl} + 2\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 414.

Dieses Salz krystallisirt aus der heiss gesättigten wässrigen Lösung von 1 Th. Ammoniumchlorid und 2 Th. Mercurichlorid. — Farblose, rhombische Krystalle, in Wasser leicht löslich; die wässrige Lösung ist neutral (Unterschied vom Mercurichlorid); durch Kali- oder Natronlauge entsteht in derselben ein weisscr Niederschlag.

Das Salz wird in gleicher Weise wie der Quecksilbersublimat verwendet, von manchen Aerzten diesem aber vorgezogen, weil die Lösungen eben neutral sind, also angeblich nicht so stark reizend wirken (?).

†† Salzsäures Glutininpeptonsublimat. Durch geeignete Behandlung von Glutin (Gelatine) mit verdünnter Salzsäure entsteht salzsäures Glutininpepton mit einem Gehalt von etwa 12 Proc. Salzsäure. Dieses salzsäure Pepton ist sowohl in Wasser als auch in Alkohol löslich und verbindet sich mit Quecksilberchlorid zu Doppelsalzen, von denen das eine mit 50 Proc. HgCl_2 in Alkohol unlöslich, das andere mit geringerem Quecksilbergehalt darin löslich ist. Beide Doppelsalze aber sind in Wasser löslich.

Zur therapeutischen Anwendung gelangt das Doppelsalz mit 25 Proc. HgCl_2 . Es ist ein weisses, aus glänzenden Lamellen bestehendes hygroskopisches Pulver. Seine wässrige Lösung wird weder durch ätzende oder kohlensäure Alkalien, noch durch Blut- oder Eiweisslösung gefällt. Die trockene Substanz und auch deren Lösung erleiden in gut verschlossenen Gefässen auch im Lichte keine Veränderung.

Zur Anwendung für subkutane Injektionen gelangt eine Lösung von 4 g salzsäurem Glutininpeptonsublimat in 100 ccm Wasser. Je 1 ccm dieser Lösung entspricht = 0,01 g Quecksilbersublimat.

Serosublimat nach LISTER. Hierunter versteht LISTER eine Verbindung von Quecksilbersublimat mit soviel überschüssigem Serumalbumin, dass das gebildete Quecksilberalbuminat in diesem sich noch auflöst. LISTER giebt folgende Vorschrift: Von den Blutkugeln möglichst befreites Serum — am leichtesten ist Pferdeblut von den Blutkugeln zu befreien — wird mit Sublimat versetzt und zwar 1 Th. Sublimat zu 50–100 Th. Serum, je nachdem eine mehr oder weniger concentrirte Form gebraucht wird, und mit dieser Flüssigkeit wird Gaze getränkt. An Stelle von Gaze kann man natürlich auch Baumwolle, Charpie und dergl. benutzen.

Sollte Blutsrum nicht zu haben sein, so kann man an dessen Stelle auch Eiweisslösung anwenden.

Hydrargyrum chloratum (mite).

Unter dem vorstehenden Namen ist das dem Mercurioxyd entsprechende Mercurchlorid Hg_2Cl_2 , Mol. Gew. = 471 zu verstehen. Dasselbe kommt im Handel in drei verschiedenen Arten vor, welche therapeutisch keineswegs gleichwerthig untereinander sind, vielmehr sich durch ihre grössere oder geringere Wirksamkeit unterscheiden, die

wiederum auf der mehr oder weniger feinen Vertheilung beruht. — Hinsichtlich der Vertheilung und der dadurch bedingten Wirksamkeit besteht folgende Abstufung.

	Feinheitegrad	Wirksamkeit
<i>Hydrargyrum chloratum praeparatum</i>	grob	1,0
" " <i>vapore paratum</i>	mittel	1,5
" " <i>praecipitatum</i>	fein	2,0

Aus den angeführten Gründen ist daher stets nur diejenige Art zu dispensiren, welche der Arzt verordnet hat.



A. Hydrarg. chlorat. praeparatum. B. Hydrarg. chlorat. vapore paratum. C. Hydrarg. chlorat. praecipitatum.
Fig. 1.

I. † Hydrargyrum chloratum (Germ. Helv.). *Hydrargyrum chloratum mite sublimatione paratum* (Austr.). *Hydrargyri Subchloridum* (Brit.). *Hydrargyrum chloratum mite*. *Hydrargyrum chloratum mite praeparatum seu laevigatum*. *Kalomel*. *Mercurius dulcis*. *Aquila alba*. *Quecksilberchlorür*. *Mercuriochlorid*. *Quecksilberprotochlorid*. *Chlorure mercuraux*. *Mild Chloride of Mercury*. Diese Sorte ist zu dispensiren, wenn im Geltungsbereiche der Austr., Brit., Germ. oder Helv. schlechthin „Hydrargyrum chloratum (mite), oder „Kalomel“ verordnet ist.

Darstellung. Diese erfolgt in chemischen Fabriken durch Sublimation aus einer Mischung von 4 Th. Mercurichlorid (Aetzsublimat) mit 3 Th. metallischem Quecksilber. Man erhält das Quecksilberchlorid so in weissen, schüsselförmigen, specifisch-schweren, glänzenden Stücken von krystallinischem Gefüge und radialförmigem Bruche. Reibt man die Stücke mit dem Fingernagel, so erhält man einen gelben Strich (!). Unterschied vom Mercurichlorid (Aetzsublimat).

Die Verwandlung dieser Stücke in ein unfehlbares Pulver geschieht heute gleichfalls in chemischen Fabriken. Diese Operation heisst das Lävigiren des Kalomels. Sie wird in der Weise ausgeführt, dass man den Kalomel in unglasirten Porcellanmörsern oder in Kollergängen fein reibt oder fein mahlt und die feinsten Antheile von den gröberen durch Abschlämmen mit Wasser trennt. — Der so lavigirte Kalomel wird schliesslich in leinenen Kolatorien unter Abschluss des Tageslichtes so lange gewaschen, bis er an Wasser, Weingeist oder Aether nichts Lösliches (Mercurichlorid) mehr abgibt, alsdann unter Abschluss des Tageslichtes getrocknet und wieder zerrieben.

Der lavigirte oder präparirte Kalomel stellt ein unfehlbar feines, gelblich weisses (!) specifisch schweres, kaum stäubendes Pulver dar, welches Neigung zum Zusammenballen hat und unter dem Mikroskope betrachtet aus durchscheinenden, grösseren und kleineren scholligen Massen (Bruchstücken von Krystallen) besteht (s. Fig. 1. A). Man sollte beim Bezuge dieses Kalomels die Prüfung durch die mikroskopische Betrachtung niemals unterlassen!

II. † Hydrargyrum chloratum vapore paratum (Germ. Helv.). *Hydrargyri Chloridum mite* (U-St.). *Chlorure (Protochlorure) de Mercure par volatilisation* (Gall.). *Durch Dampf bereitetes Quecksilberchlorür*. *Calomel vapore paratum*. *Calomel à la vapeur*. *Dampfkalomel*. *Protochlorure de Mercure pulvéulent*.

Die Darstellung erfolgt in chemischen Fabriken dadurch, dass man Kalomeldämpfe und Wasserdämpfe (oder Luft) in einem geschlossenen Raume zusammentreffen lässt. Die Kalomeldämpfe erstarren unter diesen Bedingungen zu kleinen Krystallen. Diese senken sich in ein unter dem Kondensationsraume befindliches Gefäss mit Wasser nieder. Man sammelt das Pulver, wäscht es wie bei I angegeben mit Wasser vollständig aus, trocknet es an einem lauwarmen dunklen Orte aus und zerreibt es. Ein Lävigiren dieser Sorte ändert nicht statt (1). Ueber den Apparat zur Darstellung vergl. Kommentar von Haern-Fischer-Hartwich. II. Aufl., Bd. II, S. 93.

Der als Dampf niedergeschlagene Kalomel bildet ein völlig weisses, zartes, staubiges Pulver, welches beim sanften Drucke zwischen den Fingern nicht zusammenbackt, aber durch Erhitzen oder durch Schlagen zwischen zwei harten Körpern oder unter dem Druck des Pistills im Porcellanmörser gelblich wird. Unter dem Mikroskop besteht er aus nicht gleich grossen durchsichtigen prismatischen Krystallen, welche durchschnittlich kleiner als die Krystallbruchstückchen des lavigirten Kalomels sind (s. Fig. 1, B).

Diese Kalomelsorte ist zu dispensiren, wenn im Geltungsbereiche der Gall. oder U-St. schlechthin Hydrargyrum chloratum mitl. oder Kalomel (Mild Chloride of Mercury) verordnet ist. Im Geltungsbereich der anderen Pharmakopöen ist diese Sorte nur dann abzugeben, wenn sie ausdrücklich als solche gekennzeichnet ist.

III. † Hydrargyrum chloratum via humida paratum (Ergänzb.). Hydrargyrum chloratum mitl. praecipitatione paratum (Austr.). Chlorure mercurieux précipité (Gall.). Précipité blanc.¹⁾ Auf nassem Wege bereiteter Kalomel. Gefällter Kalomel. Die Darstellung erfolgt entweder durch Reduktion einer Mercurichloridlösung oder durch Fällung einer Mercurinitratlösung mittels Salzsäure oder Kochsalzlösung.

Darstellung. Austr.: In eine filtrirte warme Lösung von 100 Th. Mercurichlorid in 3000 Th. destillirtem Wasser wird gewaschenes Schwefelgas eingeleitet, bis ein Niederschlag nicht mehr ausfällt und die Flüssigkeit mit schwefliger Säure gesättigt ist. Die Mischung bleibt im bedeckten Gefässe bei 70–80° C. stehen. Nach mehreren Stunden sammelt man den Niederschlag, wäscht ihn vollständig mit Wasser aus und trocknet vor Licht geschützt. Gall.: 100 Th. zerriebenes krystallisirtes Mercurinitrat werden in 1200 Th. destillirtem Wasser, welchem 30 Th. reine Salpetersäure (von 25 Proc.) zugesetzt sind, ohne Anwendung von Wärme gelöst und unter Umrühren in 55 Th. reiner Salzsäure von 1,124 spec. Gew., welche mit 2000 Th. destillirtem Wasser verdünnt sind, eingetragen. Der Niederschlag wird sofort in ein Filter gegeben, anhaltend mit kaltem destillirten Wasser ausgewaschen, bis das Abtropfende auf Zusatz von Aetzammon nicht mehr getrübt wird, und dann an einem schattigen lauwarmen Orte angetrocknet. Ausbeute ca. 83 Th.

Der gefällte Kalomel ist ein sehr dichtes, feines, amorphes, weisses Pulver, fettig anfühlen und stark adhärirend, wenn man es mit dem Finger über Papier streicht. Es zeigt unter dem Mikroskope die feinste Vertheilung (vergl. Fig. 1, C).

Eigenschaften. Der sublimirte Kalomel bildet ziemlich weisse, viersaitige, pyramidale Skulen, gewöhnlich aber derbe schüsselförmige, glänzende Stücke von krystallinischem Gefüge, radial-faserigem Bruche und gelbem Strich (Unterschied vom Quecksilberchlorid S. 33). Fein zerrieben stellt er ein höchst feines gelblichweisses, schweres Pulver dar, welches, unter dem Mikroskop betrachtet, aus durchscheinenden, grösseren und kleineren Krystallbruchstücken besteht. Dieser lavigirte Kalomel hat wie der präcipitirte die Eigenthümlichkeit, klumperig zu werden, weshalb er nicht zum Inspargiren verwendbar ist.

Der als Dampf niedergeschlagene Kalomel bildet ein völlig weisses, zartes, trockenes Pulver, welches durch Erhitzen oder durch Schlagen zwischen zwei harten Körpern oder beim Reiben im Porcellanmörser gelblich wird. Unter dem Mikroskop erscheint er in undeutlich ausgebildeten, etwas durchscheinenden, prismatischen Krystallen,

¹⁾ Man beachte, dass Précipité blanc im französischen Sprachgebrauche der auf nassem Wege bereite Kalomel ist.

welche kleiner als die Krystallbruchstücke des kävigirten Kalomels sind. Da er nicht klümperig kohärent, eignet er allein sich zum Inspargiren. Der auf nassem Wege niedergeschlagene Kalomel ist dem als Dampf niedergeschlagenen ähnlich, jedoch sind, unter dem Mikroskop betrachtet, seine Partikelchen noch etwas kleiner, daher ist dieses Präparat in der Wirkung das kräftigste. Im übrigen ist Kalomel ohne Geruch und Geschmack.

In der Hitze wird der Kalomel gelb und verflüchtigt sich alsdann nahe der Rothgluth, ohne zu schmelzen, in weissen Dämpfen. Durch mehrmals wiederholte Sublimation wird er theilweise in Mercurichlorid und Metall zerlegt. Spec. Gew. des sublimirten Kalomels = 7,2 bis 7,5. Sonnenlicht zersetzt ihn unter Bildung von Mercurichlorid und Metall; er nimmt dadurch einen grauen Ton an. Wasser und Weingeist lösen ihn nicht auf, zersetzen ihn aber bei ihrer Siedehitze unter Bildung von Mercurichlorid und Quecksilber, so dass das Abfiltrirte infolge eines Mercurichloridgehalts durch Schwefelammonium schwarz oder durch Aetzammon weiss getrübt wird. Ähnlich, besonders in der Wärme, wird er auch zersetzt durch die Einwirkung von Chlormetallen, wie Salmiak, Kochsalz. Chlorwasserstoffsäure löst ihn unter Abscheidung von Quecksilber bei anhaltendem Kochen zu Mercurichlorid auf. Salpetersäure löst ihn ebenfalls beim Kochen unter Stickoxydentwicklung auf. Erhitzte Schwefelsäure erzeugt mit ihm unter Entwicklung von schwefliger Säure Mercurisulfat und Mercurichlorid. Wird Kalomel mit einer hinreichenden Menge kohlensaurem Alkali, Aetzlauge oder Kalkwasser geschüttelt, so wird er schwarz unter Bildung von Mercurioxyd oder Quecksilberoxyd. Gebrannte Magnesia wirkt ähnlich. Kohlensäure Erden wirken ähnlich, aber weit langsamer. Goldschwefel und Kermes (*Stibium sulfuratum aurantiacum* und *rubrum*) zerlegen ihn etwas schon beim Zusammenreiben, vollständiger in der Wärme bei Gegenwart von Wasser unter Bildung von Chlorantimon und Schwefelquecksilber. Durch schwarzes Schwefelantimon und auch durch Schwefel wird er nicht verändert. Jod verwandelt ihn in ein Gemenge von Mercurichlorid, Mercurijodid und Mercurijodid. Cyanwasserstoff und cyanwasserstoffhaltige Stoffe zersetzen ihn allmählich unter Bildung von Mercurichlorid und Mercuricyanid. Zucker bewirkt bei Gegenwart von Feuchtigkeit eine allmähliche Umsetzung in Mercurichlorid. Aus diesem Grunde sind Pulvermischungen von Kalomel und Zucker nicht vorrätig zu halten.

Aetzammonflüssigkeit und Ammoniumkarbonat verwandeln den Kalomel in ein schwarzgraues Pulver, welches nach KANE aus Mercuriochlorid und Mercurioamid (Mercurioammoniumchlorid = $\text{HgCl} + \text{HgNH}_2$) besteht und früher unter dem Namen *Mercurius cinereus Sanderi* als Medikament gebräuchlich wurde. $\text{Hg}_2\text{Cl}_2 + 2\text{NH}_4\text{OH} = \text{Hg}_2\text{Cl} \cdot \text{NH}_2 + \text{NH}_4\text{Cl} + 2\text{H}_2\text{O}$. Dieses Mercurioammoniumchlorid entspricht seiner Konstitution nach dem Ammoniumchlorid (NH_4Cl), nur sind H_2 durch Hg_2 ersetzt und wäre seine Formel in $\text{NH}_2\text{Hg}_2\text{Cl}$ umzusetzen.

Prüfung. 1) Man stelle durch Betrachtung mit dem Mikroskop bei 150–200 facher linearer Vergrößerung fest, ob das mikroskopische Bild der deklahirten Sorte entspricht. Der kävigirte Kalomel ist zwar schon für das unbewaffnete Auge durch seine gelbliche Farbe und klümperige Beschaffenheit charakterisirt, indessen könnte dieser mit der gefüllten Sorte vermischt oder es könnte ihm gefüllter Kalomel untergeschoben sein, welcher einige Tage belichtet worden ist. 2) Eine kleine Menge von 0,2–0,3 g im schwer schmelzbaren Glasrohr erhitzt, muss sich verflüchtigen, ohne einen wahrnehmbaren Rückstand zu hinterlassen (mineralische Verunreinigungen). Hierbei ist darauf zu achten, ob bei dem Glühen braune Dämpfe von Stickoxyden auftreten. Das Auftreten derselben würde auf eine Verunreinigung durch Nitrate des Quecksilbers hinweisen, die namentlich für die gefüllte Sorte nach Vorschrift der Gall. in Betracht käme.

Sehr wichtig ist ferner eine Verunreinigung durch das erheblich giftiger wirkende Mercurichlorid und das gleichfalls giftiger wirkende Mercurichloramid (weissen Präcipitat).

3) Beim Uebergiessen mit Natronlauge schwärze sich der Kalomel; die Mischung entwickle beim Erwärmen kein Ammoniak, anderenfalls liegt eine Verunreinigung durch weissen Präcipitat vor. Hat man Veranlassung, eine solche Verunreinigung anzunehmen, so zieht man den Kalomel mit 10 proc. Essigsäure aus und prüft das Filtrat mit Schwefel,

Wasserstoff. — 4) Man schüttelt 1 g Kalomel mit 10 ccm Wasser an und filtrirt durch ein gut geküsstes, doppeltes Filter. Das Filtrat darf weder durch Silbernitrat noch durch Schwefelwasserstoffwasser verändert werden (Mercurichlorid). Verschärfen kann man diese Prüfung noch dadurch, dass man den Kalomel mit Weingeist oder Aether auszieht. Beide Lösungsmittel sollen nichts Lösliches aufnehmen.

Aufbewahrung. Der Kalomel werde vorsichtig und, weil er durch Einwirkung des Tages- oder Sonnenlichtes zersetzt wird, vor Licht geschützt aufbewahrt. Die Zersetzung des Kalomels in Mercurichlorid und Quecksilber erfolgt auch durch Einwirkung von organischen Substanzen, insbesondere bei gleichzeitiger Anwesenheit von Feuchtigkeit. Es ergibt sich hieraus die Mahnung, Kalomel enthaltende Arzneien (z. B. Kalomelpulver) nicht längere Zeit vorrätig zu halten, weil die Gefahr nahe liegt, dass in solchen Mischungen der milde wirkende Kalomel zu einem erheblichen Theile in den energisch giftigen Sublimat übergegangen ist. Schon nach 8 Tagen enthalten solche Mischungen von Kalomel Spuren von Mercurichlorid.

Anwendung. Auf Schleimhäuten und Geschwürsflächen wirkt Kalomel schwach ätzend. Innerlich in kleinen Dosen wiederholt gegeben, erzeugt er allgemeines Quecksilberwirkung und ruft schliesslich Speichelfluss hervor. Grössere Gaben wirken abführend und harntreibend. Die Faeces werden durch gebildetes Schwefelquecksilber dunkel gefärbt. — Man benutzt Kalomel äusserlich zum Ätzen von Kondylomen, zum Aufstäuben auf syphilitische Geschwüre, als Streupulver bei Hornhauttrübungen, zu Einstäubungen in Schlund und Kehlkopf, zu subkutanen Injektionen. Zum Aufstäuben eignet sich besonders der Dampf-Kalomel, weil er im Gegensatz zu dem flüchtigen Kalomel nicht zusammenballt. — Innerlich giebt man ihn bei verschiedenen entzündlichen Krankheiten als Alterans zu 0,02—0,06 g mehrmals täglich, als Purgans zu 0,1—1,0 g, als Diureticum zu 1,0—2,0 g. Höchstgaben A. für Hydrargyrum chloratum laevigatum: nach Helv.: 0,5 g *pro dosi*, 2,0 g *pro die*.

B. Für Hydrargyrum chloratum vapore paratum nach Helv.: 0,1 g *pro dosi*, 0,5 g *pro die*.

Bei der Darreichung von Kalomel ist der gleichzeitige Gebrauch von Chloriden, Bromiden, Jodiden und blausäurehaltigen Präparaten, auch kochsalzhaltigen Speisen zu vermeiden, weil diese die Umwandlung des Kalomels in die sehr viel energischer wirkenden Mercuri-Verbindungen veranlassen. Kinder vertragen Kalomel besser als Erwachsene.

Aqua mercurialis PLECK.	
Rp. Calomelanos	3,0
Tincturae Myrrinae	20,0
Decocti Chloae concentrati	
Tincturae Opii crocatae	aa 50,0.

Aqua ophthalmica nigra GRAEKE.	
Extracti Hyoscyami	1,0
Aquae Rosae	30,0
Calomelanos	0,5
Aquae Calcariae	100,0.

Ungeschüttelt zum Umschlag auf die Augen.

Aqua phagedaenica nigra.	
Aqua mercurialis nigra. Aqua nigra	
Ergänz. Hamb. V.	
Rp. 1. Calomelanos	1,0
2. Aquae Calcariae	50,0.

I wird mit I im Mörser angerieben.

Aqua phagedaenica nigra REUT.	
Rp. Calomelanos	2,0
Opii pulverati	2,5
Aquae Calcariae	100,0.

Collyrium cum Hydrargyro chlorato.	
Collyre sec ad Calomel (Gall.)	

Rp. Calomelanos vapori parati	
Bacchari pulv.	aa 10,0.

Ist sehr fein zu reiben. Zum Einstreuen in das Auge.

Emplastrum Hydrargyri chlorati mitis.	
Kalomelpflaster nach POTTUS. (Paris. Hospit.)	
Rp. Emplastri Plumbi	300,0
Calomelanos vapori parati	100,0
Olei Ricini	30,0.

Injectio Calomelanos NEESKE.	
Rp. Calomelanos vapori parati	5,0
Natrii chlorati	1,25
Aquae destillatae	50,0.

Injectio Calomelanos SCHROFF.	
Rp. Calomelanos via humida	0,25
Glycerini	
Aquae destillatae	aa 4,0.

Oleum Hydrargyri chlorati.	
I. Nach NITSCHKE.	
Rp. Calomelanos vapori parati	1,0
Olei Olivae	10,0.

II. Nach LANGE.	
Rp. Calomelanos vapori parati	4,5
Lanolini anhydrici	4,0
Paraffini liquidi	4,5.

1 ccm enthält = 0,371 Hg.

Rp. Calomelanos vapori parati	4,0
Lanolini anhydrici	3,0
Paraffini liquidi	5,4.

1 ccm enthält 0,891 g Hg.

An Stelle des Dampfkalomels kann auch der auf nassem Wege bereitete verwendet werden.

Pilulae antidysentericae BOUVER.

BOUVER'sche Pillen.

Rp. Radix Ipecacuanhae	
Calomelanos	AA 0,3
Extracti Opil	0,5
Sirupi Sacchari	q. s.

Piant pilulae sex.

Pilulae antidysentericae SMOOK.

Rp. Radix Ipecacuanhae	0,4
Calomelanos	0,2
Extracti Opil	0,5
Sirupi Spinae cerinae	q. s.

Piant pilulae sex.

Pilulae Antimoni compositae (U-St.).

PLUMMER'sche Pillen.

Rp. Kermes mineralis	
Calomelanos	AA 4,0
Resinae Guajaci	8,0
Olei Ricini	q. s.

Piant pilulae 100.

Pilulae Hydrargyri chlorati cum Opio (Gall.).

PILULA DUFFYEN.

Rp. Calomelanos	0,1
Extracti Opil	0,2
Extracti Guajaci	0,4

Piant pilulae N. decem (10).

Pilula Hydrargyri Subchloridi composita (Bell.).
Die Masse ist die nämliche wie die der PLUMMER'schen Pillen nach U-St.

Pilulae laxantes Dr. BALL.

Dr. BALL'sche Pillen.

Rp. Aloë	1,0
Resinae Jalapae	
Scammonii	
Calomelanos	AA 0,5
Extracti Belladonnae	
Extracti Hyoscyami	0,25
Saponis medicati	q. s.

Piant pilulae No. 50.

Pilulae SELL.

SELL'sche Pillen.

Rp. Calomelanos	1,0
Saponis Jalapini	2,0

Piant pilulae ponderis 0,1 g.

Pommade de chlorure mercureux (Gall.).

Pommade de précipité blanc.

Rp. Calomelanos vapore parati	1,0
Adipis benzoati	9,0.

Pulvis Hydrargyri Chloridi mixti et Jalapae (Nat. form.).

Calomel and Jalap.

Rp. Calomelanos	24,0
Tubulum Jalapae pulv.	60,0.
Pulvis laxans (Form. Berol.).	
Rp. Calomelanos	0,2
Tubulum Jalapae pulv.	1,0.

Pulvis Plummeri.

Pulvis alterans Plummeri, PLUMMER'sches

Pulver. Pulvis Edinburgensis

I. Ergänzt.

Rp. Subli sulfurati aurantiaci	
Calomelanos	AA 1,0
Sacchari	10,0.

II. Form. Berol.

Rp. Subli sulfurati aurantiaci

Calomelanos	AA 0,05
Sacchari albi	0,5
Radix Althaeae	0,1

Sapo Hydrargyri chlorati.

Kalomel-Seife.

Rp. Saponis molli	100,0
Calomelanos	60,0
Olei Amygdalarum	20,0.

An Stelle der grauen Salbe zur Schmierkur.

Tabletten de Calomel (Gall.).

Rp. Calomelanos vapore parati	5,0
Sacchari	90,0
Carboli	0,05
Mucilaginis Tragacanthae	10,0.

Piant pastilli à 1,0 g.

Unguentum Hydrargyri chlorati BOVNER.

Rp. Calomelanos vapore parati	0,5—1,0
Lanolin	2,0
Olei Cacao	1,0.

Zur Schmierkur.

Unguentum Hydrargyri Subchloridi (Bell.).

Calomel-Ointment.

Rp. Calomelanos	1,0
Adipis benzoati	9,0.

Vet. Collyrium Hydrargyri mixti.

Rp. Calomelanos	2,0
Olei Olivae	8,0.

Zum Pinseln auf Augenflecken bei Pferd und Rind.

Vet. Pilulae equestrum.

Konstitutionspillen: Condition Salts.

Rp. Calomelanos	1,0
Aloë	2,0
Kali nitrici	12,0
Radix Ipecacuanhae	4,0
Saponis domestici	4,0.

Piant pilula 1. Wöchentlich 3 Pillen.

Vet. Pulvis equestrum.

Konstitutionspulver.

Rp. Calomelanos	1,0
Kali nitrici	12,0
Radix Ipecacuanhae	
Radix Gentianae	
Fructus Anisi	
Granorum Parvissimi	AA 4,0.

Wöchentlich zwei Pulver.

Vet. Pulvis antiphlogisticus equestrum.

Entzündungspulver.

Rp. Calomelanos	5,0
Cinchurum proparatum	10,0
Kali sulfurici	50,0
Folium Digitalis	5,0
Herba Hyoscyami	15,0
Radix Althaeae	
Radix Liquiritiae	AA 50,0.

Piant pulvis. Zwei- bis dreistündlich den dritten Theil bei Entzündungskrankheiten innerer Organe.

Kalomel-Röucherungen nach BELZER. Erforderlich ist eine Glasröhre von 80 cm Länge und 0,4—0,5 cm lichter Weite mit ausgezogener Ende, in deren Mitte sich eine kugelförmige Erweiterung befindet. In letztere werden 2,0 Kalomel gebracht, darauf die Röhre erhitzt und die Dämpfe auf die afficirten Körpertheile geblasen.

Kalomel-Seife nach MORTIER. Olei Amygdalarum werde mit 50,0 Kalilauge und 100,0 Natriolauge verseift. Zu 100 Th. der so erhaltenen Seife werden Calomelanos 40 bis 60,0 und Olei Amygdalarum 20,0 zugesetzt.

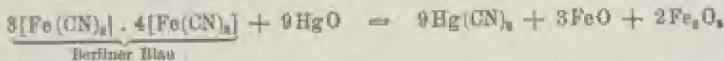
Kalomel-Traumaticin nach GERST und CAUCHARD. Calomelanos 25,0 werden mit Traumaticini 75,0 fein angerieben. Wöchentlich dreimal aufzuspülen.

Pilulae laxantes REHLINGER. Rp. Aloë 10,0, Resinac Jalapae 5,0, Saponis jalapini, Calomelanos aa 2,5, Fiat pilulae ponderis 0,12 g.

Hydrargyrum cyanatum.

1. †† Hydrargyrum cyanatum (Germ.). Hydrargyri Cyanidum (U-St.). Cyanure de mercure (Gall.). Quecksilbereyanid. Mercuricyanid. Cyanquecksilber. Hydrargyrum Borussicum seu Zooticum. Mercurius cyanatus. Hg (CN)₂ oder Hg (Cy)₂. Mol. Gew. = 252.

Darstellung. 4 Th. Berliner Blau werden mit 3 Th. gelbem Quecksilberoxyd unter allmählichem Zusatz von 20 Th. Wasser sorgfältig angerieben und diese Mischung in einer Porcellanschale alsdann unter Ersatz des verdampfenden Wassers zunächst 1 bis 2 Stunden auf dem Wasserbade, sodann über freier Flamme zum Sieden erhitzt, bis die blaue Färbung verschwunden ist. Sollte dies nach 10 Minuten laugem Kochen nicht der Fall sein, so muss noch etwas Quecksilberoxyd zugefügt werden.



Man filtrirt von dem ausgeschiedenen Eisenoxyduloxyd ab, zieht den Rückstand nochmals mit heissem Wasser aus, säuert die vereinigten Filtrate mit Blausäure an und bringt die Lösung durch Einengen zur Krystallisation.

Eigenschaften. Mercuricyanid, welches äusserst giftig ist, bildet weisse, mehr oder weniger durchsichtige, quadratische Säulen und Pyramiden. Es ist ohne Geruch, aber von scharfem, ekelhaft metallischem Geschmacke. 1 Th. wird von 18 Th. kaltem, 3 Th. heissem Wasser, 15 Th. kaltem, 4 bis 5 Th. heissem Weingeist gelöst. Die Lösungen sind neutral und verändern Lackmus nicht.

Es ist das einzige leicht lösliche Salz, welches die Cyanwasserstoffsäure mit Schwermetallen bildet. Gegen Reagentien verhält es sich ganz eigenthümlich, insofern bei gewissen Reaktionen sowohl der Nachweis des Quecksilbers als auch derjenige der Cyanwasserstoffsäure nach den üblichen Methoden nicht ohne weiteres gelingt:

Die wässrige Lösung wird weder durch Atzende, noch durch kohlensaure Alkalien zerlegt. Verdünnte Sauerstoffsäuren, z. B. verdünnte Schwefelsäure, zersetzen die Lösung des Mercuricyanides in der Kälte gar nicht, in der Hitze nur unvollständig. (Daher wird beim Destilliren von Cyanquecksilber mit verdünnter Schwefelsäure nur ein Theil des Cyanwasserstoffes gewonnen.) Durch Silbernitrat entsteht auch in der mit Salpetersäure langsameuerten Lösung kein Niederschlag. Dagegen wirken die Halogenwasserstoffsäuren (HCl, HBr, HI) stärker zersetzend. Durch Einwirkung von Salzsäure z. B. entsteht Mercurichlorid und Cyanwasserstoff. $\text{Hg}(\text{CN})_2 + 2\text{HCl} = \text{HgCl}_2 + 2\text{HCN}$. — Ferner fällt Schwefelwasserstoff aus der wässrigen Lösung schwarzes Schwefelquecksilber und Kaliumjodid rothes Mercurijodid, welches letztere natürlich in einem Ueberschuss von Kaliumjodid leicht löslich ist.

Werden die Krystalle im Probirrohre erhitzt, so zerspringen sie, hierauf schmelzen sie und zersetzen sich schliesslich unter Bildung von metallischem Quecksilber, Dicyan und Paracyan. $\text{Hg}(\text{CN})_2 = \text{Hg} + (\text{CN})_2$.

Mischt man Cyanquecksilber mit einem gleichen Gewicht Jod und erhitzt diese Mischung in einem Glühröhrchen, so erhält man ein gelbes, allmählich roth werdendes Sublimat von Mercuribijodid HgJ_2 , und über diesem ein anderes, aus farblosen Nadelchen bestehendes Sublimat von Jod-Cyan $\text{CN} \cdot \text{J}$.

Prüfung. Auf dem Platinbleche vorsichtig erhitzt, muss es sich völlig verflüchtigen lassen; mit Wasser muss es eine neutrale Lösung geben. Das Zerspringen der Krystalle

umgeht man, wenn man das Präparat zu Pulver zerrieben und nur in geringer Menge (circa 0,1 g) auf das Platinblech giebt. Die Operation geschehe an einem zugigen Orte, und hüte man sich, die Dämpfe aufzuathmen. Die 5 proc. wässrige Lösung (8 ccm), mit Salpetersäure (4 Tropfen) schwach angesäuert, soll auf Zusatz von Silbernitrat keinen Niederschlag, welcher Mercurichlorid anzeigen würde, ergeben. Diese Probe ist eine sehr scharfe und zeigt schon Spuren von Mercurichlorid an.

Aufbewahrung. Mercuricyanid gehört zu den direkten Giften und ist daher sehr vorsichtig aufzubewahren und mit der nämlichen Vorsicht wie der Aetzsublimat zu behandeln.

Anwendung. In kleinen Dosen zeigt es Quecksilberwirkung, grössere Gaben tödten durch den Blausäuregehalt. Man giebt es innerlich Kindern gegen Diphtherie zu 0,0005 g mehrmals täglich, Erwachsenen gegen Syphilis in Form subkutaner Injektionen zu 0,005 bis 0,01 g. Grösste Einzelgabe 0,02 g. Grösste Tagesgabe 0,1 g. Sehr häufige Anwendung findet das Präparat als *Mercurius cyanatus* in der Homöopathie.

Desinfekt. Lösung zur Desinfektion der Instrumente, Hände etc. Rp. Hydrargyri cyanati 2 bis 5,0, Boracis 10,0, Aque 1000,0.

Hydrargyro-Kallium cyanidjodatum. Hydrargyrum cyanatum cum Kallio Jodato. Ein durch Krystallisation aus einer concentrirten Lösung von 4 Th. Kaliumjodid und 6 Th. Mercuricyanid in Wasser gewonnenes Doppelsalz. Farblose Prismen oder Blättchen, in 20 Th. kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser löslich, schwer löslich in Alkohol, wenig löslich in Aether. Man kann es jederzeit durch Zusammenmischen obiger Bestandtheile *ex tempore* bereiten. Die Dosirung ist die gleiche wie die des Hydrargyrum cyanatum.

II. †† Hydrargyrum oxycyanatum. Quecksilberoxycyanid. Mercurioxy-cyanid. $\text{Hg}(\text{CN})_2, \text{HgO}$. Mol. Gew. = 468.

Darstellung. Man fällt durch einen Ueberschuss von Natronlauge aus 10 Th. Quecksilberchlorid das Quecksilberoxyd, und wäscht es bis zur Chlorfreiheit aus. Alsdann vertheilt man es thunlichst ohne Verlust in 120 Th. Wasser, bringt eine Auflösung von 9,5 Th. Quecksilbercyanid HgCy_2 in 100 Th. Wasser hinzu, erhitzt im Wasserbade bis zur farblosen Auflösung, filtrirt durch einen Asbesthaush, dampft das Filtrat auf 100 Th. ab und lässt es krystallisiren, oder man dunstet die Flüssigkeit bis zur Trockne ein.

Beschreibung. Ein mikrokrySTALLINISCHES, weisses Pulver, das einen schwachen Stich ins Gelbliche besitzt und gegen empfindliches Lackmuspapier schwach alkalisch reagirt. Es löst sich in 17 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Seine Lösung (1:20) wird durch Gerbsäure gefällt und von Stannochloridlösung reducirt. Mit Ammoniak giebt sie einen im Ueberschuss des Fällungsmittels löslichen Niederschlag. Auf Zusatz von Natriumphosphat + Ammoniak entsteht eine auf Zusatz von überschüssigem Ammoniak verschwindende Trübung. Ebenso verhält es sich gegen Kaliumchromat + Ammoniak.

Wird eine 5 procentige Mercurioxycyanidlösung mit 5 proc. Kaliumjodidlösung tropfenweise versetzt, so färbt sich die Mischung gelb und auf Zusatz von Ammoniak roth, um nach einiger Zeit einen rostbraunen, in Kaliumjodidlösung löslichen Niederschlag abzuscheiden. — Schwefelwasserstoff sowie Schwefelammonium scheiden schwarzes Mercurisulfid ab.

Anwendung. Das Mercuricyanid ist ein Antisepticum von etwa der gleichen Stärke wie der Quecksilbersublimat. Vor diesem hat es den Vortheil, weniger stark reizend zu wirken, weil es sich mit Eiweiss weniger energisch verbindet. Auch soll es Metallgegenstände nicht zerstören. Bei akuten Erkrankungen der Augenbindehaut wendet man die 1—2 procentige Lösung, gegen Blennorrhoea neonatorum zur Bepflügelung des Lides eine Lösung 1:500 an.

Nachweis. Es ist schon Band I S. 62 bemerkt worden, dass die Blausäure beim Destilliren des Mercuricyanids mit verdünnten Säuren nur schwierig und unvollständig abgespalten wird. Ist daher in Objecten Cyanquecksilber vorhanden und will man die Blausäure desselben isoliren, so muss man entweder A) die betreffenden Objecte mit verdünnter Säure unter Zusatz von etwas Schwefelwasserstoffwasser destilliren oder B) die Destillation

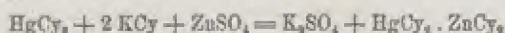
der, wenn nöthig, bis zur schwach sauren Reaktion abgestumpften Objecte unter Zusatz von Magnesiumpulver ausführen. — Die übergebende Blausäure wird in beiden Fällen in verdünnter Natronlauge aufgefangen.

Servatolseife von HAUSMANN ist eine Mercurioxycyanid enthaltende Seife, also sozusagen Sublimatseife, in welcher das Sublimat durch Mercurioxycyanid ersetzt ist.

III. †† Hydrargyro-Zincum cyanatum. Quecksilberzinkcyanid. LISTER'S Doppelsalz. Mercuric and Zinc Cyanide. Cyanure de mercure et de zinc. Formel unbestimmt. Dieses merkwürdige Präparat wurde 1889 von LISTER als nicht reizendes Antisepticum empfohlen. Indessen wird es ausschliesslich zur Herstellung von Verbandstoffen dargestellt und benutzt.

Darstellung. Man stellt einerseits eine Lösung von 25 Th. Mercuricyanid und 130 Th. Kaliumcyanid in Wasser her, anderseits löst man 28 Th. Zinksulfat in Wasser. Beide Lösungen werden vermischt, der entstehende Niederschlag zur Entfernung löslicher Cyanide mit kaltem Wasser gewaschen, alsdann auf porösen Unterlagen abgesaugt und getrocknet.

LISTER hat diese Substanz zunächst für eine feste chemische Verbindung gehalten und ihre Entstehung durch die Formel



interpretirt. — Es hat sich indessen herausgestellt, dass der Quecksilbergehalt der erhaltenen Niederschläge ein sehr wechselnder (15–36 %) und zwar um so höher ist, je concentrirtere Lösungen zur Fällung benutzt werden. Nach DUNSTON und BLOCK ist in dem LISTER'schen Doppelsalze das Quecksilbercyanid mit einer Hülle von Zinkcyanid umgeben.

Anwendung. LISTER schrieb ursprünglich vor, den noch feuchten Quecksilberzinkcyanid-Niederschlag mit dem halben Gewicht Stärke und etwas Wasser zu verreiben, so dass eine Paste entsteht, alsdann Kaliumsulfat zuzusetzen (letzteres, damit sich die Masse später besser pulvern lässt), hierauf zu trocknen und zu pulvern. Dieses Pulver wird zu 3–5 % in einer schwachen Sublimatlösung 1:4000 (weil das Doppelsalz auf Bakterien wohl entwicklungshemmend, aber nicht tödtend wirkt) vertheilt und mit dieser Mischung Gaze imprägnirt. In diesem Falle bewirkt der Stärkezusatz die Fixirung des Pulvers auf dem Gewebe.

Später fand LISTER, dass Anilinfarbstoffe, z. B. Gentianaviolett und Methylviolett (1:50000) schon in starker Verdünnung das Doppelsalz auf den Geweben fixiren. Man benutzte daher mit diesen Farbstoffen gefärbte (gebeizte) Verbandmittel und liess den Stärkezusatz fort. An Stelle der Anilinfarbstoffe wird neuerdings das Hämatoxylin als Fixirungsmittel angewendet. (*Hydrargyrum-Zincum cyanatum cum Haematoxylino*.)

Hydrargyrum iodatum.

I. †† Hydrargyrum iodatum (Ergänzb. Helv.). Hydrargyrum iodatum flavum (Aust.). Hydrargyri Iodidum flavum (U-St.). Jodure mercurieux (Gall.). Protojodurotum Hydrargyri. Mercurius iodatus viridis. Mercuriojodid. Quecksilberjodür. Hg_2I_2 . Mol. Gew. = 654.

Darstellung. Man bringt in einen Porcellanmörser 8 Th. Quecksilber und giebt unter Besprengen mit Weingeist unter fortwährendem Rühren bez. leichtem Reiben in mehreren kleinen (!) Antheilen allmählich 5 Th. Jod hinzu. Man setzt das Rühren unter gelegentlichem Besprengen mit Weingeist so lange fort, bis Quecksilberkügelchen nicht mehr erkennbar sind und das Pulver eine gleichmässige, grünlich-gelbe Farbe zeigt. — Um das stets gleichzeitig gebildete Mercurijodid zu entfernen, wäscht man das Mercuriojodid so lange mit Weingeist aus, bis der von einer Probe abfiltrirte Weingeist durch Schwefelwasserstoffwasser nicht mehr verändert wird. — Man sammelt alsdann das Pulver auf einem Filter, lässt es abtropfen und trocknet es auf porösen Unterlagen unter Licht-

abschluss bei 30° C. Die U-St. hat ein durch Fällung einer Mercuronitratlösung mit Kaliumjodid darzustellendes Präparat aufgenommen.

Eigenschaften. Das grüne Mercurjodid ist ein dunkelgrünlichgelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in kaltem Weingeist oder kaltem Wasser, völlig flüchtig beim Erhitzen. Lichteinfluss zersetzt es ziemlich rasch, indem es zum Theil in Mercurijodid und metallisches Quecksilber zerfällt. Die Farbe geht hierbei allmählich ins Olivengrüne und Graue über.

Beim langsamen Erhitzen zersetzt sich das Mercurjodid in Mercurijodid und Quecksilber, stärker erhitzt schmilzt es zu einem braunen Fluidum und verflüchtigt sich. Bei der Behandlung mit Chlorwasserstoff bildet sich daraus Mercurichlorid und Mercurijodid, mit Salpetersäure Mercurinitrat und Mercurijodid, mit Kaliumjodidlösung Mercurijodid und metallisches Quecksilber.

Prüfung. Eine kleine Probe im Porcellantiegel erhitzt, muss sich vollständig verflüchtigen, eine andere Probe mit Weingeist geschüttelt und durch ein doppeltes Filter gegossen, muss ein farbloses Filtrat geben, das auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser kaum verändert wird, oder mit Silbernitratlösung höchstens eine Trübung giebt, welche die Durchsichtigkeit der Flüssigkeit kaum stört. Eine minimale Spur Mercurijodid muss zugelassen werden, denn auch das bestens ausgewaschene Präparat zeigt nach zwei Wochen Aufbewahrung sicher schon einen Gehalt kleiner Spuren dieser Verunreinigung.

Aufbewahrung. Das Quecksilberjodid wird in dunkelfarbigem Glasfläschchen oder an einem dunklen Orte in der Reihe der direkten Gifte aufbewahrt.

Anwendung. Das grüne Mercurjodid ist von Ricord als Antisymphiliticum empfohlen worden. Man giebt es meist in Pillen in solchen Fällen, in denen man neben der Quecksilberwirkung auch die Jodwirkung haben will. Höchstgaben: *pro dosi* 0,02 g Ergänzb., 0,05 g (Aust. Helv.), *pro die* 0,05 g Ergänzb., 0,2 g (Aust. Helv.). Dieses Präparat ist stets zu dispensiren, wenn der Arzt nicht ausdrücklich Hydrargyrum bijodatum verordnet hat.

Pilules d'iodure mercurique opalées (Gall.).

Pilulae Hydrargyri jodati opiatæ.

Rp. Hydrargyri jodati favi	0,5
Extracti Opii	0,2
Radice Liquiritiæ	0,5
Mellis	q. s.

Plant pilulae No. 10.

Pilulae Hydrargyri jodati (Mösch. Ap.-V.)

Rp. Hydrargyri jodati	0,5
Extracti Opii	0,05
Radice Liquiritiæ	
Extracti Liquiritiæ	AS q. s.

Plant pilulae No. 10.

Pilulae Juniperi compositæ BERNARD.

Rp. Hydrargyri jodati	
Radice Liquiritiæ	
Succi Juniperi	AS 1,25.

Plant pilulae No. 50.

Unguentum antipsoricum ROCHARD ab Hebra modificatum.

Rp. Calomelanos	5,0
Jodi puri	1,0
Adipis suilli	100—150,0.

Unguentum RICORDI.

Rp. Hydrargyri jodati	1,0
Adipis suilli	30,0.

II. †† Hydrargyrum bijodatum (Germ. Helv.). Hydrargyrum bijodatum rubrum (Aust.). Hydrargyri Jodidum rubrum (Brit. U-St.). Jodure mercurique (Gall.). Quecksilberjodid. Mercurijodid. Mercurius jodatus ruber. Dentoioduretum Hydrargyri. HgJ₂. Mol. Gew. = 354.

Darstellung. Man löst 4 Th. Mercurichlorid in 80 Th. destillirtem Wasser, anderseits 5 Th. Kaliumjodid in 15 Th. destillirtem Wasser. Sind die Lösungen nicht ganz klar, so müssen sie filtrirt werden. — Man fügt nun unter Umrühren die Kaliumjodidlösung zu der Mercurichloridlösung. Der durch die ersten Tropfen der Kaliumjodidlösung entstehende Niederschlag ist blassroth und kann sich völlig wieder auflösen. Bei weiterem Zusatz von Kaliumjodid wird der Niederschlag lebhaft roth und verschwindet nun nicht mehr.

Nach beendigter Fällung lässt man den Niederschlag absetzen, dekanthirt zunächst die überstehende Flüssigkeit und wäscht den Niederschlag je nach seiner Menge entweder auf einem Filter oder auf einem dichten Tuche mit destillirtem Wasser, bis das Abtropfende durch Silbernitrat nur noch opalisirend getrübt wird. Das Austrocknen erfolgt unter Luft-

abschluss bei einer Temperatur von 25–30° C. am besten auf porösen Tellern. Zum Auswaschen verwende man nicht mehr Wasser als nothwendig, da das Quecksilberjodid in Wasser nicht ganz unlöslich ist. Die angegebenen Gewichtsverhältnisse sind genau einzuhalten.

Eigenschaften. Das officinelle Quecksilberjodid ist ein feines, krystallinisches, spec. schweres, lebhaft rothes Pulver ohne Geruch und Geschmack. Es ist in Wasser fast unlöslich (1 Th. löst sich in 6–7000 Th. Wasser), dagegen löst es sich in 130 Th. kaltem oder in 20 Th. siedendem Weingeist, auch in 60 Th. Aether. Es ist ferner löslich in Jodwasserstoffsäure, in Lösungen von Jodkalium, Chlornatrium, Ammoniaksalzen, fetten Oelen, Chloroform, Glycerin, Eisessig, heisser Salpetersäure, heisser Salzsäure. Die Lösungen sind ungefärbt.

Quecksilberjodid ist dimorph. Wird es erhitzt, so verwandelt es sich bei 150° C. plötzlich in die gelbe Modifikation, welche durch Ritzen mit einem harten Gegenstande wieder in die rothe Modifikation übergeht.

Durch Einwirkung des Tageslichtes erleidet das Quecksilberjodid eine Veränderung, welche sich durch Hellerwerden der Färbung äusserlich zu erkennen giebt. Diese Aenderung erfolgt besonders schnell im direkten Sonnenlichte. — Wird eine Kaliumjodidlösung mit Quecksilberjodid in der Wärme gesättigt, so scheidet sich während des Erhaltens zunächst Quecksilberjodid aus. Beim Verdunsten der von diesem abfiltrirten Lösung erhält man gelbliche Prismen von Kalium-Quecksilberjodid $Hg_2 + KJ + \frac{1}{2}H_2O$, welches in absolutem Alkohol und in absolutem Aether ohne Zersetzung löslich ist, dagegen von Wasser unter Abscheidung von Quecksilberjodid zersetzt wird.

Quecksilberchlorid wirkt lösend ein auf Quecksilberjodid. Aus einer mit Quecksilberjodid heiss gesättigten Quecksilberchloridlösung scheidet sich während des Erhaltens schwer lösliches Quecksilberchloridjodid $Hg_2 + 2HgCl_2$ in weissen Blättchen aus. — Uebergiesst man Quecksilberjodid mit konc. Ammoniakflüssigkeit, so färbt es sich zunächst weiss, indem Quecksilberjodid-Ammoniak $Hg_2 \cdot NH_3$ gebildet wird. Allmählich löst sich die weisse Verbindung unter Zurücklassung eines rothbraunen Pulvers. In der ammoniakalischen Lösung befindet sich Ammoniumjodid und Quecksilberjodid-Ammoniak, das braune Pulver ist Oxydimercuriammoniumjodid, $HgJ(NH_3) \cdot HgO$, auf dessen Bildung die Benutzung des Nassmann'schen Reagens beruht. — Durch Einwirkung von kalter verdünnter Kali- oder Natronlauge auf Quecksilberjodid wird ein Gemenge von Quecksilberoxydjodid $Hg_2 \cdot 3HgO$ mit Quecksilberoxyd abgetrieben.

Prüfung. 1) Das Mercuribijodid verflüchtigt sich beim Erhitzen ohne Rückstand. Ein glühbeständiger Rückstand wird in der Regel aus Kaliumchlorid oder Natriumchlorid bestehen. 2) Es löse sich in 20 Th. siedendem Weingeist zu einer farblosen Flüssigkeit. Ungelöst bleiben würden Mercuriojodid, Mercuriarseniat, Mercurioxyd. Die alkoholische Lösung sei neutral; saure Reaction würde von Mercurichlorid herrühren. 3) Schüttelt man 1,0 g des Präparates mit 10 ccm Wasser durch, so soll das Filtrat durch Silbernitrat nur schwach getrübt und durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach gebräunt werden (Alkalichloride, Alkalijodide, Mercurichlorid).

Aufbewahrung. Wegen seiner stark giftigen Eigenschaften ist das Quecksilberjodid sehr vorsichtig, und weil es durch die Einwirkung des Tages- oder Sonnenlichtes Veränderungen erfährt, vor Licht geschützt aufzubewahren. Man hüte sich, Dämpfe von Quecksilberjodid einzuathmen, und beachte, dass Quecksilberjodid schon bei mittlerer Temperatur etwas flüchtig ist.

Anwendung. Quecksilberjodid wirkt örtlich stark reizend. Im Magen wird es durch die dort anwesenden Chloride in lösliche Doppelverbindungen übergeführt und gelangt dann zur Resorption. Man giebt es äusserlich meist in Salben (0,5–1,5 auf 100,0 Fett) oder mit Hilfe vom Kaliumjodid gelöst bei syphilitischen, skrophulösen, krebsartigen Geschwüren, Lupus. Innerlich als Antisyphiliticum oder Antiscrophulosum meist in Pillen zu 0,005–0,02 g. Höchste Gaben: *pro dosi* 0,02 (Germ. Helv.), 0,03 (Austr.), *pro die* 0,05 (Helv.), 0,1 (Austr. Germ.).

NESSLER's Reagens. Man löse 13 g Quecksilberchlorid in 800 cem siedendem Wasser und füge allmählich 95 g Kaliumjodid hinzu. Nachdem der entstandene rothe Niederschlag wieder in Lösung gegangen ist, tropft man so lange Quecksilberchloridlösung hinzu, bis eben ein bleibender rother Niederschlag entsteht. Dann löst man in der Flüssigkeit 160 g Kalihydrat, füllt zu 1 Liter auf und filtrirt nach mehrtlägigem Absetzen.

STEVENS' ointment. The only substitute for fering horses. Prepared only by HENRY R. STEVENS, London, 8 A. Park Lane. Salbe aus Fett mit 20 Proc. Hydrargyrum bijodatum.

Salbe von FRANZ JEKEL in Zürich gegen Flechten und alte Schäden besteht aus Perubalsam, Zinkoxyd, Quecksilberbijodid und Schweinefett. Preis 5 Mk. Arzneitaxpreis etwa 1,30 Mk. (Karlsruher Ortsgesundh.-Rath.)

THOULET'sche Lösung. Eine gesättigte Lösung von Kaliumjodid und Mercuribijodid in Wasser. Spec. Gewicht = 3,196. Wird angewendet zur Trennung von Mineralien auf Grund des verschiedenen specifischen Gewichtes.

Guttae antiphthaliacae CHANNING.

Rp. Hydrargyri bijodati	0,5
Kalii jodati	1,2
Aquae destillatae	30,0.

Dreimal täglich fünf Tropfen bei Lungenphthisis.

Infectio Hydrargyri bijodati.

Rp. Hydrargyri bijodati	0,1
Kalii jodati	1,0
Aquae destillatae	10,0.

Zur subcutanen Injection 0,5—1,0 cem.

Liquor Hydrargyri et Potassii Jodidi (Nat. form.).

CHANNING's solution.

Rp. Hydrargyri bijodati	10,0
Kalii jodati	8,0
Aquae destillatae	1000,0.

Mixtura Hydrargyri bijodati GRIMM.

Rp. Hydrargyri bijodati	0,35
Kalii jodati	2,5—4,0
Aquae destillatae	10,0
Sirupi Sacchari	50,0.

Täglich einen Theelöffel; bei fritis syphilitica.

REMY's antiseptische Lösung.

Rp. Hydrargyri bijodati	0,05
Spiritus (50 Proc.)	50,0
Aquae destillatae	970,0.

Morphinum hydrargyrojodatum.

Jodure de mercure et de morphine.

Rp. Hydrargyri bijodati

Morphini hydrochloridi 33.

Das Salz kann auch durch Krystallisation als gewöhnliche krystallinische Körnchen erhalten werden.

Sirupus antiepilepticus BAZIN.

Rp. Hydrargyri bijodati	0,01
Kalii jodati	1,0
Sirupi Sacchari	99,0.

Sirupus Hydrargyri bijodati GRIMM.

Sirup de Gilbert.

Rp. Hydrargyri bijodati	0,1
Kalii jodati	5,0
Sirupi Sacchari	150,0.

1 Esslöffel = 0,015 g HgJ₂.

Unguentum Hydrargyri bijodati.

I. Helv.

Rp. Hydrargyri bijodati	1,0
Vasellini flavi	8,0.

II. Brit.

Rp. Hydrargyri bijodati	2,0
Adipis benzoati	48,0.

Vel. Pommade de Bijodure de mercure (Gall.)

Rp. Hydrargyri bijodati	4,0
Adipis	86,0.

†† Hydrargyrum bijodatum cum Hydrargyro bichlorato. Hydrargyrum bijodatum et bichloratum. Hydrargyrum bichlorojodatum. Hydrargyrum chlorobijodatum. Bijodure de chlorure mercurieux. Quecksilberchloroperjodid. Sel de Boutigny. Eine französische Specialität früherer Zeiten. Zur Darstellung von 1,0 g der Substanz mischt man in einem kleinen Mörser 0,65 g präcipitirten Kalomel mit 0,35 g Jod. Nach BOUVER mischt man einfach 0,626 rothes Mercurijodid mit 0,374 Mercurichlorid. Anwendung und Gabe wie Hydrargyrum bichloratum.

†† Hydrargyrum bijodatum et bichloratum cum Hydrargyro protochlorato. Hydrargyrum chlorojodatum. Jodure de chlorure mercurieux. Zur Bereitung von 1,0 g der Substanz mischt man 0,38 rothes Mercurijodid mit 0,22 Mercurichlorid und 0,4 präcipitirtem Kalomel. Höchstdgaben: pro dosi 0,05, pro die 0,15 g.

Pilulae Hydrargyri chlorojodati BOUVER.

Rp. Hydrargyri chlorojodati	0,25
Gummi arabici	1,0
Micæ panis albi	0,0
Aquae Aurantii Sorum q. s.	

Plant pilulae No. 100. Täglich 1—3 Pillen.

Poudre de Mallin.

Rp. Calomelance	10,0
Jodi	1,6.

Ersetzt für die beiden vorstehenden Chlorjodpräparate des Quecksilbers.

Unguentum Hydrargyri chlorojodati BOUVER.

Unguentum contra scrophulosin Boutigny.

Rp. Hydrargyri chlorojodati	0,5—1,0
Adipis suilli	80,0.

Ertacugross einzureiben und sobald Entzündung der Haut eintritt aussetzen.

†† Chlorojodure de mercure (Gall.). Chlorojoduretum hydrargyricum. Zu einer siedenden Lösung von Mercurichlorid in 20 Th. Wasser fügt man soviel Mercurijodid hinzu, dass etwas ungelöst bleibt, und filtrirt siedend heiss. Die nach dem Erkalten

ausgeschiedenen farblosen Krystalle werden gesammelt. Sie haben keine bestimmte Zusammensetzung.

†† Hydrargyrum bifidatum cum Kallo iodato. Hydrargyro-Kallum bifidatum. Kallum Hydrargyro-jodatum. Kallumjodohydrargyrum. Quecksilberjodidkallum. Kallummercurijodid. Jodhydrargyrate d'iodure de potassium. Man löst 100 Th. Mercurijodid und 37 Th. Kallumjodid in möglichst wenig Wasser und lässt die Lösung in einem flachen Gefässe an einem warmen Orte, zuletzt über Schwefelsäure krystallisiren.

Schwefelgelbe, an der Luft verdiehende Krystalle. Man kann 1,0 der Substanz *ex tempore* darstellen durch Mischen von 0,73 Mercurijodid und 0,27 Kallumjodid unter Zusatz einiger Tropfen Wasser. Das Salz ist nicht zu verwechseln mit dem als Reagens benutzten Kallumquecksilberjodid. S. Band I, S. 205.

Man giebt es zu 0,005–0,01–0,03 g zwei- bis dreimal täglich als Antisyphiliticum, gegen Skropheln, Hautkrankheiten. Höchstgaben: *pro dosi* 0,04 g, *pro die* 0,12 g.

Sirupus antisyphiliticus compositus Pouch.

Rp. Kalli hydrargyrojodati	
Jodi	ss 0,3
Kalli iodati	4,0
Sirupi Rhomboides	90,0
Spiritus (90 proc.)	6,0.

In zwei Tagen zu verbrauchen.

Unguentum Kalli hydrargyrojodati Pouch.

Rp. Kalli hydrargyrojodati	1,0
Adipis suilli	25,0.
Sirupus Kalli hydrargyrojodati.	
Rp. Kalli hydrargyrojodati	0,3
Tincturae Croci	2,0
Sirupi Sacchari	98,0.

In zwei Tagen zu verbrauchen.

Hydrargyrum nitricum.

1. †† Hydrargyrum nitricum oxydulatum (Ergänzb.) (crystallisatum).

Azotate mercurieux cristallisé. Mercurius nitrosus. Mercuronitrat. Salpetersaures Quecksilberoxydul. $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 560.

Darstellung. Man übergiesst in einem Becherglase 10 Th. Quecksilber mit 15 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und lässt es unter gelegentlichem Umschwenken lose bedeckt bei gewöhnlicher Temperatur stehen. Nach einigen Tagen haben sich auf dem Quecksilber Krystalle abgeschieden. Wenn sich diese nicht mehr vermehren, so bringt man sie durch schwaches Anwärmen in Lösung, giesst die Lösung vom überschüssigen Quecksilber ab und stellt sie an einen kühlen Ort zur Krystallisation. Die Krystalle lässt man in einem Trichter über Glaswolle abtropfen und trocknet sie alsdann an einem schattigen Orte bei gewöhnlicher Temperatur zwischen Fliesspapier oder auf porösem Porcellan. Sollten die Krystalle durch basisches Salz gelblich gefärbt sein, so löst man sie unter schwachem (!) Erwärmen in möglichst wenig Salpetersäure haltigem Wasser und lässt sie nochmals krystallisiren.

Die Mutterlauge bewahrt man zur Darstellung eines anderen Quecksilberpräparates (z. B. Quecksilberoxyd) auf, das nicht gelöste Quecksilber wäscht man mit Wasser und trocknet es, wie auf S. 21 angegeben.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelbliche, schwach nach Salpetersäure riechende säulenförmige Krystalle von saurer Reaktion und widerlichem, metallischem Geschmacke. In etwa dem gleichen Theile warmem Wasser lösen sie sich zu einer klaren, sauer reagirenden Flüssigkeit, am besten wird die Auflösung durch salpetersäurehaltiges Wasser bewirkt. Durch viel Wasser wird es in ein lösliches saures und in ein schwerlösliches basisches, gelbes Salz zerlegt. Je grösser die Menge und je höher die Temperatur des einwirkenden Wassers ist, desto basischer wird auch das unlösliche Salz. Das Mercuronitrat schmilzt gegen 70° C. unter theilweiser Zersetzung, bei höherer Temperatur zerfällt es in Quecksilberoxyd und Stickstoffdioxyd. — Alkalien (KOH , NH_3) bewirken in der Lösung schwarze Fällungen, durch Salzsäure oder Kochsalz wird ein weisser Niederschlag von Kalomel ausgeschieden.

Prüfung. Bei einem Gehalt von basischem Mercuronitrat ist das Salz mehr oder weniger gelb gefärbt. Ein geringer Gehalt an basischem Salz macht das Mercuronitrat zum therapeutischen Gebrauche noch nicht ungeeignet. Wichtiger ist die Abwesenheit von

Mercurinitrat. 1) Das Salz sei ungefärbt oder nur schwach gelb gefärbt. 1 g löse sich im gleichen Gewicht Wasser unter Zusatz von 3 Tropfen Salpetersäure (25 Proc.) klar auf. Bei Anwesenheit von basischem Salz würde sich dieses als gelbes Pulver abcheiden. 2) Reibt man 1 g des Salzes mit 1 g Natriumchlorid und 10 cem Wasser zusammen und filtrirt, so muss ein weisser und nicht grauer oder gelber (basisches Salz) Rückstand verbleiben, und das Filtrat darf weder durch Zinnchloridlösung noch durch Ammoniak oder Schwefelwasserstoffwasser verändert werden (Mercurinitrat).

Aufbewahrung. Das krystallisirte Mercurinitrat ist in dicht zu verstopfenden kleinen Glasgefässen neben Quecksilberchlorid und den anderen direkten Giften aufzubewahren. In schlecht verstopften Gefässen werden die Krystalle mit der Zeit gelblich und quecksilberoxydhaltig. Man verbraucht sie dann zur Bereitung von Quecksilberoxyd.

Anwendung. Das Mercurinitrat wird als Cathareticum und Antisymphiliticum innerlich und äusserlich angewendet. Gabe 0,005—0,01—0,015 zwei- bis viermal täglich. Höchstgaben: *pro dosi* 0,02, *pro die* 0,05 (Ergänzb.). Hauptsächlich wird das Mercurinitrat zur Darstellung der folgenden Lösung verwendet.

†† **Liquor Hydrargyri nitrici oxydulati** (Hamb. Vorschr.). **Liquor Hydrargyri nitrici.** **Liquor Bellostil.** **Aqua capucina.** **Remedium duclis ANTI.** **Lotio mercurialis MARR.** **Mercuronitratlösung.** **BELLOSTI'sche Flüssigkeit.** Ist eine *ex tempore* zu bereitende wässrige Lösung, welche 10 Proc. krystall. Mercuronitrat enthält. Zu ihrer Darstellung wird das Mercuronitrat in einem Mörser unter Zusatz der vorgeschriebenen Menge Salpetersäure und kleiner Mengen destillirten Wassers angerieben, worauf man nach erfolgter Auflösung den Rest des Wassers in mehreren Antheilen zusetzt. Erforderlich sind zur Bereitung einer Menge

	von Gramm	5,0	10,0	15,0	20,0	25,0	30,0	40,0	50,0	60,0	100,0
kryst. Mercuronitrat	Gramm	0,5	1,0	1,5	2,0	2,5	3,0	4,0	5,0	6,0	10,0
Salpetersäure (25 proc.)	Tropfen	1	2	3	5	6	7	9	12	13	24
destillirtes Wasser	Gramm	4,4	8,8	13,3	17,7	22,0	25,5	35,4	44,3	53,1	88,6

Anwendung. Die Mercuronitratlösung wird gegenwärtig nur noch äusserlich als Aetzmittel bei syphilitischen und krebsigen Geschwüren, zu Injektionen, Verbandwasser, Waschungen bei Erosionen des Muttermundes, parasitären Hauterkrankungen, Sommersprossen (0,5—2,0:100,0 Aqua) angewendet. Sie bildet einen Bestandtheil vieler mit Vorsicht zu gebrauchender kosmetischer Wässer.

Ampelophilie von LAFON, ein Reblausmittel. Ist eine Auflösung von 5 Th. Mercuronitrat in 10000 Th. Wasser und 10 Th. Salpetersäure.

Sommersprossennittel der CHARLOTTE STANGEN geb. SCHMIDT. Ist eine Auflösung von Mercuronitrat in Wasser. Der Gehalt wechselte von 0,5—1,2 Proc. $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2 + 2\text{H}_2\text{O}$.

MILLOX's Reagens. Man löst 1 Th. metallisches Quecksilber in 1 Th. kalter, rauchender Salpetersäure unter Abkühlen und verdünnt diese Lösung mit 2 Th. destillirtem Wasser. Nach dem Absetzen wird die Lösung filtrirt. Sie enthält Mercuronitrat und giebt mit Eiweisssubstanzen sowie mit Phenol rothe Färbung.

Nickelwasser. Zum Ueberziehen messingner oder kupferner Gegenstände mit einem weissen Ueberzuge. Ist eine Auflösung von Quecksilber in Salpetersäure.

†† **Hydrargyrum oxydulatum subnitricum.** **Turpethum nitricum.** **Nitrirter Turpith.** **Sousazotate mercureux** (Gall.). **Turpith nitreux.** $\text{Hg}_2(\text{NO}_3)_2 \cdot \text{Hg}_2\text{O} + 2\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 958.

Zur Darstellung trägt man 1 Th. möglichst fein gepulvertes Mercuronitrat in 10 Th. siedendes Wasser ein und erhitzt unter Umrühren, bis das Pulver grünlichgelb erscheint. Man lässt abgedunstet absetzen, dekanthirt die überstehende Flüssigkeit, wäscht den Niederschlag mit kaltem Wasser und trocknet ihn auf porösen Unterlagen unter Abschluss des Lichts bei gewöhnlicher Temperatur.

Ein blass-grünlichgelbes Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in Salpetersäure. Durch Kali- oder Natrolauge wird es geschwärzt. Beim Erhitzen stösst es rothe Dämpfe von Stickstoffdioxid aus und verflüchtigt sich schliesslich vollständig.

II. †† **Hydrargyrum nitricum oxydatum.** **Salpetersaures Quecksilberoxyd.** **Mercurinitrat.** **Azotate mercurique.**

Zur Darstellung des festen Salzes löst man 1 Th. Quecksilberoxyd in 2,5 Th. Salpetersäure von 25 Proc. HNO_3 . Lässt man diese Lösung über Schwefelsäure verdunsten,

so erhält man ein farbloses, sauer reagirendes Salz der Zusammensetzung $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2 + \text{H}_2\text{O}$. Dieses Salz ist nur in salpetersäurehaltigem Wasser ohne Zersetzung löslich. Durch reines Wasser wird es unter Abscheidung basischer Salze zerlegt. — Dieses Salz ist im trockenen Zustande nur ausnahmsweise in den Apotheken vorrätig; häufiger findet die wässrige Auflösung Verwendung. Doch ist zu beachten, dass die Konzentration der Lösungen je nach dem Geltungsbereich der Pharmakopöen verschieden ist.

Eine titrirte Lösung des Mercurinitrats findet zur massanalytischen Bestimmung des Harnstoffs nach Limus Verwendung.

†† *Liquor Hydrargyri nitrici oxydati* der deutschsprachigen Pharmakopöen. 12,5 Th. rothes Quecksilberoxyd werden in einem Glaskölbehen mit 30 Th. reiner Salpetersäure von 25 Proc. bis zur Auflösung unter Schütteln schwach erwärmt. Die erkaltete Lösung wird mit Wasser zu 100 Th. aufgefüllt. Sollte die Lösung nicht völlig klar sein, so giebt man einige Tropfen Salpetersäure zu.

Klare, etwas nach Salpetersäure riechende farblose Flüssigkeit, welche durch Kochenlösung nicht getrübt, durch überschüssige Kalilauge gelb gefärbt wird und Haut und Eiweissstoffe roth färbt. Sie enthält 12,5 Proc. Quecksilberoxyd, entsprechend 18,75 Proc. Mercurinitrat $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$.

†† *Azotate mercurique liquide* (Gall.). Man löst 100 Th. Quecksilber in einer Mischung von 165 Th. Salpetersäure (von 1,39 spec. Gew.) und 35 Th. Wasser und dampft die Flüssigkeit auf 225 Th. ein.

Farblose, sehr ätzende Flüssigkeit vom spec. Gewicht 2,246 bei 15° C., im übrigen von den Eigenschaften der vorigen Lösung. Enthält 48 Proc. Quecksilberoxyd.

†† *Liquor Hydrargyri Nitrici* (U-St.). Man löst 40 Th. rothes Quecksilberoxyd in einer Mischung von 45 Th. Salpetersäure (spec. Gew. = 1,414) und 15 Th. Wasser, so dass 100 Th. Lösung erhalten werden. Farblose Flüssigkeit vom spec. Gewicht ca. 2,100 bei 15° C. Enthält 40 Proc. Mercurioxyd, entsprechend 60 Proc. Mercurinitrat $\text{Hg}(\text{NO}_3)_2$ neben 11 Proc. freier Salpetersäure.

III. Unguentum Hydrargyri citrinum. Unguentum mercuriale citrinum.

Unguentum citrinum. Balsamum mercuriale. Unguentum Hydrargyri nitrici. Gelbe Quecksilbersalbe. Citronensalbe. Tafelsalbe (gegen Krätze). 5,0 Quecksilber werden in einem geräumigen Glaskolben mit 20 Salpetersäure von 1,153 spec. Gewicht oder soviel der Säure übergossen, als zur Lösung unter Anwendung einer nur sehr gelinden Wärme erforderlich ist. Die lauwarne Lösung mischt man unter Agitiren in einem porcellanen Mörtel mit 90,0 geschmolzenem und halb erkaltetem Schweinefett, so dass eine emulsionsähnliche Flüssigkeit entsteht. Diese wird nun zu einer fingerdicken Schicht in eine Papierkapsel ausgegossen und nach dem völligen Erstarren mittels eines Hornspatels in kleine Quadrate getheilt. Eiserner Spatel dürfen mit der Masse nicht in Berührung kommen.

Die gelbe Mercurialsalbe ist von der Konsistenz des Talges, frisch bereitet blassgelblich oder graugelblich, wird aber später weisslich, daher bereite man nicht zu grosse Vorräthe. Man bewahre sie in Porcellangefäßen auf und dispensire sie stets mit einiger Vorsicht. Sie wird meist als Krätzmittel angewendet. Es ist darauf aufmerksam zu machen, dass die Salbe auf wundte Hautstellen eingerieben gefährlich und giftig wirke, dass sie überhaupt zweckmässig durch andere Krätzmittel zu ersetzen sei.

Unguentum Hydrargyri Nitrici (U-St.). *Citrine ointment*. Man erhitzt 750 g Schmalz (Oleum Adipis s. Bd. I S. 159) auf 100° C. Dann unterbricht man das Erhitzen und setzt allmählich unter Umrühren 70 g Salpetersäure vom spec. Gew. 1,414 zu. Wenn die Reaktion gemässigt ist, erhitze man, bis Dämpfe nicht mehr entweichen, und lässt schliesslich auf 40° C. erkalten. — Inzwischen hatte man 70 g Quecksilber in 105 g Salpetersäure vom spec. Gew. 1,414 unter Erwärmen gelöst. Man mischt beide Präparationen in der Kälte zusammen.

Pommade citrine (Gall.). *Onguent citrin*. Man löst in der Kälte 40 g Quecksilber in 80 g Salpetersäure (spec. Gew. 1,39) und rührt diese Lösung zu der halberkalteten Mischung von 400 Th. Schweineschmalz und 400 Th. Olivenöl, bis eine gleichmässige Salbe entstanden ist, zu.

Unguentum Hydrargyri Nitrici (Brit.). Man erhitze eine Mischung von 400 g Schweineschmalz und 700 g Olivenöl im Sandbade so weit, dass, wenn man das heisse Gemisch in eine angewärmte irdene Schüssel vom 10fachen Fassungsraum überführt, die Mischung noch etwa 143° C. heiss sein soll. Man giebt nun unter Umrühren in kleinen (1)

Portionen eine kalt (f) bereitete Auflösung von 100 g Quecksilber in 300 cem Salpetersäure (von 1,42 spec. Gew.). Nach Aufhören des Schäumens soll die Mischung noch etwa 93° C. heiss sein. Man rührt alsdann nach bis zum Erkalten.

Unguentum Hydrargyri Nitratis dilutum (Brit.). Rp. Unguenti Hydrargyri Nitratis (Brit.) 25,0, Vaselini flavi 100,0.

Hydrargyrum oleïnicum.

†† **Hydrargyrum oleïnicum**. (Ergänz.). **Hydrargyri Oleas** (Brit.). **Oleatum Hydrargyri** (U-St.). Oelsäures Quecksilber. **Hydrargyrum oleïnicum**. **Hydrargyrum oleostearinicum**. Dieses Präparat ist nicht eine einheitliche chemische Verbindung, sondern mehr ein galenisches Präparat.

Darstellung. (Ergänz.) 25 Th. gelbes Quecksilberoxyd werden in einer Porzellanschale mit 25 Th. Weingeist angerührt, hierauf 75 Th. Oelsäure hinzugefügt. Die Mischung wird gerührt, bis sie so dick geworden ist, dass ein Niedersinken schwererer Theile nicht mehr stattfinden kann. Nach 24stündigem Stehen wird die Schale sammt dem Inhalte auf höchstens 60° C. erwärmt und letzterer so lange gerührt, bis sein Gewicht nur noch 100 Th. beträgt. — Ein Ueberhitzen der Masse ist zu vermeiden, da sonst Ausscheidung von regulinischem Quecksilber erfolgt.

Eigenschaften. Schwach gelblichweisse, etwas durchscheinende Masse von zäher Salbenkonsistenz, deutlich nach Oelsäure riechend, zu einem kleinen Theile in Weingeist, ebenso nur wenig in Aether, leichter in Benzin, vollständig in fetten Oelen löslich. Mit Schwefelwasserstoffwasser oder mit Schwefelammonium übergossen, färbt sie sich tief-schwarz. Der wirksame Bestandtheil des Präparates ist Mercurioleat ($C_{18}H_{33}O_2$)₂Hg. Theoretisch erfordern 25 Th. Quecksilberoxyd nur 65—66 Th. Oelsäure.

Das Präparat besteht aus 88 Proc. Mercurioleat (= 25 Proc. Quecksilberoxyd), der Rest von 12 Proc. setzt sich aus freier Oelsäure und Wasser zusammen.

Prüfung. 1) Wird 1 g Quecksilberoleat, mit 10 g zerstoßenem Glas gemischt, in einem Kölbchen mit 20 g verdünntem Weingeist eine Stunde lang unter öfterem Umschütteln bei 35—40° C. stehen gelassen, so dürfen 10 g des Filtrates beim raschen Verdampfen auf dem Wasserbade nicht mehr als 0,06 g Rückstand hinterlassen (andernfalls sind in verdünntem Alkohol lösliche Seifen zugegen). — 2) Wird 1 g des Präparates mit 5 cem Salpetersäure einige Minuten gekocht, so soll das nach Zusatz von 5 cem Wasser gewonnene erkaltete Filtrat durch sein dreifaches Volumen verdünnter Schwefelsäure nicht getrübt werden (Trübung = Bleisulfat, von etwa anwesendem Bleipflaster herrührend).

Anwendung. Aeusserlich in Salbenform als Ersatz der grauen Quecksilbersalbe als Antisyphiliticum bei Psoriasis, Ekzem, Drüsen etc. Da das unvermischte Präparat die Haut stark reizt und brennenden Schmerz erzeugt, so wird es gewöhnlich mit 1—5 Th. Adeps verdünnt. Auch ist empfohlen worden, solchen Salben 1—2 Proc. freies Morphin hinzuzusetzen.

Brit. Man löst 32 g Mercurichlorid in 320 cem destillirtem Wasser. Andererseits verreibt man 4 cem Oelsäure mit 64 g gepulverter Oelseife (Sapo venetus) und löst das Gemisch in 350 cem Wasser. Man mischt die beiden Lösungen und erhitzt die Mischung 10 Minuten zum Sieden. Dann lässt man das Quecksilberoleat absetzen und wäscht es durch Dekanthiren mit heissem destillirtem Wasser bis zum Verschwinden der Chlor-Reaktion. Salbenartige Masse von schwach grau-gelblicher Farbe.

U-St. Man bringt 80 Th. Oelsäure in einen Mörser und siebt, während man rührt, 20 Th. gelbes Quecksilberoxyd ein. Dann setzt man die Mischung an einen warmen Ort, dessen Temperatur aber nicht über 40° C. hinausgeht, und rührt öfter um, bis das Quecksilberoxyd gelöst ist. Das Präparat dient zum Extingiren des Quecksilbers.

BESCHI'sche Pasta. Gegen Sycoosis parasitica. Rp. Hydrargyri oleici (5proc.) 20,0, Zinci oxydati, Amyli aa 7,0, Vaselini americani 14,0, Acidi salicylici 1,2, Ichthyoli 1,0.

Hydrargyrum oleificum cum Morphino (MARSHALL). Oelsaures Quecksilberoxyd mit Morphin. Aus Oelsäure 100,0, Quecksilberoxyd 5,0 und Morphini puri 2,0 zu bereiten.

Unguentum Hydrargyri Oleatis (Brit.). Rp. Hydrargyri oleici (Brit.) 20,0, Adipis benzoati 80,0.

Hydrargyrum oxydatum.

I. †† Hydrargyrum oxydatum rubrum. Hydrargyrum oxydatum (Germ. Helv.). Hydrargyri Oxidum rubrum (Brit. U-St.). Oxyde mercurique rouge (Gall.). Mercurioxyd. Rothes Quecksilberoxyd. Mercurius praecipitatus ruber. Bother Präcipitat. HgO . Mol. Gew. = 216.

Das rothe Quecksilberoxyd wird in den chemischen Fabriken durch Erhitzen einer Mischung von Quecksilbernitrat mit metallischem Quecksilber dargestellt und kommt a) als *Hydrargyrum oxydatum rubrum in massis*, b) als *Hydrargyrum oxydatum rubrum praeparatum seu laevigatum* in den Handel. Das erstere stellt unregelmässige, aus kleinen schuppigen Krystallen bestehende, leicht zerreibliche rothe Massen dar, welche meist noch etwas basisches Quecksilbernitrat enthalten. Die andere Sorte wird aus der ersten erhalten, indem man diese mit dünner Natronlauge feinreibt und einem Schlammverfahren mit Wasser unterwirft. In diesem feingepulverten bez. geschlämmten Zustande kommt das Quecksilberoxyd gegenwärtig in die Hände der Apotheker.

Eigenschaften. Ein specifisch schweres rothgelbes, unfühbares Pulver ohne Geruch, von schwachem, ekelhaft metallischem Geschmack. Beim Erhitzen färbt es sich dunkelviolett, schliesslich verflüchtigt es sich vollständig unter Zerfall in Quecksilber und Sauerstoff. Von Salpetersäure sowie von Salzsäure wird es klar gelöst. Unter dem Einflusse des Lichtes färbt es sich allmählich grau bis schwärzlich, indem es theilweise in metallisches Quecksilber und in Sauerstoff zerfällt. — In Wasser ist es in geringer Menge löslich, die Lösung ist von schwach alkalischer Reaktion, von metallischem Geschmack und wird durch Schwefelwasserstoffwasser geklärt. Das spec. Gewicht des rothen Quecksilberoxyds ist 11,2.

Beim jedesmaligen Erhitzen wird das Quecksilberoxyd schwarzroth, ins Bläuliche spielend, fast schwarz, beim Erkalten aber nimmt es seine ursprüngliche, gelbrothe Färbung wieder an. An leicht oxydirbare Substanzen giebt es beim Erhitzen seinen Sauerstoff ab. Mit Kohle oder Schwefel gemengt, verpufft es beim Erhitzen heftig, mit Phosphor schon durch Stoss oder Schlag. Von wässriger schwefliger Säure oder phosphoriger Säure wird es beim Erhitzen zu metallischem Quecksilber reducirt unter Bildung von Schwefelsäure bez. Phosphorsäure. Aehnlich wirken auch organische Substanzen, z. B. Fett, Gummi, Zucker, Pflanzepulver u. s. w. Dies ist der Grund dafür, weshalb schwache, mit Fett bereitete Salben von rothem Quecksilberoxyd nach kurzer Zeit entfärbt bez. grau gefärbt werden.

Von dem gefüllten gelben Quecksilberoxyd unterscheidet es sich dadurch, dass es selbst durch Kochen mit konc. Oxalsäurelösung nur schwierig und langsam in weisses Mercurioxalat umgesetzt wird.

Prüfung. 1) Erhitzt man etwa 0,5 g Quecksilberoxyd im Probirrohr, so zerfällt es in Sauerstoff und Quecksilber, welches letztere sich an den kalten Theilen des Probirrohrs als graues Sublimat ansetzt. Es dürfen nur Spuren eines nicht flüchtigen Beschlages hinterbleiben, da auch das gereinigte Quecksilber stets noch Spuren verunreinigender Metalle (Ag, Bi, Cu, Sb, Sn) enthält. Auch kommen durch das Lävigiren Spuren von Kieselsäure in das Präparat. Bei dem Erhitzen dürfen sich auch braunrothe Dämpfe nicht bemerkbar machen (Salpetersäure). 2) Wird 1 g Quecksilberoxyd mit 2 ccm Wasser geschüttelt, darauf mit 2 ccm konc. Schwefelsäure vermischt und mit 1 ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, so zeige sich auch nach längerem Stehen keine gefärbte Zone (Sal-

petersäure, von basischem Quecksilbernitrat herrührend). 3) Die mit Hilfe von Salpetersäure dargestellte, wässrige Lösung 1 = 100 sei klar und werde durch Silbernitratlösung nur opalisirend getrübt (Spuren von Chlorid sind zuzulassen).

Aufbewahrung. Das rothe Quecksilberoxyd ist vor Licht geschützt in gut verschlossenen Glasgefäßen (oder Porcellanbüchsen) sehr vorsichtig aufzubewahren. Es darf nur zu bekannten technischen Zwecken gegen einen vorschriftsmässigen Giftschein an das Publikum abgegeben werden. Wird im Handverkaufe „rother Präcipitat“ verlangt, so ist ein schwaches Unguentum Hydrargyri venale (1:50) abzugeben.

Anwendung. Quecksilberoxyd wirkt auf Schleimhäute und Geschwürsflächen ätzend, wird im Magen in Quecksilberchlorid übergeführt und zeigt dann die entsprechende spezifische Wirkung. Innerlich wird es kaum noch gegeben. Ausserlich in Form von Salben oder als Streupulver bei syphilitischen oder schlecht eiternden Geschwüren, in der Augenheilkunde bei Entzündungen der Augenlidränder (Blepharitis). Höchste Gaben: *pro dosi* 0,02 g, *pro die* 0,1 g (Germ. Helv.).

II. †† Hydrargyrum oxydatum flavum (Austr. Helv.). Hydrargyrum oxydatum via humida paratum (Germ.). Hydrargyri Oxidum flavum (Brit.). Oxyde mercurique jaune (Gall.). Mercurius oxydatus flavus. Gelbes Quecksilberoxyd. Auf nassem Wege bereitetes Quecksilberoxyd. Gefälltes Quecksilberoxyd. HgO. Mol. Gew. = 216.

Darstellung. 2 Th. Mercurichlorid werden in 20 Th. warmem Wasser gelöst. Diese Lösung wird filtrirt und unter Umrühren in eine gleichfalls filtrirte Lösung von 6 Th. Natronlauge (spec. Gew. 1,168—1,172) gegeben. Diese Mischung wird bei mässiger Wärme unter öfterem Umrühren eine Stunde stehen gelassen. Dann lässt man absetzen, giesst oder hebert die Flüssigkeit ab, wäscht den Niederschlag durch Dekanthiren bis fast zur Chlorfreiheit, sammelt ihn darauf auf einem Sehtuche oder einem Filter, wäscht ihn hier mit lauwarmem destillirten Wasser aus, bis er völlig chlorfrei ist, lässt ihn abtropfen und trocknet ihn bei einer 30° C. nicht übersteigenden Wärme vor Licht geschützt (!). 100 Th. Mercurichlorid geben rechnerisch = 80 Th. Mercurioxyd. Zur Bereitung von 100 Th. Mercurioxyd muss man 125,5 Th. Mercurichlorid anwenden.

Eigenschaften. Das gefällte Mercurioxyd ist ein gelbes bis rüthlichgelbes, spezifisch schweres, sehr feines Pulver, welches sich in seinen Eigenschaften sehr ähnlich dem rothen Mercurioxyd verhält. Es unterscheidet sich von diesem in folgenden Punkten: Es ist im Gegensatz zu dem vorigen amorph und sehr fein vertheilt. In allen Lösungsmitteln ist es leichter löslich als die rothe Modifikation. Aus diesem Grunde wirkt es therapeutisch energischer als diese. Es wird durch das Licht sowohl in Substanz als auch in seinen Mischungen mit anderen Substanzen leichter zersetzt, auch durch organische Substanzen leichter reducirt als das rothe Quecksilberoxyd. Schüttelt man 1 g des gelben Quecksilberoxydes mit 20 ccm einer 10procentigen Oxalsäurelösung an, so erfolgt schon in der Kälte allmählich Umwandlung zu weissem Mercurioxalat.

Prüfung. Aufbewahrung. Wie bei dem Hydrargyrum oxydatum rubrum.

Anwendung. In gleicher Weise wie Hydrargyrum oxydatum. Wegen der feineren Vertheilung wirkt es energischer als dieses, dagegen kann es auf Wunden und Schleimhäuten nicht so leicht mechanisch reizen wie das rothe Quecksilberoxyd. Die innere Anwendung ist selten. Höchste Gaben: *pro dosi* 0,03 (Austr.), 0,03 (Germ. Helv.), *pro die* 0,1 (Austr. Germ.), 0,05 (Helv.). Nach Helv. darf das gelbe Quecksilberoxyd zum innerlichen Gebrauche nur auf ausdrückliches Verlangen des Arztes abgegeben werden.

Hydrargyrum oxydatum rubrum praecipitatum. Das rothe Quecksilberoxyd soll angeblich häufig metallisches Quecksilber enthalten. Ein von dieser Verunreinigung freies Präparat erhält man nach Boszetti in folgender Weise: Man löst 1 Th. Mercurichlorid in 3 Th. siedendem Wasser und fügt zu der kochenden Lösung eine Lösung von 1 Th. Barythydrat in 3 Th. Wasser anfangs in grösserer Menge, später tropfenweise so lange zu, bis der zuerst entstehende, dunkelbraune Niederschlag in Hochroth überzugehen beginnt. Dann verdünnt man sofort stark mit siedendem Wasser, lässt absetzen und wäscht den Niederschlag mit siedendem Wasser aus. Das Präparat ist von feurigrother Farbe,

chlorfrei, aber nicht frei von Barytverbindungen zu erhalten. Es darf nicht für das auf trockenem Wege bereitete substituiert werden.

Balsamum ophthalmicum Hamburgense.

Hamburger Augenbalsam.

Rp. Extracti Opii	1,0
Aquae destillatae	gtt. XII
Hydrargyri oxydati rubri	2,0
Zinci oxydati	2,0
Unguenti cerei	100,0

Lotion Nara (Nat. form.).

Yellow Lotion. Yellow Wash.

Rp. Hydrargyri bichlorati	3,0
Aquae ferriadae	
Aquae Calcis ad q. s. ad 1000,0	

Oleum Hydrargyri oxydati flavi et rubri.

Nach LARG.

Rp. Hydrargyri oxydati	4,0
Lanolini anhydrici	5,5
Paraffini liquidi	4,5

1 cem enthält = 0,399 g Hg.

Je nach Vorschrift mit gelbem oder rothem Quecksilberoxyd zu bereiten. Zu subkutanen Injektionen.

Pasta cerata ophthalmica HADRIKOWSKI.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	1,0
Zinci oxydati	2,0
Camphorae	0,5
Acidi asaphotici	2,0
Coccalni hydrochlorici	2,0
Pastae ceratae	22,5

Pommade de Régent (Gall.).

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	
Plumbi acedici	aa 1,0
Camphorae	0,1
Vasellini	15,0

Pulvis causticus FLECK.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	
Aluminis usti	aa 1,0
Herbae Sabinae pulv.	12,0

Zum Zerstören von Warzen und wildem Fleisch in Wunden und Geschwüren.

Pulvis Hydrargyri oxydati opiatu WENDT.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	0,1—0,15
Opii puri	0,2—0,3
Sacchari Lactis	10,0

Divide in partes X. Dreimal täglich ein Pulver, bei sekundärer Syphilis.

Unguentum fuscum LARREY.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	2,0
Unguenti basilici fuscii	20,0

Unguentum Hydrargyri oxydati flavi

PAGENSTECHER.

Rp. Hydrargyri oxydati flavi	0,15
Unguenti lenientis	2,0

Unguentum Hydrargyri Oxidi flavi.

I. Brit.

Rp. Hydrargyri oxydati flavi	1,0
Vasellini	40,0

II. U-54.

Rp. Hydrargyri oxydati flavi	10,0
Cerae flavae	15,0
Adipis	72,0

III. Gall.

Rp. Hydrargyri oxydati flavi	1,0
Vasellini	15,0

Unguentum Hydrargyri rubrum.

Roths Quecksilbersalbe.

I. Germ.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	1,0 ¹⁾
Unguenti Paraffini	2,0

II. Brit. Helv. Gall.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	Brit. Helv. Gall. ²⁾
Vasellini flavi	1,0 1,0 1,0
	5,0 10,0 15,0

III. U-54.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	10,0
Olei Ricini	5,0
Cerae flavae	17,0
Adipis	28,0

Unguentum Hydrargyri rubrum WALROF.

Unguentum Walhoffs.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	4,0
Unguenti cerei	50,0

Unguentum Hydrargyri rubrum camphoratum.

I. Unguentum MOSKOW.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	2,0
Camphorae	5,0
Adipis suilli	40,0

II. Unguentum GALEKOWSKI.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	0,25
Camphorae	0,1
Adipis suilli	10,0

III. LASSAN'S Kamphersalbe.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	
Camphorae tritae	aa 2,0
Unguenti rosati	80,0

Unguentum ophthalmicum.

I. Form. Berol.

Rp. Hydrargyri oxydati flavi	0,1
Vasellini americani	aa 10,0

II. Hamb. Vorschz.

Rp. Hydrargyri oxydati	1,0
Vasellini flavi	40,0

Unguentum ophthalmicum Augsburgense.

Augenburger Augenbalsam.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	1,0
Extracti Belladonnae	
Tincturae Opii simplicis	aa 0,5
Unguenti cerei	10,0

Unguentum ophthalmicum BENEDICT.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	0,5
Aeruginis	0,6
Zinci oxydati	0,7
Butyri recentis insulsi	15,0

Unguentum ophthalmicum DESAULT.

Pommade de DESAULT.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	
Zinci oxydati	
Plumbi acedici	
Aluminis usti	aa 1,0
Hydrargyri bichlorati	0,15
Unguenti rosati rubri	8,0

Unguentum ophthalmicum DEPUTTER.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	0,2
Zinci sulfurici	0,4
Adipis suilli	20,0

¹⁾ Pommade de Lyon (Gall.).

- Unguentum ophthalmicum RICHTER.**
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 1,0
Olei Cacao
Adipis sulfil 3,0.
- Unguentum ophthalmicum JENCKEN.**
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 0,5—0,4
Opil pulverat. 0,5—0,3
Aquea gr. IV
Unguenti cerei 5,0.
- Unguentum ophthalmicum KUNT.**
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 0,5
Olei Olivae gr. VI
Unguenti cerei 10,0
Liquoris Plumbi subacetel
Tincturae Opil crocatae 33 0,8.
- Unguentum ophthalmicum SAINT-ANDRÉ.**
Pommade antiophthalmique, dite de
SAINT-ANDRÉ DE BONDEAUX.
Rp. Hydrargyri oxydati rubri
Plumbi acetel 33 5,0
Ammonii hydrochlorid 0,5
Zinci oxydati 0,5
Butyri recentis insulat 30,0.
Diese Salbe wird in Portionen zu 3,0 in Salben-
öpfchen dispensirt. Die Originalvorschrift giebt
in Stelle des Zinkoxyds Tutia preparata an.
- Unguentum ophthalmicum WARLONST.**
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 0,1
Adipis sulfil 4,0
Balsami Peruviani gr. X.
- Unguentum ophthalmicum compositum**
(Ergänz.).
Balsamum ophthalmicum St. Yves.
Zusammengesetzte rothe Augensalbe.
Rp. Adipis sulfil 140,0
Cerae flavae 34,0
Hydrargyri oxydati rubri 15,0
Zinci oxydati 6,0
Camphorae 5,0
Olei Amygdalarum 10,0.
Diese Salbe enthält etwas viel Kampher und
Mercurioxyd und bewahrt ihre Farbe nicht lange.
Die gefährlichere Zusammensetzung ist fol-
gende:
- II.
SAINT-YVES' Augensalbam. Mercurisi-
balsam. Rothe zusammengesetzte
Augensalbe. KNOBELSACK'scher Augen-
balsam.
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 6,0
Cinnabaris laevigatae 1,0
- Zinci oxydati 3,0
Camphorae 1,0
Adipis sulfil 84,0.
Diese Salbe wird zu 3,0 in kleine Porcellanöpfchen
vertheilt und mit der Signatur versehen vor-
rätig gehalten (gegen chronische Augenkrank-
heiten).
- Unguentum ophthalmicum compositum**
(Hamb. V.).
UNZEN'S Augensalbe.
Rp. Camphorae 2,5
Zinci oxydati 3,0
Hydrargyri oxydati rubri 7,5
Vaselli flavi 37,0.
- Unguentum ophthalmicum rubrum.**
Unguentum Hydrargyri rubri venia
Rothe Augensalbam, Rothe Präcipitaten-
salbe, Rothe Prinzmetallsalbe, Rothe
Quecksilbersalbe, Rothe Augensalbe.
Rp. 1. Hydrargyri oxydati rubri 10,0
2. Cinnabaris laevigatae 1,0
3. Olei Olivae optimi 3,0
4. Adipis sulfil 130,0
5. Cerae flavae 30,0
Man reibt 1 und 2 mit 3 fein und setzt die er-
kaltete Mischung von 4 und 5 hinzu.
Die Salbe wird mittels eines hölzernen Spatels
dispensirt.
- Vel. Pulvis stypticus cum Praecipitato rubro.**
Rp. Aluminis usti
Gallaturum Turbicum
Sacchari albi 33 10,0
Carbonis ligni
Hydrargyri oxydati rubri 33 5,0.
Zum Einstreuen (in juckende, übermäßig und
sinkend eiternde Geschwüre).
- Vel. Unguentum ophthalmicum (LEMAI).**
Rp. Hydrargyri oxydati rubri 3,0
Hydrargyri bichlorati corrosivi 0,1
Aluminis usti 2,0
Cinnabaris 1,0
Olei Olivae optimi 1,5
Unguenti cerei 30,0.
- Vel. Unguentum ophthalmicum.**
Augensalbe für Pferde.
Rp. Unguenti ophthalmici compositi St. Yves 15,0.
Zweimal täglich wie eine Erbsen groß zwischen
die Augenlider zu streichen.

Hydrargyrum oxydulatum.

I. † Hydrargyrum oxydulatum purum. Hydrargyrum oxydulatum nigrum. Oxydum hydrargyrosum. Mercurius solubilis MOSCATI. Mercurius cinereus (sen nigri) MOSCATI. Quecksilberoxydul. Mercuriooxyd.

100 Th. frisch bereiteter Liquor Hydrargyri nitrici oxydulati (von 10 Proc.) wird unter Umrühren in eine Auflösung von 4 Th. Kalihydrat in 50 Th. Wasser oder Alkohol eingegossen. Der entstandene Niederschlag wird mit Wasser vollständig ausgewaschen, auf einem Filter gesammelt und vor Licht geschützt an einem lauwarmen Orte getrocknet, dann abhold in das Aufbewahrungsgefäß gebracht.

Ein geruch- und geschmackloses, schwarzes Pulver, in Wasser vollständig unlöslich, in verdünnter Salpetersäure vollständig löslich. Beim Schütteln mit Wasser gebe es ein Filtrat, welches beim Verdampfen keinen wägbaren Rückstand hinterlässt.

Das Mercuroxyd ist ein obsoletes und unsicheres Präparat. Es zerlegt sich beim Erwärmen, ferner im Verlaufe der Aufbewahrung, besonders unter dem Einflusse des Lichts, in schon während der Darstellung, leicht in Quecksilber und Mercurioxyd. Auch beim Auflösen in verdünnten Säuren und bei der Einwirkung verschiedener Salze findet eine analoge Veränderung statt.

Man gab das Mercuroxyd in Dosen von 0,03—0,1 g als mildes Quecksilberpräparat und zwar als Purgativum, aber auch als Antisymphiliticum.

Lotic nigra.		Oleum Hydrargyri oxydulati nigri laxa.	
Black wash (Nat. form.).		Rp. Hydrargyri oxydulati nigri	4,7
Rp. Calomelanos	7,5	Lanolin anhydricum	3,0
Aquae destillatae		Paraffini liquidum	6,1
Aquae Calcis 33 q. s. ad 1000,0.		1 ccem enthält = 0,399 g Hg.	
		Zur subkutanen Injektion.	

H. † Hydrargyrum oxydulatum nitrico ammoniatum. Mercurius praecipitatus niger. Mercurius solubilis HAHNEMANN. HAHNEMANN'S lösliches Quecksilber. WEIGERT'S schwarzes Quecksilberoxyd. Azotate de mercure et d'ammoniaque. Ist keine einheitliche Verbindung. Es besteht zum grössten Theile aus Mercuroammoniumnitrat $\text{NO}_2 \cdot \text{NH}_2\text{Hg}_2$ und enthält ausserdem noch metallisches Quecksilber und andere Quecksilberverbindungen.

20 Th. kryst. Mercuronitrat werden in einem Porcellanmörser fein zerrieben, mit 3,6 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) und 200 Th. Wasser angerieben bez. ohne Erwärmung gelöst. Nach Verdünnung mit 600 Th. Wasser giebt man zur Flüssigkeit eine Mischung von 10 Th. Ammoniak (spec. Gew. 0,950), die zuvor mit 80 Th. Wasser verdünnt wurden, so dass die Flüssigkeit noch sauer reagirt. Der entstandene Niederschlag wird unverzüglich abfiltrirt, nach dem Abflauen der Flüssigkeit mit 100 Th. Wasser gewaschen und nach dem Abseigen auf porösen Unterlagen unter Abschluss des Lichtes bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

Ein tiefschwarzes, specifisch schweres, sehr feines Pulver ohne Geruch und Geschmack. Es wird beim Erhitzen an der Luft dunkelroth und verflüchtigt sich in der Glühhitze. Unlöslich in Wasser und in Weingeist, löslich in verdünnter Salpetersäure und in verdünnter erwärmter Essigsäure. Die Bezeichnung „Mercurius solubilis HAHNEMANN“ bezieht sich auf die Löslichkeit des Präparates in Essigsäure. Beim Erwärmen mit Natronlauge entwickelt es Ammoniak.

Es werde vor Licht geschützt, in kleinen gut verschlossenen Gefässen vorzichtig und nicht zu lange aufbewahrt. Unter dem Einfluss des Lichtes zerlegt es sich leicht in Mercuroammoniumnitrat und Quecksilber. Man verwende es als mildes Quecksilberpräparat wie das vorige in Gaben von 0,03—0,1 g, als Purgans und Antisymphiliticum.

Mercurius cinereus BLACK entspricht dem vorstehenden HAHNEMANN'schen Präparat. Die Originalvorschrift ist gleichlautend mit der für das HAHNEMANN'sche Präparat hier angegebenen, nur werden an Stelle von 10 Th. Ammoniakflüssigkeit = 14 Th. Ammoniumcarbonat angewendet. Es kann durch das HAHNEMANN'sche Präparat ersetzt werden.

Mercurius solubilis MASCAGNI. Zur Darstellung kocht man 1 Th. Kalomel mit 150 Th. Kalkwasser, wäscht den Niederschlag aus und trocknet ihn. Es ist identisch mit dem reinen Quecksilberoxydul.

Mercurius cinereus SAUNDEN. Wird erhalten durch Einwirkung von 10proc. Ammoniakflüssigkeit auf Kalomel. Es kann durch das HAHNEMANN'sche Präparat ersetzt werden.

Pulveres mercuriales fortiores WENDT.		Pulveres mercuriales mitres WENDT.	
Rp. Mercurii solubilis Hahnemannii	0,03	Rp. Mercurii solubilis Hahnemannii	0,015
Opil pari	0,03	Magnesi carbonici	
Lapillum Cingrorum	0,12	Sacchari Lactis	55 0,15
Sacchari albi	1,0	Dentur tales doses X. Dyobnal täglich ein Pulver	
Tinctur tales doses X. Täglich dreimal ein Pulver;		bei Syphilis der Neugeborenen.	
bei Syphilis.			

Hydrargyrum phenolicum.

Es sind zwei Verbindungen des Quecksilbers mit der Karbolsäure bekannt, von denen aber nur die eine, dem neutralen Phenolat entsprechende, therapeutisch verwendet wird. Die Präparate werden in der sonstigen Litteratur als *Hydrargyrum subphenylicum* und *phenylicum* aufgeführt. Wir ziehen die korrekteren Bezeichnungen *Hydrargyrum subphenolicum* und *phenolicum* vor.

I. †† Hydrargyrum subphenolicum GAMBERINI. *Hydrargyrum subphenylicum*. *Hydrargyrum subcarbolicum*. *Basisches Quecksilberphenolat*. *Basisches Phenolquecksilber*. $\text{HgOH}(\text{OC}_6\text{H}_5)$. Mol. Gew. = 310.

Zur Darstellung löst man 132 Th. Phenolkalium in 1 Liter Wasser auf und trägt die filtrirte Lösung in eine gleichfalls filtrirte Lösung von 271 Th. Quecksilberchlorid in 8 Liter Wasser unter Umrühren ein. Es bildet sich ein orangefarbener Niederschlag, der nach kurzem Stehen auf ein Filter oder Seiltuch gebracht und so lange mit Wasser ausgewaschen wird, bis das Filtrat auf Zusatz von wenig Jodkalium keine (von Quecksilberbijdodid herrührende) röthliche Färbung mehr annimmt. Alsdann trocknet man den Niederschlag erst durch Absaugen auf porösen Tellern, dann unter Abschluss von Luft bei etwa 80°C. bis zu annähernd konstantem Gewicht. (ROMM.)

Diese Verbindung ist nicht zu dispensiren, wenn *Hydrargyrum carbolicum* oder *phenolicum* verordnet ist.

II. †† Hydrargyrum (di)phenolicum (diphenylicum). *Hydrargyrum carbolicum*. *Neutrales Quecksilberphenolat*. *Diphenol-Quecksilber*. (*Diphenyl-Quecksilber*). $\text{Hg}(\text{C}_6\text{H}_5\text{O})_2$. Mol. Gew. = 386.

Die Bezeichnung *Hydrargyrum diphenylicum* und *Diphenylquecksilber* ist falsch und geeignet, Verwechslungen mit dem höchst giftigen, von Otto und Darnes dargestellten *Diphenylquecksilber* $\text{Hg}(\text{C}_6\text{H}_5)_2$ herbeizuführen (siehe oben).

Darstellung. Man löse 188 Th. geschmolzene Karbolsäure und 56 Th. festes Aetzkali unter Erwärmen auf dem Wasserbade in einer gerade hinreichenden Menge Spiritus auf, bringe diese Lösung in eine Porcellanschale und füge unter Umrühren eine alkoholische Lösung von 135 Th. Quecksilberchlorid hinzu. Es entsteht allmählich ein gelblicher Niederschlag. Unter Umrühren dampft man die Masse nahezu bis zur Trockne ein, wobei sie allmählich vollständig farblos wird. Man rührt sie alsdann mit heissem Wasser an, bringt sie auf ein Filter, wäscht zuerst mit reinem, später mit etwas Essigsäure enthaltendem Wasser etwas nach, lässt auf porösen Tellern absaugen und krystallisirt aus Alkohol um. (Die Krystallisation misslingt hieweilen.)

Eigenschaften. Farblose Krystallnadeln, in Wasser nahezu unlöslich, in kaltem Alkohol schwerlöslich, dagegen löslich in 20 Th. siedenden Alkohols, auch in Aether oder in einer Mischung von Alkohol und Aether, auch löslich in Eisessig. Es wird weder durch Zusatz von Natronlauge Quecksilberoxyd, noch durch Einwirkung von Schwefelwasserstoff in saurer Flüssigkeit (ohne Zerstörung des Moleküls) Schwefelquecksilber abgeschieden. Der Gehalt an metallischem Quecksilber beträgt 51,8 Proc.

Prüfung. 1) Werden 0,2 g des Präparates mit 5 ccm Wasser gekocht, so darf das Filtrat weder durch Silbernitrat noch durch Schwefelwasserstoff, oder Schwefelammonium oder Natronlauge verändert werden (Chlor, bez. lösliche Quecksilberverbindungen). — 2) Uebergießt man eine kleine Menge des Präparates mit Natronlauge, so darf weder schwarze noch rothe Färbung auftreten (Quecksilberoxydul- bez. Quecksilberoxydsalze).

Bestimmung des Quecksilbergehalts. Man wägt etwa 0,5 g des Präparates in ein Becherglas, giebt 2,5 ccm Salpetersäure sowie 7,5 ccm Salzsäure dazu, dampft auf dem Wasserbade zur Trockne, nimmt den Rückstand mit salzsäurehaltigem Wasser auf, fällt mit Schwefelwasserstoff oder mit phosphoriger Säure und bestimmt das Quecksilber nach Band II S. 23.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, sehr vorsichtig. **Anwendung.** Als Specificum gegen Syphilis. Es soll bei innerer Darreichung längere Zeit gut vertragen werden. Man giebt es namentlich bei sekundärer Syphilis und als Nachkur nach vorangegangener Inunktionskur. Erwachsenen zu 0,02—0,03 g dreimal täglich, Kindern zu 0,004—0,005 g zweimal täglich.

Pilulae Hydrargyri carbolicæ SCHAEFER.
Rp. Hydrargyri carbolicæ 1,2
Extracti Liquiritiæ
Radix Liquiritiæ ss 3,0.
Plant pilulae No. 60, obducendae Balsamo toluano.
Täglich 3—4 Pillen.

Oleum Hydrargyri carbolicæ seu diphenylicæ
LANG.
Rp. Hydrargyri carbolicæ 7,0
Lanolin anhydricæ 2,5
Paraffini liquidæ 5,0.
1 cem enthält = 0,357 g Hg.

†† Hydrargyrum phenolo-aceticum. Phenol-Quecksilberacetat. C_6H_5OHg . C_6H_5O . Mol. Gew. = 336. Das durch Fällung von Mercuriacetat mit Phenolnatrium erhaltene Mercuriphenolat wird in überschüssiger Mercuriacetatlösung gelöst, worauf die obige Verbindung sich ausscheidet.

Farblose Prismen, löslich in Alkohol und in Benzol, wenig löslich in Wasser, Schmelzpunkt $149^{\circ}C$. Anwendung wie Hydrargyrum phenolicum.

Sublimophenol. Ist eine Mischung aus gleichen Molekulargewichten Phenolquecksilber und Kalomel. Also aus 10 Th. Phenolquecksilber und 12 Th. Kalomel.

Hydrargyrum phosphoricum.

I. †† Hydrargyrum phosphoricum oxydulatum. Mercuriophosphat. Phosphorsaures Quecksilberoxydul. Mercurius phosphoratus SCHAEFER. $Hg_2HPO_4 + \frac{1}{2}H_2O$. Mol. Gew. = 505.

Darstellung. Eine kalte (!) Lösung von 10 Th. krystallisiertem Mercuronitrat in 60 Th. destillirtem Wasser und 1,8 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) wird zu einer kalten (!) Lösung von 7,5 Th. krystallisiertem Dinatriumphosphat ($Na_2HPO_4 + 12H_2O$) in 50 Th. destillirtem Wasser unter Umrühren zugegossen. Der Niederschlag wird gesammelt, mit destillirtem Wasser so lange ausgewaschen, als das Ablaufende noch sauer reagirt, dann auf porösen Unterlagen in lauer (!) Wärme unter Abschluss von Licht getrocknet. Ausbeute 8 Th.

Eigenschaften. Ein weisses, nach längerer Aufbewahrung grauweisses, specifisch schweres, in Wasser, Weingeist, auch in Salzsäure unlösliches Pulver. Mit Wasser gekocht wird es grau, indem es theilweise in Quecksilber und Mercuriposphat zerfällt. Graue Präparate enthalten stets kleine Mengen von Mercuriposphat.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Früher in Gaben von 0,01—0,06 g zwei- bis dreimal täglich als Antisyphiliticum. Höchstdosen: pro dosi 0,08, pro die 0,25 g.

II. †† Hydrargyrum phosphoricum oxydatum. Mercuriposphat. Phosphorsaures Quecksilberoxyd. Mercurius phosphoratus FUCHS. $HgHPO_4$. Mol. Gew. = 296.

Darstellung. 10 Th. rothes Mercurioxyd werden unter Erwärmen in 24 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) gelöst. Diese Lösung wird in eine andere Lösung von 20 Th. krystallisiertem Dinatriumphosphat ($Na_2HPO_4 + 12H_2O$) in 200 Th. destillirtem Wasser unter Umrühren eingegossen. Nach zweistündigem Stehen wird der Niederschlag gesammelt, mit Wasser gewaschen und an einem lauwarmen Orte getrocknet. Ausbeute 13 Th.

Eigenschaften. Specifisch schweres, weisses Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in Salpetersäure, ferner in Salzsäure, auch in Phosphorsäure.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt. **Anwendung.** Zum gleichen Zwecke und in den nämlichen Dosen wie das vorige Präparat.

Hydrargyrum praecipitatum album.

1. †† Hydrargyrum praecipitatum album (Germ.). Hydrargyrum bichloratum ammoniatum (Aust.). Hydrargyrum amidato-bichloratum (Helv.). Hydrargyrum ammoniatum (Brit. U-St.). Weisser Quecksilberpräcipitat. Mercurius praecipitatus albus. Weisser Präcipitat. Mercurichloramid. Mercuriammoniumchlorid. Unschmelzbarer weisser Präcipitat. Sal Alembrothi insolubile. $\text{HgCl} \cdot \text{NH}_3$. Mol. Gew. = 251,5. Es ist zu beachten, dass die Franzosen dieses Präparat „Mercure précipité blanc“ nennen, unter „Précipité blanc“ aber den auf nassem Wege dargestellten Kalomel verstehen.

Darstellung. Die Vorschriften der Austr. Germ. und Helv. stimmen überein und weichen auch nur wenig von denen der Brit. und U-St. ab. Die Darstellungsvorschrift ist in allen Punkten streng einzuhalten, weil schon durch Anwendung grösserer Mengen Wasser (als vorgeschrieben) beim Füllen und Auswaschen Zersetzung des Präparates erfolgt: Man löst 2 Th. Mercurichlorid in 40 Th. warmem Wasser, filtrirt wenn erforderlich und trägt in die erkaltete (1) Lösung unter Umrühren allmählich 3 Th. Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc.) ein. Die Reaktionsmischung muss deutlich nach Ammoniak riechen. Der Niederschlag wird nach dem Absetzen auf einem Filter gesammelt und nach dem Abfließen der Flüssigkeit allmählich mit 18 Th. kaltem Wasser (nicht mehr und nicht weniger!) gewaschen, und vor Licht geschützt bei 30° C. getrocknet. Das Auswaschen besorgt man am besten auf einem Nutschfilter vor der Strahlpumpe, das Trocknen auf porösen Thontellern. Ausbeute etwa 1,8 Th.

Eigenschaften. Der weisse Quecksilberpräcipitat bildet ein völlig weisses, lockeres und zugleich schweres Pulver oder ebensolche leicht zerreibliche Stücke. Er ist in Wasser und Weingeist fast unlöslich, aber klar löslich in verdünnter Salpetersäure. Relativ löslich, wahrscheinlich unter Bildung von Doppelsalzen, ist er in Ammoniumchlorid- und in Ammoniumkarbonatlösung. Mit Aetzkali- oder Aetznatronlauge übergossen, färbt er sich unter Entwicklung von Ammoniak und Bildung von Oxydimercuriammoniumchlorid gelb, beim Erwärmen wird gelbes Quecksilberoxyd abgeschieden. Beim Erhitzen verflüchtigt sich der weisse Präcipitat, ohne vorher zu schmelzen.

Mischt man 10 Th. trockenen Präcipitat (4 Mol.) mit 3,8 Th. Jod (3 Atome) selbst unter starkem Reiben zusammen, so erfolgt keine Einwirkung. Lässt man die Mischung an der Luft stehen, so verpufft sie schliesslich freiwillig. Würde man die obige Mischung mit Wasser befeuchten, so erfolgt unter langandauerndem Knistern Umsetzung bezw. Zersetzung; würde man obige Mischung gar mit Weingeist befeuchten, so erfolgt sehr rasch heftige Explosion (Bildung von Jodstickstoff). Es ergibt sich daraus, dass man vermeiden soll, weissen Präcipitat etwa mit Jod und Weingeist oder mit Jodtinktur zusammenzumischen. Chlor und Brom wirken in ähnlicher Weise energisch ein; Kaliumjodidlösung verwandelt den weissen Präcipitat in Quecksilberjodid unter Bildung von Ammoniak, Kaliumchlorid und Kaliumhydroxyd.

Prüfung. 1) Eine linsengrosse Menge des weissen Präcipitates, in einem Reagircylinder erhitzt, muss sich unter Bräunung und ohne zu schmelzen verflüchtigen und das Verflüchtigte im kälteren Theile des Cylinders sich als ein weisses oder grauweisses Sublimat ansetzen. Eine mikroskopisch kleine Spur Nichtflüchtiges wird fast immer beobachtet werden. — 2) Mit einem Ueberschuss einer mit gleichviel Wasser verdünnten Salpetersäure muss eine wasserklare Lösung resultiren. Um diese zu fördern, ist Erhitzen nothwendig.

Aufbewahrung. Sonnenlicht wirkt reducirend auf den weissen Präcipitat, er wird unter theilweiser Bildung von Mercurchlorid gelblich oder grau. Er ist daher vor Licht geschützt und als sehr giftige Substanz sehr vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Eine innerliche Anwendung hat der weisse Präcipitat nicht gefunden, meist wird er mit Fett (1:10–20) gemischt gegen Scabies, Flechten, Venusblüth-

chen, Hornhautgeschwüre etc. verwendet. Andauernder Gebrauch hat Speichelfluss zur Folge. Seine Mischungen mit Jod sind explosiv.

Unguentum antipheleleum HENNA

HENNA's Sommerprossen-salbe.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	
Bismuti subnitrici	50,0
Unguenti Glycerini	20,0

Gegen Sommerprossen, Leberflecke. Nur unter ärztlicher Aufsicht zu gebrauchen.

Unguentum antiherpeticum BRETT.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	2,0
Camphorae	0,5
Adipis sulfi	25,0

Ausserlich bei pustulösen Flechten.

Unguentum antiherpeticum GRANT.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	
Camphorae	50,0
Adipis sulfi	30,0

Bei exanthematischer oder pustulöser Ophthalmie.

Unguentum contra pediculos album.

Soldatensalbe.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	10,0
Adipis sulfi	280,0
Cerae flavae	30,0
Ol. odonit. mixt.	3,0

Gegen Kopf- und Flöhe, auch gegen Scabies und Flechten.

Unguentum antipsoericum LASSA.

LASSA's Psoriasis-Mittel.

I.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	
Acidi pyrogallici	50,0
Lanolin	21,0

Lae Mercurii. Hierunter ist sowohl der feuchte weisse Quecksilberpräcipitat, als auch der durch Kaliumcarbonat in einer Mercurinitratlösung entstehende weisse Niederschlag zu verstehen.

Crème GUOLICH. Salbe zur Verschönerung des Teints bestand 1890 aus Bismuti subnitrici, Hydrargyri praecipit. albi 50,0, Unguenti lenientis 25,0. (B. FISCHER.)

M. SCHÜTZE's Universal-Hell- und Ausschlagsalbe. Ist ein Gemisch von Vaseline, Zinkoxyd, weissem Quecksilberpräcipitat und etwas Perubalsam.

Dr. LEHMANN's kosmetische Pommade. Olei Amygdalarum 20,0, Cerae albae 10,0, Cetacei 5,0, Bismuti subnitrici 1,0, Hydrargyri praecipit. albi 1,0, Glycerini 3,0, Parfüm ad libitum.

Apotheker LEWISON's Salbe gegen Flechten besteht aus Bleiweiss, weisser Quecksilberpräcipitatsalbe und ätherischen Oelen.

II. Unguentum Hydrargyri album (Germ. Helv.). Unguentum Hydrargyri ammoniat. (Brit. U-St.). Weisse Quecksilbersalbe. Unguentum Hydrargyri amidato-bichlorat. Unguentum mercuriale album. Unguentum Praecipit. albi. Unguentum ad scabiem Zelleri. Pommade antipsorique de Zeller. Ointment d'oxychlorure ammoniacal de mercure. Ointment of ammoniated mercury.

Germ. und Brit. Hydrargyri praecipit. albi 1,0, Unguenti Paraffini 2,0. Helv. Hydrargyri praecipit. albi 1,0, Vaselini albi 2,0. U-St. Hydrargyri praecipit. albi 1,0, Adipis benzoinati 2,0.

Schmelzbarer Präcipitat, Mercuridiammoniumchlorid $HgClNH_4 \cdot NH_4Cl$ entsteht beim Erwärmen von unschmelzbarem weissem Präcipitat mit Ammoniumchloridlösung. — Er entsteht ferner, wenn man in eine siedende Mischung von Ammoniumchloridlösung und Ammoniakflüssigkeit so lange Quecksilberchloridlösung eintropft, als sich ein entstehender Niederschlag noch löst. Beim Erkalten krystallisiert der schmelzbare Präcipitat aus. Das früher arzneilich verwendete Präparat, welches keine ganz einheitliche Substanz ist, wird erhalten, wenn man zu einer Auflösung gleicher Gewichtsteile Quecksilber-

II.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	5,0
Hydrargyri bichlorat. corrosivi	0,08
Unguenti lenientis	30,0

Unguentum Hydrargyri praecipit. albi narcoticum.

I. Unguentum frontis GRAEF.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	0,5
Extracti Belladonnae	1,0
Unguenti rosm.	7,0
Cerae flavae	15,0

Zweimal täglich bohnengrös in die Stirn einzusreiben.

II. Unguentum frontis AALT.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	0,5
Extracti Belladonnae	1,0
Adipis sulfi	15,0

Unguentum labiale SPONG.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	0,5
Carboli rubri	0,1
Unguenti lenientis	10,0

Bei oberflächlichen Wunden und Geschwüren auf den Lippen oder der Nasenschleimhaut Syphilitischer.

Unguentum ophthalmicum JANIN.

Rp. Hydrargyri praecipit. albi	1,0
Zinci oxydati	
Sol. Armonae	50,0
Adipis sulfi	5,0

Vel. Unguentum antiherpeticum.

Rp. Unguenti Hydrargyri praecipit. albi	1,0
Acidi carbolic	1,0
Adipis	25,0

Bei Flechten und rhodentigen Ausschlägen der Hautstelle von geringem Umfange jeden Tag einzusreiben.

chlorid und Ammoniumchlorid so lange Natriumkarbonatlösung zusetzt, als noch eine Fällung entsteht. Der mit kaltem Wasser gewaschene Niederschlag wird getrocknet. Ein weisses oder gelbliches, schmelzbares Pulver, daher der Name „schmelzbarer Präcipitat“.

Hydrargyrum salicylicum.

†† Hydrargyrum salicylicum (Ergänzb.). Mercurisalicilat. Salicylsaures Quecksilberoxyd. Salicylate mercurique. Hydrargyri Salicylas. $C_6H_4CO_2 \cdot Hg$. Mol. Gew. = 336.

Unter dem vorstehenden Namen wird das sekundäre Quecksilbersalz der Salicylsäure therapeutisch verwendet.

Darstellung. Man löst 27 Th. Mercurichlorid in 600 Th. Wasser, füllt aus dieser Lösung in der S. 56 angegebenen Weise durch eine Mischung von 85 Th. Natronlauge (spec. Gew. 1,178–1,182) mit 200 Th. Wasser das Quecksilberoxyd und wäscht es durch Dekanthiren bis zur Chlorfreiheit aus. Man spült alsdann das Quecksilberoxyd in einen Kolben, fügt soviel Wasser zu, dass ein dünner Brei entsteht, giebt auf einmal 15 Th. Salicylsäure hinzu, vertheilt diese durch Schütteln. Man erhitzt nun den Kolben auf einem vollheissen Wasserbade unter bisweiligem Umschütteln solange, bis die Mischung rein weiss geworden ist. Dann bringt man das Quecksilbersalicilat auf ein Filter und wäscht es mit Wasser so lange aus, bis das Filtrat nicht mehr sauer reagirt. Hierauf lässt man abtropfen, trocknet zunächst auf porösen Unterlagen bei 30–40° C., zum Schluss einige Zeit bei 100° C.

Eigenschaften. Ein weisses, amorphes, geruch- und geschmackloses, sehr feines, neutrales Pulver; in Wasser und in Weingeist ist es kaum löslich. Es wird im unveränderten Zustande weder durch Schwefelwasserstoffwasser noch durch Schwefelammoniumersetzt, d. h. dunkel gefärbt. Es ist beständig gegen schwache Säuren wie Kohlensäure, Essigsäure, Milchsäure, Weinsäure, dagegen wird es durch concentrirte Mineralsäuren wie Salzsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure, auch Königswasser zerlegt. Die mit diesen Säuren erzielten Lösungen geben daher mit Schwefelwasserstoff Fällungen von Schwefelquecksilber.

Von Natronlauge, sowie von Sodälösung wird das Mercurisalicilat gelöst unter Bildung des Doppelsalzes Natronhydrat-Quecksilbersalicilat; aus dieser Lösung scheiden schwache Säuren, z. B. Essigsäure, das Mercurisalicilat unverändert wieder ab. — Mit den Lösungen der Halogenalkalisalze quillt es in der Kälte gallertartig auf; beim Erwärmen entstehen Lösungen, welche während des Erkaltes Doppelsalze abscheiden von der Zusammensetzung $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} CO_2 \\ O \end{smallmatrix} > Hg \cdot NaCl$ (oder $NaBr, NaJ, KCl, KBr, KJ$). Diese

Doppelsalze lösen sich in Wasser nur bei Gegenwart bestimmter Mengen der Halogenalkalisalze klar auf.

Zur Herstellung einer kalt gesättigten Chlornatrium-Quecksilbersalicilat-Lösung werden 10 g salicylaures Quecksilber mit 15–20 g in Wasser gelosten Chlornatriums verrieben und mit 200 ccm Wasser im Wasserbade unter gutem Röhren bis zur vollständigen Lösung erhitzt. Hierauf verdünnt man mit warmem Wasser auf 2500 bis 3000 ccm. Diese Lösung scheidet beim Erkalten das Quecksilbersalz nicht wieder ab. Sie reagirt neutral oder kaum merklich sauer und scheidet auf Zusatz von Salzsäure in der Kälte einen gelatinösen Niederschlag ab, welcher aus einem Quecksilbersalicilat von veränderter Zusammensetzung besteht.

Prüfung. 1) Werden 0,1 g des Quecksilbersalicilats mit 5 ccm Wasser durchgeschüttelt, so nimmt die Flüssigkeit auf Zusatz eines Tropfens Ferrichloridlösung violette Färbung an (Salicylsäure). Erhitzt man 0,2 g des Salzes im trocknen Probirrohr, so bildet sich an den kälteren Theilen des Glases ein Sublimat von metallischem Quecksilber (Quecksilber). 2) 0,5 g des Salzes, in einem Porcellantiegel bei Luftzutritt erhitzt,

sollen ohne einen Rückstand zu hinterlassen, sich verflüchtigen (Natriumsalicylat). 3) Das Salz rüthe feuchtes Lackmuspapier nicht (freie Salicylsäure). 4) Werden 0,5 g Quecksilbersalicylat auf dem Wasserbade mit 5 g Salpetersäure und 15 g Salzsäure zur Trockne eingedampft, und wird der mit Salzsäure angesäuerte, filtrirte wässerige Auszug durch Schwefelwasserstoff im Ueberschuss gefällt, so soll das Gewicht des erhaltenen Mercurisulfids nach dem Trocknen nicht weniger als 0,34 g betragen (theoretisch = 0,345 g).

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig; Lichtschutz ist nicht unbedingt erforderlich.

Anwendung. Innerlich und zu intramuskulären Injektionen als mildes und doch energisch wirkendes Quecksilberpräparat bei allen Formen, namentlich aber bei veralteter Syphilis. Innerlich hauptsächlich in Pillenform zu 0,01–0,075 g *pro die*. Höchstgaben: *pro dosi* 0,02, *pro die* 0,05 g (Ergänzb.).

Injectio Hydrargyri salicyliet SCHADDEK.

Rp. Hydrargyri salicyliet	0,5
Mucilaginis Gummi arabici	0,5
Aquae destillatae	60,0

Zur subkutanen Injektion.

Oleum Hydrargyri salicyliet LEMUS.

Rp. Hydrargyri salicyliet	1,0
Paraffini liquidii q. s. ad	10,0

Zur subkutanen Injektion.

Pillulae Hydrargyri salicyliet SCHADDEK.

Rp. Hydrargyri salicyliet	1,0
Succi Liquiritiae	2,0
Radice Liquiritiae	q. s.

Plant. pillulae No. 60. Täglich 1–2 Pillen.

Oleum Hydrargyri salicyliet LANG.

Rp. Hydrargyri salicyliet	6,0
Lanolin anhydrici	3,0
Paraffini liquidii	4,0

1 ccm enthält = 0,421 g Hg.

Zur subkutanen Injektion.

Hydrargyrum sulfuratum.

I. Hydrargyrum sulfuratum nigrum (Ergänzb.). Aethiops mineralis.

Aethiops mercurialis. Aethiops narcoticus. Mineralischer Mohr. Quecksilbermohr. Schwarzes Schwefelquecksilber. Sulfure noir de Mercure. Black Sulphide of Mercury. Ein Gemisch von amorphem schwarzen Mercurisulfid mit Schwefel.

Darstellung. Gleiche Theile Quecksilber und gereinigter Schwefel werden in einem schwach angewärmten Mörser solange zusammengerieben, bis ein gleichmässig schwarzes Pulver entstanden ist, in welchem auch bei 3–4facher Vergrößerung Quecksilberkügelchen nicht mehr zu erkennen sind.

Eigenschaften. Ein feines, schwarzes, specifisch schweres Pulver, welches in Wasser, Weingeist, auch in Salzsäure, sowie in Salpetersäure unlöslich ist. Beim Erhitzen an der Luft verbrennt der Schwefel mit bläulicher Flamme, schliesslich verflüchtigt sich auch die Quecksilberverbindung; im Rückstand dürfen höchstens Spuren glühbeständiger Substanzen verbleiben.

Mit verdünnter Salzsäure erhitzt gebe es ein Filtrat, welches durch Schwefelwasserstoff nicht verändert wird (rother Niederschlag = Antimon). An kalte Salpetersäure darf es kein Quecksilber abgeben (metallisches Quecksilber, welches nicht an Schwefel gebunden ist).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Das Schwefelquecksilber gilt nach den heutigen Anschauungen sowohl bei Aeusserer als auch bei innerer Anwendung als völlig unwirksam. Früher wurde es in Gaben von 0,2–1,0 g in Pulverform bei Skrophulose und als warmtreibendes Mittel gegeben. — Bei Kindern scheint es eine entschieden unstimulierende Wirkung zu haben.

Aethiops narcoticus. Pulvis hypnoticus Kiel. Aethiops mineralis praecipitatus Kiel. Pulvis hypnoticus Jacobi. Ist auf nassem Wege bereitetes Quecksilbersulfid. Man bereitet es durch Fallen einer Auflösung von Mercurichlorid mit Schwefelwasserstoff. Falls es verordnet werden sollte, kann es durch das vorige Präparat, den Quecksilbermohr, ersetzt werden.

Handb. d. pharm. Praxis. II.

Hydrargyrum stibiato-sulfuratum (Ergänz.). **Hydrargyrum et Stibium sulfurata**. **Aethiops antimonialis**. **Aethiops stibiatas**. **Aethiops mineralis stibiatas**. **Schwefelantimonquecksilber**. **Spießglanzmohr**. 1 Th. geschlämmter Spießglanz (Stibium sulfuratum nigrum laevigatum) und 1 Th. schwarzes Quecksilbersulfid (Quecksilbermohr) werden gemischt.

Ein spezifisch-schweres, sehr zartes, grauschwarzes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in Wasser und Weingeist. Auf der Kohle verbrannt es mit bläulicher Flamme unter Verbreitung von schwefliger Säure und Erzeugung eines weissen Beschlages auf der Kohle. Mit Salzsäure erwärmt, entwickelt es Schwefelwasserstoff.

Aufbewahrung und Anwendung wie das Quecksilbermohr. So lange das Schwefelantimon deutlich arsenhaltig war, war es auch ein wirksames Antiscrophulosum und Anthelminticum.

Aethiops antimonialis MALOIN. 1 Th. Quecksilber wird mit 2 Th. geschlämmtem schwarzen Schwefelantimon verrieben, bis mit unbewaffnetem Auge Metallkügelchen nicht mehr zu erkennen sind. Täglich zwei- bis dreimal 0,1—0,5 g bei Skropheln und Hautausschlägen.

Aethiops antimonialis HUXHAM wird durch Verreiben von 12,5 Th. Quecksilber mit 10 Th. schwarzem Schwefelantimon und 5 Th. Schwefel bereitet.

Pillulae antirheumaticae BALDINGER.		
Rp. Hydrargyri sulfurati nigri	30,0	
Resinae Guajaci		
Saponis medicati	ss	10,0
Stibii sulfurati sarnati		3,0
Extracti Marrubii	q. s.	
Fiant pillulae ponderis	0,125.	

Pillulae depurativae KOPP.		
Rp. Hydrargyri sulfurati nigri		
Extracti Dulcamarae	ss	0,0
Radicle Althaeae	q. s.	
Fiant pillulae 100.		
Morgens und abends 10 Stück bei chronischen Exanthemen.		

Pulvis anthelminticus BOKERHAAVE.		
Rp. Tubercula Jalapae		
Hydrargyri sulfurati nigri	ss	1,0.

Pulvis antiscrophulosus.		
(Formula Berolinensis in nigrum pauperum.)		
Rp. Hydrargyri stibiato-sulfurati		
Cordulae Aurantii fructus		
Rhizomatis Rhei	ss	3,0
Magnesi carbonici		1,0
Sacchari albi		0,0.
Menschuraphantelae.		

Pulvis depurativus Dr. KOPP.		
Dr. KOPP's Hitzreinigungspulver (Hamb. V.).		
Rp. Hydrargyri et Stibii sulfurati		
Sulfuris depurati		
Resinae Guajaci	ss	12,0.
Foliorum Sennae		
Magnesi carbonici	ss	15,0
Sacchari pulverati		20,0.

II. Hydrargyrum sulfuratum rubrum (Ergänz.). **Cinnabaris**. **Rothes Schwefelquecksilber**. **Rothes Mercurisulfid**. **Zinnober**. **Vermillon**. **Sulfure mercurique** (Gall.). **Cinnabre**. **Hartall**. **Red Sulphide of Mercury**. HgS . Mol. Gew. = 232.

Handelsorten. Man unterscheidet: 1) Natürlichen Zinnober (Bergzinnober). 2) Durch Sublimation eines Gemisches von Quecksilber und Schwefel erhaltenen Zinnober. 3) Auf nassem Wege bereiteten Zinnober. Von diesen kommt zum pharmaceutischen Gebrauche der natürliche Zinnober nicht in Betracht, weil er im allgemeinen nicht rein genug ist. Vielmehr benutzt man in der Pharmacie meist den durch Sublimation künstlich bereiteten, doch würde auch eine auf nassem Wege bereitete, gute Sorte als gleichwerthig zu betrachten sein. — Nach der Sublimation erhält man den Zinnober als braunrothe darbe Massen, welche in das feurige leuchtende Roth erst durch das Feinmahlen (Cinnabaris praeparata) übergehen. — Unter Vermillon verstand man früher eigentlich nur die auf nassem Wege bereiteten Sorten, gegenwärtig alle leuchtenden, feurigen Sorten. Es mag noch darauf hingewiesen werden, dass ein geringer Zusatz von Antimonverbindungen (ca. 1 Proc.) erfahrungsgemäss die Farbe des Zinnobers ausserordentlich hebt; ein solcher geringer Zusatz würde also nicht als Verfälschung aufzufassen sein.

Eigenschaften. Der Kivirte oder präparirte Zinnober ist ein leuchtend rothes, sehr zartes, specifisch schweres Pulver (spec. Gew. 7,75—8,1) ohne Geruch und Geschmack. Beim Erhitzen wird es vorübergehend dunkler und sublimirt (bei Luftabschluss) ohne vorher zu schmelzen. An der Luft erhitzt, giebt es metallisches Quecksilber und schweflige Säure und verflüchtigt sich, wenn es völlig rein ist, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, doch verbleibt auch bei den besten Sorten stets ein geringer, aus Kieselsäure (von den Mahlgingen) oder Antimonoxyd bestehender Rückstand. Zinnober ist unlöslich in verdünnten Mineralsäuren (HCl , H_2SO_4 , HNO_3). Von concentrirter heisser Salzsäure wird er merklich gelöst. Am leichtesten gelöst wird er von Königswasser und der Wärme. Von alkali-

lichen Flüssigkeiten wird er nicht verändert, gegen Schwefelwasserstoff ist er selbstverständlich beständig. Im Lichte blosst der Zinnober allmählich von seiner Feurigkeit und von seiner leuchtenden Farbe ein, in direktem Sonnenlichte wird er sogar merklich unter Abscheidung von metallischem Quecksilber zersetzt.

Prüfung. Zunächst ist wichtig, dass der Zinnober von leuchtender, rother Färbung ist und ein sehr zartes Pulver darstellt. Auf Verunreinigungen und Verfälschungen ist wie folgt zu prüfen: 1) 0,5 g sollen, auf dem Platinblech erhitzt, völlig flüchtig sein, bez. nur einen minimalen Rückstand hinterlassen (s. oben). Wäre der Rückstand erheblich, so wäre dessen Menge zu bestimmen und seine Natur festzustellen. — 2) Mit Salpetersäure durchgeschüttelt darf der Zinnober seine Farbe nicht verändern (Mennige), dann gelinde erwärmt und mit Wasser verdünnt soll das Filtrat farblos sein (Chromate) und nach theilweiser Abstumpfung der Säure mit Aetzammon durch Schwefelwasserstoff keine Schwärzung erfahren. — 3) Mit verdünnter Aetzkali- oder Aetznatronlösung durchgeschüttelt und erhitzt, soll der Zinnober ein farbloses Filtrat liefern, welches auf Zusatz von überschüssiger Salzsäure nicht verändert wird (Schwefelarsen, Schwefelantimon), und auf Zusatz von Bleiacetat nur einen weissen Niederschlag geben (Chromate, fremde Sulfide, Verwechslung mit Mercurijodid). — 4) Der mit Salzsäure bis zum Aufkochen erhitzte Zinnober muss ein Filtrat liefern, welches auf Zusatz von überschüssigem Aetzammon sich weder färben, noch eine farbige Trübung geben darf (Eisenoxyd).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Zinnober gilt therapeutisch als völlig unwirksam, ob das völlig zutreffend ist, bleibe dahingestellt. Man verwendet ihn gelegentlich zum Bestreuen der Pillen. Früher war er ein Bestandtheil des ZITTMANN'schen Dekoktes, ferner auch gegenwärtig noch ein färbender Bestandtheil des Pulvis arsenicalis Cosmi (s. Bd. I S. 333). Auch benutzte man ihn bei syphilitischen Geschwüren als Räucherndes. Seine Anwendung als Malerfarbe, zum Schminken etc. ist eine sehr verbreitete und bekannte.

Antimonzinnober ist eine rothe Verbindung aus Antimonoxyd und Antimontrisulfid (giftig).

Chromzinnober, Chromroth, Persischroth ist Quecksilberchromat oder Bleisubchromat (giftig).

Grüner Zinnober ist nicht immer reines Chromoxyd und enthält häufig gelbes Bleichromat (ist also dann also giftig).

Rothe Farbe zum Zeichnen der Schafe ist eine käufliche Mischung aus 100 Th. Zinnober, 40 Eisenoxyd (Caput mortuum), 15 Magnesiasubcarbonat, 45 Leinöl und 10 Terpentinöl. Zum Gebrauch wird die agitierte Mischung mit Leinöl verdünnt.

Candelae famigatoriae Cinnabaris.

Rp. Cinnabaris	20,0
Radicea Althaeae	40,0
Kali nitrici pulv.	40,0
Aquae	q. s.

Man forme 10 Zeltchen und trockne sie in gelinder Wärme.

Pulvis analepticus nobilis.

Pulvis cordialis Cellensis. Pulvis Cellensis aureus. Roth-Edel-Herzspulver.

Rp. Cinnabaris	10,0
Cardioli Cinnamomi Cassiae	20,0
Pulveris aromatici	5,0
Sacchari albi	55,0
Auri folioli	q. s.

Kleinen Kindern bei Krämpfen eine Melon Messerspitze mit Zuckerwasser oder Fenchelthee, Erwachsenen ein halber Theelöffel.

Pulvis fumalis mercurialis.

Fumigatio mercurialis.

Rp. Cinnabaris	10,0
Oilbani	5,0

Zum Räuchern. $\frac{1}{2}$ — $\frac{1}{4}$ Theelöffel auf eine rothglühende Eisenplatte zu streuen, bei syphilitischen Hautleiden.

Trochisci famigatorii arseno-cinnabarii POLAK.

Rp. Cinnabaris	10,0
Acidi arsenicosi	0,5
Rhizomatis Chinae	40,0

Man forme 8 Zeltchen. Täglich 2 Stück zum Räuchern zu verbrauchen. Bei verdächtigter Syphilis.

Trochisci famigatorii POLAK.

Rp. Cinnabaris	25	10,0
Catechu	25	2,5
Borneis		15,0
Rhizomatis Chinae		10,0
Radicea Lawsoniae		10,0
Mucilaginis Gummi arabici		q. s.

Man forme 12 Zeltchen. Ein Zeltchen dem Tabak zusetzen und ein oder zweimal am Tage aus der Pfeife zu rauchen. Bei Syphilis.

Unguentum rubrum sulfuratum LASSAR.

LASSAR's rothe Salbe. (Kriegshb., Hamb. V.)

Rp. Cinnabaris	25	1,0
Olai Bergamottae		25,0
Sulfuris depurati		74,0
Vasellini flavi		

Hydrargyrum sulfuricum.

I. †† Hydrargyrum sulfuricum (ErgRuzh.). Sulfate mercurique (Gall.). Hydrargyrum sulfuricum neutrale. Mercurisulfat. Schwefelsaures Quecksilberoxyd. HgSO_4 . Mol. Gew. = 296.

Darstellung. 18 Th. metallisches Quecksilber werden in einem gläsernen Kolben mit 10 Th. konc. Schwefelsäure, 3 Th. Wasser und 4 Th. Salpetersäure von 25 Proc. übergossen. Die Mischung wird unter einem Abzuge im Sandbade so lange erhitzt, bis rothgelbe Dämpfe nicht mehr entweichen. Alsdann wird der Kolbeninhalt in eine Porcellanschale gebracht und im Sandbade unter beständigem Umrühren und vorsichtigem Erhitzen zur Trockne gebracht.

Eigenschaften. Ein specifisch schweres, weisses, krystallinisches Pulver, welches sich beim Erhitzen zunächst gelb, dann braun färbt und bei Rothgluth unter Zerfall in Schwefeldioxyd, Sauerstoff und Quecksilber völlig flüchtig ist. — Es löst sich vollständig in Salzsäure und in starker Natriumchloridlösung. In kaltem Wasser ist es nur wenig löslich. Durch viel Wasser wird es namentlich beim Erhitzen in ein unlösliches gelbes, basisches Salz verwandelt. Ein Gehalt an Mercurisulfat wird daran erkannt, dass das Salz in der zehnfachen Menge warmer verdünnter Salzsäure sich nicht klar auflöst, sondern einen weissen Niederschlag von Kalomel bildet.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. **Anwendung.** Zur Bereitung des Turpethum minerale, ferner des Quecksilbersublimata und des Kalomels. Mit Kaliumbichromat gemischt zur Fällung der galvanischen Elemente nach GAIFFE, MARIE-DAVY und BENOIST.

II. †† Hydrargyrum sulfuricum basicum (Helv.). Soussulfate mercurique (Gall.). Hydrargyri Subsulfas flavus (U-St.). Hydrargyrum subsulfuricum. Mercurius praecipitatus flavus. Turpethum minerale. Mercurisubsulfat. Mineralischer Turpith. $\text{HgSO}_4 \cdot (\text{HgO})_2$. Mol. Gew. = 728.

Darstellung. 60 Th. Quecksilber werden in einem Glaskolben mit einer erkalteten Mischung aus 35 Th. konc. Schwefelsäure und 30 Th. Wasser, welche allmählich in 40 Th. Salpetersäure (vom spec. Gew. 1,32) eingetragen worden ist, übergossen. Man erwärmt die Mischung anfangs gelinde, später energischer und zwar so lange, bis gelbrothe Dämpfe nicht mehr entweichen. Dann bringt man den Kolbeninhalt in eine Schale und verdampft ihn im Sandbade unter Umrühren zur Trockne. Der zu einem Pulver zerriebene Rückstand wird in kleinen (!) Antheilen unter beständigem Umrühren (!) in 1200 Th. siedendes (!) Wasser eingetragen. Man erhitzt unter Umrühren so lange im Sieden, bis das weisse Quecksilbersulfat in ein gelbes Pulver verwandelt ist. Nach dem Absetzen wird die Flüssigkeit abgessen, der Niederschlag mit warmem Wasser bis zum Verschwinden der sauren Reaction gewaschen und an einem lauwarmen Orte getrocknet.

Eigenschaften. Citrongelbes, specifisch schweres Pulver, ohne Geruch und fast ohne Geschmack, an der Luft beständig. Beim mässigen Erhitzen färbt es sich roth und wird während des Erkaltns wieder gelb, bei Rothgluth ist es ohne Rückstand flüchtig. Es löst sich erst in etwa 2000 Th. kaltem oder in 600 Th. siedendem Wasser. In Alkohol ist es unlöslich, dagegen löst es sich relativ leicht in Salzsäure oder Salpetersäure. Es soll kein Mercurisulfat enthalten und muss sich daher in 15facher Menge Salzsäure langsam aber völlig klar auflösen. Die Abscheidung eines weissen Niederschlages (Kalomel) zeigt Mercurisulfat an.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. **Anwendung.** Das basische Mercurisulfat ist fast obsolet. Es galt früher als starkes Purgans, Emeticon und wurde als Antisyphiliticum und Alterans angewendet. Man gab es zu 0,01—0,03 zwei- bis dreimal täglich. Höchstgaben: *pro dosi* 0,05, *pro die* 0,2. Als Emeticon in einmaliger oder gebrochener Dosis 0,1—0,2.

Bisweilen wird es auch als Emeticum für Hunde mit Staupe angewendet. Dosis für einen grossen Hund 0,1, für einen kleinen Hund 0,04. Aeusserlich gebrauchte man es in Salben bei verschiedenen Hautkrankheiten (1:10–20,0).

BLAIXE's Hundepulver war ein Gemisch aus 1,0 mineralischem Turpith und 5,0 Musivgold (Schwefelzinn) in 20 gleiche Theile getheilt. Einem grossen Hunde täglich ein Pulver, einem kleinen Hunde täglich ein halbes Pulver (gegen Staupe, Hundeseuche).

Unguentum antiherpeticum HARR.

Rp. Turpethi mineralis	1,0
Sulfuris sublimati	9,0
Adipis suilli	15,0.

Aeusserlich bei Hautflechten, Ausschlag etc.

Unguentum Turpethi mineralis opiatum.

Unguentum antiherpeticum CERRAVALLO.

Rp. Turpethi mineralis	5,0
Sulfuris depurati	2,5
Tincturae Opii crocatae	3,0
Adipis suilli	40,0.

Aeusserlich gegen Flechten etc.

Unguentum antipsoricum ALIBERT.

Unguentum Turpethi mineralis.

Rp. Turpethi mineralis	5,0
Unguenti cerat	50,0.

Hydrargyrum tannicum.

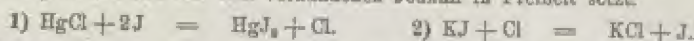
+ **Hydrargyrum tannicum oxydulatum** (Austr. Ergänz.). **Hydrargyrum tannicum.** Tannate de mercure. Mercury Tannate. Quecksilbertannat. Gerbsaures Quecksilberoxydul. Formel unbestimmt.

Darstellung. 50 Th. frisch bereitetes, möglichst oxydfreies Mercuronitrat (*Hydrargyrum nitricum oxydulatum*) zerreibt man in einem Porcellanmörser trocken bis zur höchsten Feinheit und fügt alsdann eine Anreibung von 20 Th. Tannin mit 50 Th. destillirtem Wasser hinzu. Darauf wird die Mischung noch so lange gerieben, bis eine vollständig gleichmässige, breiige Masse entstanden ist, in der sich beim Aufdrücken mit dem Pistill am Grunde des Mörsers nichts Körniges mehr fühlen lässt. Hierauf mischt man dann nach und nach eine grössere Menge (4–5000 Th.) Wasser zu, dekanthirt und wäscht den grünlichen Niederschlag wiederholt mit kaltem Wasser aus, bis sich im Filtrat keine Salpetersäure mehr nachweisen lässt. Man breitet den Niederschlag schliesslich auf einer porösen Unterlage (Biscuit-Porcellan oder mehrfache Lage Fliesspapier etc.) aus und lässt ihn bei etwa 30 bis 40° C. trocknen. Eine höhere Erwärmung ist zu vermeiden, da der feuchte Niederschlag sonst leicht zusammenschmilzt.

Eigenschaften. Martglänzende, braungüne Schuppen, welche beim Zerreiben ein missfarbig-grüngrünes Pulver liefern. Es ist geruch- und geschmacklos, giebt an Wasser und an Weingeist kleine Mengen Gerbsäure ab und hinterlässt beim Erhitzen unter Verflüchtigung des Quecksilbers eine leicht verglimmende Kohle. Von stark verdünnter Salzsäure wird es nicht merklich verändert; concentrirte Salzsäure dagegen verwandelt es, namentlich bei Gegenwart von Alkohol, nach kurzer Zeit in Mercurchlorid, wobei Gerbsäure in Lösung geht. Aetzende und kohlensaure Alkalien (KOH, NaOH, NH₃, K₂CO₃, Na₂CO₃) zersetzen es schon in erheblicher Verdünnung in der Weise, dass metallisches Quecksilber sich als äusserst feine Kügelchen (Schlamm) abscheidet, während die alkalische Gerbsäurelösung infolge Oxydation braune Färbung annimmt. Das Präparat enthält nach obiger Vorschrift dargestellt etwa 43 Proc. metallisches Quecksilber.

Prüfung. Dieselbe hat sich auf die Abwesenheit leicht löslicher Quecksilbersalze und auf Feststellung des Quecksilbergehaltes zu erstrecken. 1) Werden 0,2 g Quecksilbertannat mit 3 cem Wasser angerieben und filtrirt, so dürfen 2 Tropfen des Filtrats in 5 cem Diphenylamin-Reagens (s. Bd. I S. 1044) gebracht, dieses nicht blau färben (Salpetersäure). — 2) Lässt man 0,05 g mit 1 g Salzsäure und 5 g Weingeist unter öfterem Umschütteln einige Zeit in Berührung, wäscht das entstandene Quecksilberchlorür durch zweimaliges Aufgiessen von je 200 cem Wasser und Absetzenlassen aus, fügt nun 15 cem $\frac{1}{10}$ -Normaljodlösung zu und titirt nach erfolgter Auflösung mit $\frac{1}{10}$ -Normalnatriumthiosulfatlösung

zurück, so dürfen hierzu von letzterer nicht mehr als 5 ccm verbraucht werden, was einem Minimalgehalt von 40 Proc. Quecksilber entspricht. — Diese Reaktion beruht darauf, dass das vorhandene Kalomel in Quecksilberjodid verwandelt wird, während das anstretende Chlor ein Aequivalent Jod aus dem vorhandenen Jodkali in Freiheit setzt.



Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig. Für die Haltbarkeit des Präparates ist es wesentlich, dass dasselbe gut getrocknet in die trockenen Gefäße kommt.

Anwendung. Von LUSTGAARTEN als mildes Quecksilberpräparat bei Syphilis empfohlen; es soll in solchen Fällen angewendet werden, wo die Schmierkur nicht möglich ist. Es soll unter dem Einfluss der alkalischen Darmverdauung zu metallischem Quecksilber reducirt werden, welches auf der Darmschleimhaut zur Wirkung gelangt. Man giebt es dreimal täglich zu 0,05—0,1 g, wenn es Diarrhöe erregt mit Gerbsäure oder Opium kombinirt. Höchstgaben: *pro dosi* 0,05, *pro die* 0,15 (Ergänzb.).

Nach LUSTGAARTEN.
Rp. Hydrarg. tannici oxydulat 0,1
Sacchari Lactis 0,4
M. i. plv. Dosis tales XII.
S. 3mal täglich 1 Pulver.

Rp. Hydrarg. tannici oxydulat 0,1
Addi tannici 0,05
(Opti puri) (0,005)
Sacchari Lactis 0,4
M. i. plv. Dosis tales XII.
S. 3mal täglich 1 Pulver.

Nach SCHADROCK.
Rp Hydrarg. tannici oxydulat 4,0
Rad. Liquiritidae
Pulv. Liquiritidae 3,0
Fiant pil. No. 60.
S. Täglich 3—5 Pillen.

Hydrargyrum thymicum.

I. †† Hydrargyrum thymicum. Thymolquecksilber. Hydrargyrum thymicum. Ein Salz variabler Zusammensetzung, meist $\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{OHgOH}$. Man erhält es durch Umsetzen von Thymolnatrium mit Mercurinitrat in wässriger Lösung als violettgrünen Niederschlag; ausserdem wird es auch als farblose Krystalle beschrieben. Es ist leicht zersetzlich und wird therapeutisch nicht verwendet.

II. †† Hydrargyrum thymolo-aceticum. Hydrargyrum thymico-aceticum. Thymolquecksilberacetat. $(\text{CH}_3\text{CO}_2)_2\text{Hg} \cdot \text{Hg}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_2\text{C}_{10}\text{H}_{10}\text{O}$. Mol. Gew. = 726.

Darstellung. A) Man trägt in eine warme, mit Essigsäure angesäuerte Lösung von Mercuriacetat eine ebenfalls warme, alkalische Thymollösung unter Umschütteln so lange ein, als sich der jedesmal entstehende, gelbe Niederschlag noch eben wieder auflöst, so dass bei kräftigem Schütteln nur eine leichte Trübung bestehen bleibt. Beim Erkalten erstarrt die Flüssigkeit zu einem Krystallbrei. Man presst die Krystalle ab und krystallisirt sie aus verdünnter Natronlauge um. — B) Man vermischt eine warme, mit Essigsäure angesäuerte Lösung von Mercuriacetat in absolutem Alkohol mit einer warmen, alkoholischen Thymollösung.

Eigenschaften. Kurze, farblose Prismen oder ein weisses, mikrokristallinisches Pulver von kaum merkbarem Geruch nach Thymol. Sie werden am Lichte zersetzt, nehmen rothe Färbung an und riechen dann deutlich nach Thymol. Schwerlöslich in Wasser und in kaltem Alkohol, etwas leichter in siedendem Alkohol. Leicht löslich in verdünnten Alkalien und aus dieser Lösung durch Säuren unverändert wieder abgeschieden. Beim Erhitzen auf 170°C . tritt Zersetzung ein. Der Quecksilbergehalt beträgt 55,1 Proc. Hg.

Prüfung. 0,1 g des Präparates mit 5 ccm Wasser und einigen Tropfen Natronlauge übergossen, muss sich beim Umschütteln rasch und leicht lösen. Die Lösung ist meist infolge einer minimalen Zersetzung nicht völlig klar, sondern zeigt eine schwärz-

Höhe Opalescenz. Das Präparat muss weiss sein, ist dasselbe roth gefärbt, so hat eine theilweise Zersetzung stattgefunden.

Die Quecksilberbestimmung erfolgt wie bei Hydrargyrum phenolicum Bd. II, S. 60 angegeben.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, vor Luft und Licht geschützt. **Anwendung.** Als äussere Quecksilberverbindung in der Injektionstherapie gegen Syphilis. Man injicirt intramuskulär wöchentlich einmal 0,1 g in Paraffin oder Glycerin vertheilt mit oder ohne Zusatz von 0,1 Cocain. Bei Lungentuberkulose werden die Injektionen kombiniert mit innerer Darreichung von Thymolquecksilberacetat + Kaliumjodid.

Injectio Hydrargyri thymolo-aceticæ antiluetica

LOWENSTHAL.

Rp. Hydrargyri thymolo-aceticæ	1,0
Glycerin	10,0
Cocain hydrochlorici	0,1.

Wöchentlich einmal 1 cem zu injiciren.

Injectio Hydrargyri thymolo-aceticæ antiluetica TRANSEN.

Rp. Hydrargyri thymolo-aceticæ	0,75
Paraffini liquidæ	10,0.

Alle 7—10 Tage 1 cem in die Glutæen einzuspritzen.
Nebenbei wird dreimal täglich ein Esslöffel einer Kaliumjodidlösung 5,0 : 200,0 gegeben.

Oleum Hydrargyri thymolo-aceticæ LANG.

Rp. Hydrargyri thymolo-aceticæ	7,5
Laesolini anhydricæ	2,5
Paraffini liquidæ	5,0.

Wie mit essigsaurem Quecksilberoxyd lassen sich auch mit anderen Quecksilbersalzen derartige Thymolquecksilber-Doppelsalze darstellen, z. B. Hydrargyrum thymolo-nitricum, Hydrargyrum thymolo-salicylicum, Hydrargyrum thymolo-sulfuricum. Diese gleichen in ihren Eigenschaften und Wirkungen dem Thymolquecksilberacetat.

Endlich können an Stelle des Thymols beliebige andere Phenole eingeführt werden.

†† **Hydrargyrum resorcino-aceticum.** Resorcin-Quecksilberacetat. Formel unbekannt. Zur Darstellung fällt man eine Mercuriacetatlösung mit einer Lösung von Resorcin-Natrium und löst den entstandenen Niederschlag in einer Lösung von überschüssigem Mercuriacetat auf.

Dunkelgelbes, körnig-krySTALLINISCHES Pulver, unlöslich in Wasser, in Fetten, fetten und mineralischen Ölen. Der Gehalt an Quecksilber ist = 63,9 Proc. Hg. Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Als unlösliche Quecksilberverbindung zur Injektionstherapie bei Syphilis.

Oleum Hydrargyri resorcino-aceticæ LANG.

Rp. Hydrargyri resorcino-aceticæ	5,6
Paraffini liquidæ	5,5
Laesolini anhydricæ	2,0.

1 cem enthält = 0,287 g Hg

Die Injektionslöslichkeit ist vor der wöchentlichen

einmal vorzunehmenden Injektion auf 25° C. zu erwärmen. An der nämlichen Stelle soll nicht mehr als 0,1 cem, in der Woche soll nicht mehr als 0,2 cem injicirt werden = 0,077 der Verbindung. (ULMANN).

†† **Hydrargyrum tribromphenolo-aceticum.** Tribromphenol-Quecksilberacetat. Formel unbekannt. Zur Darstellung wird Tribromphenolnatriumlösung mit einer Lösung von Mercuriacetat umgesetzt und der entstandene Niederschlag in überschüssiger Mercuriacetatlösung aufgelöst.

Aus gelben, feinen, nadelförmigen Krystallen bestehendes, sehr voluminöses Pulver. Der Quecksilbergehalt ist = 29,31 Proc. Hg. Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt. **Anwendung.** Als unlösliche Quecksilberverbindung zur Injektionstherapie bei Syphilis.

Oleum Hydrargyri tribromphenolo-aceticæ LANG.

Rp. Hydrargyri tribromphenolo-aceticæ	6,5
Paraffini liquidæ	12,0.

0,5 cem enthält = 0,049 g Hg

Die Suspension ist vor dem Einspritzen gut umzuschütteln. Man injicirt an der nämlichen Stelle nicht mehr als 0,5 cem und in der Woche nicht mehr als 1 cem = 0,098 g Hg.

Hydrargyri salia varia.

†† **Kalium hyposulfurosum cum Hydrargyro.** Kalium thiosulfuricum cum Hydrargyro. Hydrargyro-Kalium thiosulfuricum. Hydrargyro-Kalium subsulfuricum.
 $2\text{Hg}(\text{S}_2\text{O}_3)_2 + 5\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8$ (?).

Eine Doppelverbindung von Mercurithiosulfat mit Kaliumthiosulfat, welche erhalten wird, wenn man 10 Th. kryst. Kaliumthiosulfat ($\text{K}_2\text{S}_2\text{O}_8 + 1\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$) in 20 Th. Wasser löst

und in die erhitzte Flüssigkeit nach und nach 4 Th. Quecksilberoxyd einträgt. Die filtrirte Flüssigkeit wird zur Krystallisation eingedampft.

Farblose, in Wasser leicht lösliche Krystalle, deren Lösung Eiweiss nicht fäلت. Zu subkutanen Injektionen $\frac{1}{2}$ —1,0 cem einer Lösung 0,25:10,0. Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt, aufzubewahren.

†† **Hydrargyrum jodicum.** Mercurijodat. Jodsaures Quecksilberoxyd. $\text{Hg}(\text{JO}_2)_2 = 550$. Zur Darstellung fällt man aus 27 Th. Mercurichlorid durch einen Ueberschuss von Natronlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit aus und erwärmt es noch feucht (!) mit einer Lösung von 40 Th. Jodsäure (JO_2H , s. Bd. I S. 67). Das gebildete Salz wird mit Wasser gewaschen und bei gelinder Wärme getrocknet.

Weisses, amorphes, in reinem Wasser fast unlösliches, dagegen nach Zusatz von Natriumchlorid oder Kaliumchlorid lösliches Pulver. Sehr vorsichtig und vor Luft geschützt aufzubewahren.

Anwendung zu intraparenchymatösen Einspritzungen gegen Syphilis.

Injectio Hydrargyri Jodici HUEMMANN.

Rp. Hydrargyri jodici	0,12
Kali Jodati	0,06
Aquae destillatae ad	10,0

†† **Hydrargyrum pyroboricum.** Mercuriborat. Borsaures Quecksilberoxyd. Borate de mercure. Borate of Mercury. $\text{B}_2\text{O}_3\text{Hg}$. Mol. Gew. = 356.

Zur Darstellung löst man 76 g krystall. Borax in 1 l Wasser, anderseits 54 g Mercurichlorid in 1 l Wasser und trägt die Boraxlösung in die Mercurichloridlösung in dünnem Strahle unter Umrühren ein. Der braune Niederschlag wird gesammelt, bis zum Verschwinden der Chlorreaktion mit Wasser gewaschen und bei gelinder Wärme unter Lichtabschluss getrocknet.

Ein amorphes, braunes Pulver, in Wasser, Alkohol oder Aether unlöslich. Durch Salzsäure bez. Salpetersäure wird es unter Bildung von Mercurichlorid bez. Mercurinitrat gelöst. Natronlauge scheidet gelbes Quecksilberoxyd ab. Es enthält 56,2 Proc. metallisches Quecksilber (Hg). Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Aeusserlich in Salben (1:10—20,0 Lanolin) oder als Streupulver (1 Th. mit 10 Th. Wisznutzugallat) auf feuchte Wunden und Geschwüre, besonders wenn Verdacht auf Syphilis vorliegt.

†† **Hydrargyrum rhodanatum.** Hydrargyrum sulfocyanatum. Rhodanquecksilber. Thiocyanasaures Quecksilberoxyd. $\text{Hg}(\text{CNS})_2$. Mol. Gew. = 316.

Zur Darstellung nimmt man eine beliebige Menge Mercurinitratlösung und theilt diese in zwei gleiche Hälften. Alsdann fügt man zu der einen Hälfte soviel Rhodankaliumlösung, bis der entstandene Niederschlag oben wieder in Lösung geht. Wenn dies der Fall ist, gieast man die andere Hälfte der Mercurinitratlösung unter Umrühren zu. Der ausgeschiedene Niederschlag wird gewaschen und auf porösen Unterlagen an einem schattigen Orte bei gelinder Wärme getrocknet.

Weisses Pulver, in Alkohol und in Kochsalzlösung löslich. In Rhodankaliumlösung löst es sich unter Bildung eines krystallisirenden Doppelsalzes. Entzündet verbrennt es mit bläulicher Schwefelflamme unter bedeutender Aufblähung. Daher Verwendung zu Pharaoschlangen. Der Rückstand liefert beim andauernden Erhitzen Mellon. Therapeutisch nicht verwendet. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Pharaoschlangen. Man stösst Rhodanquecksilber mit Hilfe von Gummischleim zu einer derben Masse an und formt aus dieser Stengelchen, die man trocknet und in Stanniol einwickelt.

Ungiftiger Ersatz der Pharaoschlangen. Kaliumdichromat 2,0, Kaliumnitrat 1,0, Zucker 3,0, Perubalsam, Tragantenschleim q. s. Man stösst zur Masse und formt Stengelchen.

†† **Liquor Hydrargyri formamidati** (Ergänz.). Quecksilberformamidlösung. Das Quecksilberformamid (HCONH_2). Hg ist nicht als solches, sondern nur in wässriger Lösung bekannt.

Zur Darstellung wird 1 Th. rekrystallisiertes Mercurichlorid in 50 Th. Wasser gelöst. Aus dieser Lösung wird das Quecksilberoxyd durch einen Ueberschuss von Natronlauge gefällt. Das ausgefallte Quecksilberoxyd wird bis zur Chlorfreiheit ausgewaschen, dann mit etwa 20 Th. Wasser in eine Porcellanschale gespült. Man setzt nun unter schwachem (!) Erwärmen und unter Umrühren tropfenweise Formamid hinzu, bis gerade Auflösung des Quecksilberoxyds erfolgt ist. Dann filtrirt man, um das auf dem Filter gebliebene Quecksilberoxyd in Lösung zu bringen, die Lösung einige Male durch das Filter, wäscht dieses mit Wasser nach und fällt die Lösung auf 100 cem auf.

Eine farblose, schwach alkalisch reagirende Flüssigkeit von nur schwach metallischem Geschmacke. Sie fällt Eiweiss nicht. Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium scheiden aus der Lösung schwarzes Schwefelquecksilber ab. Beim Kochen mit verdünnten Säuren und verdünnten Alkalien wird metallisches Quecksilber als feiner, grauer Schlamm abgeschieden. Durch Einwirkung des Lichtes wird die Lösung unter Abscheidung von metallischem Quecksilber zersetzt. — 100 cem der Lösung enthalten die 1 g Mercurichlorid entsprechende Menge Quecksilber.

Verdünte Eiweisslösung (1:100) darf durch die Lösung nicht getrübt werden. Auf vorsichtigen (!) Zusatz stark verdünnter Kaliumjodidlösung darf nur eine schwach gelbliche, durch einen Ueberschuss von Kaliumjodid wieder verschwindende Trübung, kein rother Niederschlag entstehen (fremde Quecksilbersalze, namentlich Mercurichlorid). — Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt aufzubewahren.

Das Präparat findet ausschliesslich Verwendung zu subkutanen Injektionen gegen Syphilis.

†† Hydrargyrum amidopropionicum. Alanin-Quecksilber. Lactamin-Quecksilber. $(\text{CH}_3\text{CH}(\text{NH}_2)\text{CO})_2 \cdot \text{Hg}$. Mol. Gew. = 376. Zur Darstellung fällt man aus 10 Th. Mercurichlorid das Quecksilber durch Natronlauge als Quecksilberoxyd, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit und löst es alsdann unter Erhitzen in einer Lösung von 6,7 Th. Alanin in 100 Th. Wasser. Die filtrirte Lösung wird durch Eindunsten zur Krystallisation gebracht. Farblose Nadeln, in 3 Th. Wasser löslich.

Das Salz wurde früher in 1–2procentiger wässriger Auflösung zu subkutanen Injektionen bei Syphilis angewendet. Es war eine der therapeutisch zuerst angewendeten organischen Quecksilberverbindungen, welche Eiweiss nicht fällte.

Solutio Hydrargyri amidopropionici. Alanin-Quecksilberlösung 1 Proc. Man fällt aus 0,73 g Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht es bis zur Chlorfreiheit, löst es in einer Auflösung von 0,5 g Alanin in 5 cem Wasser und fällt die Lösung zu 100 cem auf.

Soll die Lösung in 1 cem = 0,01 g Quecksilberoxyd enthalten, so löst man das aus 0,9 g Mercurichlorid gefällte etc. Quecksilberoxyd in 0,63 g Alanin und fällt die Lösung zu 70 cem auf.

Anwendung. Innerlich zu 0,002–0,003 g in Pillen, subkutan 0,005–0,01 täglich.

†† Hydrargyrum asparaginicum. Asparagin-Quecksilber. $(\text{C}_4\text{H}_7\text{N}_2\text{O}_4)_2 \cdot \text{Hg}$. Mol. Gew. = 462.

Zur Darstellung fällt man aus 10 Th. Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit, löst es alsdann in einer wässrigen Lösung von 11,3 Asparagin unter schwachem Erwärmen und bringt die filtrirte Lösung durch Eindunsten zur Krystallisation. Farblose Nadeln, in Wasser leicht löslich. — Dosis subkutan 0,005–0,01 g pro die.

Solutio Hydrargyri asparaginicæ. Asparagin-Quecksilberlösung 1 Proc. Man fällt aus einer Lösung von 0,59 g Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit, löst es in einer wässrigen Auflösung von 0,65 g Asparagin in 5 cem Wasser und fällt auf 100 cem auf.

Soll die Lösung in 1 cem = 0,01 g Quecksilberoxyd enthalten, so löst man das aus 0,9 g Mercurichlorid gefällte etc. Quecksilberoxyd in einer Lösung von 1 g Asparagin in 5 cem Wasser und fällt bis auf 70 cem auf.

†† Hydrargyrum glycocholicum. Glycocholl-Quecksilber. Fälschlich auch Hydrargyrum glycocholleum. $(C_{24}H_{35}NO_7)_2Hg$. Mol. Gew. = 348.

Zur Darstellung fällt man durch Natronlauge aus einer wässerigen Auflösung von 10 Th. Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd aus, wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit und löst es in einer Auflösung von 5,6 Th. Glycocholl. in 100 Th. Wasser auf und dunstet die filtrirte Lösung bis zur Krystallisation ein. Farblose Krystalle, in Wasser leicht löslich.

Solutio Hydrargyri glycocholici. Glycocholl-Quecksilberlösung. 1 Proc. Man fällt aus 0,8 Th. Mercurichlorid das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht es bis zur Chlorfreiheit, löst es in einer Auflösung von 0,5 g Glycocholl in 10 cem Wasser, fällt die Lösung auf 100 cem auf und filtrirt.

Soll die Lösung in 1 cem = 0,01 g Quecksilberoxyd enthalten, so fällt man das Quecksilberoxyd aus 1,26 g Mercurichlorid, löst es in einer Lösung von 0,7 g Glycocholl in 10 cem Wasser, fällt auf 100 cem auf und filtrirt.

†† Hydrargyrum parafenoliosulfuricum. p-Phenolsulfosaures Quecksilber. Zur therapeutischen Verwendung gelangen zur Zeit zwei Präparate, welche zwar nicht direkt p-Phenolsulfosaures Quecksilber sind, aber diesem doch nahestehen.

†† Hydrargyrol. $C_6H_4(OH)SO_3Hg$ (?). Die hier angegebene Formel stimmt zwar für die von GAUTRELET angegebene Darstellungsvorschrift, ist aber an sich nicht recht erklärlich.

Zur Darstellung lässt man 100 Th. geschmolzenes Phenol und 105 Th. conc. Schwefelsäure während 8 Tagen bei 100° C. aufeinander einwirken, verdünnt mit Wasser, sättigt die Lösung mit Baryumkarbonat und filtrirt. Aus dem Filtrat fällt man das Baryum in der Band I S. 86 und 87 angegebenen Weise mit berechneten Mengen Schwefelsäure. Alsdann fällt man aus einer Lösung von 290 Th. Mercurichlorid durch überschüssige Natronlauge das Quecksilberoxyd, wäscht es bis zur Chlorfreiheit aus und setzt es noch feucht der vorher dargestellten Lösung von Parafenolsulfosäure zu. Man erhitzt etwa 24 Stunden auf dem Wasserbade, filtrirt vom Ungelösten ab und dampft die Lösung zur Trockne.

Braunrothe Schuppen oder Krusten, im Geruch an Pfefferkuchen erinnernd, von neutraler Reaktion, spec. Gew. 1,85. Unlöslich in absolutem Alkohol, aber mit Wasser wie mit Glycerin schön rubinrothe Lösungen liefernd, in denen weder Quecksilber noch Phenol ohne Zerstörung des Moleküls nachgewiesen werden können. Die wässerige Lösung fällt Alkaloide und basische Toxine, nicht aber Eiweiss. Die Lösungen werden schon durch Essigsäure oder durch verdünnten Alkohol zersetzt.

Es ist zur Verwendung als Antisepticum in Aussicht genommen. Die 0,4procentige Lösung macht besonders beim Erhitzen auf 100° C. Verbandzeug und dergl. völlig steril. Die wässerige Lösung greift Eisen und Nickel nicht an, wirkt auch nicht ätzend. Die Giftigkeit ist erheblich geringer als die des Sublimats.

†† Asterol. Hydrargyrum parafenoliosulfuricum cum Ammonio tartrato. Parafenolsulfosaures Quecksilber-Ammoniumtartrat. $C_{12}H_{10}O_6S_2Hg + 4[C_4H_4O_6(NH_4)_2] + 8H_2O$. Mol. Gew. = 1426.

Zur Darstellung lässt man eine Mischung von 200 Th. Phenol mit 220 Th. conc. Schwefelsäure etwa eine Woche in der Wärme stehen, stellt alsdann das parafenolsulfosaure Baryum (s. Bd. I, S. 86) und aus diesem die freie Parafenolsulfosäure dar. Die wässerige Lösung derselben sättigt man mit frisch gefülltem Quecksilberoxyd, welches aus 271 Th. Mercurichlorid abgeschieden worden ist, giebt zur filtrirten Lösung eine Lösung von 600 Th. Weinsäure, welche mit 544 Th. Ammoniakflüssigkeit (von 25 Proc. NH_3) neutralisirt worden ist, filtrirt und dampft das Filtrat zur Trockne.

Ein fast weisses, schwach röhliches, mikrokrySTALLINISCHES Salzpulver, in kaltem Wasser nicht rasch löslich, aber beim Erwärmen eine klare und klar bleibende Lösung gebend, von saurer Reaktion. Schüttelt man das Präparat mit kaltem Wasser an, so erhält man eine Suspension, welche folgende Eigenschaften hat: Natronlauge erzeugt keine

Fällung, führt vielmehr klare Lösung herbei. Natriumchlorid und Kaliumjodid bewirken Auflösung, ohne dass letzteres vorübergehend Mercurijodid ausscheidet. Zinnchloridlösung fällt zunächst Kalomel, dann sehr rasch metallisches Quecksilber. Ferrichlorid erzeugt keine charakteristische Färbung. Durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium wird in der Kälte nicht, wohl aber in der Wärme Schwefelquecksilber abgeschieden. Schwefelwasserstoffwasser wirkt merkwürdigerweise deutlich auflösend. Eiweiss wird nicht gefällt. Der Gehalt an metallischem Quecksilber beträgt 14 Proc., derjenige an Quecksilberoxyd = 15,1 Proc. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Das Astrol soll als Antisepticum das Sublimat ersetzen, weil es a) gegen Eiweiss indifferent ist, b) Eisen nicht angreift, c) bei geringerer Giftigkeit ebenso viel leisten soll wie Sublimat. Angewendet wird die 0,2–0,4procentige Lösung in der Wundbehandlung und zum Sterilisiren der Instrumente. Auch kommt das Präparat in Form löslicher Pastillen in den Handel. Wie es sich in der Praxis bewährt, wird abzuwarten sein.

†† Hydrargyrum naphtholicum. β -Naphthol-Quecksilber $(C_{10}H_7O)_2 \cdot Hg$. Mol. Gew. = 486. Man löst zunächst 9,1 Th. β -Naphthol in 150 Th. Wasser unter Zusatz von 2,8 Th. Natronhydrat und trägt die filtrirte Lösung in eine andere Lösung von 10 Th. Mercuriacetat in 300 Th. Wasser ein. Es entsteht zunächst ein gelber Niederschlag, der gegen das Ende der Fällung weiss wird. Man sammelt ihn, wäscht ihn aus und trocknet ihn vor Licht und Schwefelwasserstoff geschützt in lauer Wärme auf porösen Unterlagen.

Gelblich-weisses, geruchloses Pulver, welches von Natronlauge klar gelöst wird. Von Kochsalzlösung wird es nicht aufgelöst. Durch Einwirkung von Kaliumjodid entsteht nicht Mercuribijodid. Die wässrige Anreibung wird durch Schwefelwasserstoffwasser in der Kälte nicht sogleich, rasch dagegen beim Erwärmen zersetzt. Durch Ammoniumsulfid erfolgt sogleich Abscheidung von Schwefelquecksilber.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Als unlösliches Quecksilberpräparat zu subkutanen Injektionen, wie Hydrargyrum salicylicum. Dosis 0,01–0,02 g.

†† Hydrargyrum naphtholico-aceticum. Naphtholessigsäures Quecksilber. $(C_{10}H_7O)(C_2H_3O_2) \cdot Hg$. Mol. Gew. = 492. Der Niederschlag von Naphthol-Quecksilber wird noch feucht mit überschüssiger Mercuriacetatlösung erwärmt. Beim Erkalten krystallisirt die Doppelverbindung aus. Farblose Nadeln, löslich in Aether, Chloroform, Alkohol und Benzol. Schmelz-P. 154° C. Gebrauch wie das vorige.

†† Hydrargyroseptol. Ist eine Verbindung von Chinosolquecksilber mit Natriumchlorid $C_9H_6NO \cdot SO_2Hg + 2NaCl$ und soll als Antisyphiliticum Verwendung finden.

†† Hydrargyrum benzoicum. Mercuribenzoat. Benzoësaures Quecksilberoxyd. Benzoate mercurique. Mercurie Benzoate. $(C_6H_5CO_2)_2 \cdot Hg$. Mol. Gew. = 442.

Darstellung. Man löst 27 Th. Mercurichlorid in 1–2000 Th. Wasser und fällt aus dieser Lösung durch einen Ueberschuss von Natronlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd. Man wäscht dieses bis zur Chlorfreiheit, spült es dann in eine Schale, giebt 2000 Th. Wasser, sowie 22–23 Th. Benzoesäure (s. Toluol) dazu und erhitzt solange nahezu zum Sieden, bis die gelbe Farbe des Quecksilberoxyds in eine gelblich-weiße übergegangen ist. Das auf der Oberfläche der Flüssigkeit schwimmende Mercuribenzoat wird aus viel siedendem Wasser umkrystallisirt und bei etwa 50° C. getrocknet.

Eigenschaften. Farblose, seidenglänzende Krystallnadeln von metallischem, schwach ätzendem Geschmacke, von schwach saurer Reaktion. In kaltem Wasser nahezu unlöslich, in siedendem Wasser etwas besser löslich, leicht löslich in Kochsalzlösung. Leicht löslich in kaltem Alkohol, jedoch unter Zersetzung in ein gelbes basisches Salz und in Benzoesäure. Diese Zersetzung tritt besonders leicht ein beim Erhitzen. Aether wirkt ähnlich. Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium wirken unter Bildung von Mercurisulfid ein. Eiweiss wird von der wässrigen Lösung gefällt, doch geht dieser Niederschlag durch Kochsalz in Lösung. Der Gehalt an metallischem Quecksilber beträgt 45,2 Proc.

Prüfung. 1) Die Lösung von 1 Th. Mercuribenzoat und 0,5 Th. Kochsalz in Wasser wird durch Natronlauge gelb und durch Ferrichlorid reibbraun gefärbt (Identität). 2) Schüttelt man 1 Th. Mercuribenzoat mit 20 Th. Wasser kalt an, so soll das mit Salpetersäure angesäuerte Filtrat durch Silbernitrat nicht getrübt werden (Mercurichlorid). 3) 2 ccm des Filtrats sub 2 dürfen auf eine Mischung von 3 ccm konc. Schwefelsäure und 2 ccm Ferrosulfatlösung geschichtet, eine braune Zone nicht hervorbringen. 4) 0,5 g müssen auf einem Porcellandeckel ohne Rückstand verbrennen (Natrumsalze).

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig.

Anwendung. Zu subkutanen Injektionen, gegen Syphilis, ferner zur Behandlung spezifischer, schlecht eiternder Wunden (0,1—0,2:30,0 Wasser), und zu Injektionen in die Urethra (0,1—0,2:500,0 Wasser).

Injectio Hydrargyri benzoici STROUENSKOW			Oleum Hydrargyri benzoici STROUENSKOW		
Rp.	Hydrargyri benzoici	0,25	Rp.	Hydrargyri benzoici	
	Natrii chlorati	0,1		Vasolini	AR 1,0
	Aquae destillatae	30,0		Paraffini liquidi	8,0
Zu subkutanen Injektionen.			Zu subkutanen Injektionen.		

Injectio Hydrargyri benzoici DESSESQUELLE et BREYTONNEAU.		
Rp.	Hydrargyri benzoici	0,6
	Ammonii benzoici	3,0
	Aquae destillatae q. s. ad	60,0

†† Hydrargyrum diiodosalicylicum. Diiodsalicylsaures Quecksilber. $(C_6H_4I_2)_2Hg$. Mol. Gew. = 978.

Zur Darstellung fällt man aus einer Lösung von 10 Th. Quecksilberchlorid durch einen Ueberschuss von Natronlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd, wäscht dieses thunlichst ohne Verlust zu erleiden bis zur Chlorfreiheit aus und bringt es noch feucht in eine geräumige Porcellanschale. Dazu bringt man eine Anrohung von 29 Th. Diiodsalicylsäure mit Wasser und schliesslich soviel Wasser, dass das Gesamtvolumen = 1000 Th. ist. Man erhitzt nun im Wasserbade solange, bis das gelbe Quecksilberoxyd in ein rein weisses Salz übergegangen ist, filtrirt noch heiss vor der Strahlpumpe, wäscht mit kleinen Mengen Wasser nach und trocknet auf porösen Unterlagen bei gelinder Temperatur vor Licht und Schwefelwasserstoff geschützt.

Weisses Pulver, aus mikroskopischen, durchsichtigen Prismen bestehend, unlöslich in Wasser. Die alkoholische Lösung wird durch wenig (!) Ferrichloridlösung violettblau gefärbt. Schüttelt man das Salz mit Wasser an und fügt Natronlauge zu, so erfolgt Abscheidung eines gelben Niederschlages ($HgO?$). Die Anreibung mit Wasser wird durch Schwefelwasserstoff in der Kälte langsam, rascher beim Erwärmen zersetzt. Schwefelammonium wirkt in gleicher Weise. Von Natriumchloridlösung wird es beim Erwärmen gelöst; während des Erkaltes scheiden sich prachtvolle Nadeln (Doppelsalz?) ab. Durch Kaliumjodidlösung entsteht in der wässrigen Anreibung sofort rothes Mercurijodid; durch einen Ueberschuss von Kaliumjodid wird die Flüssigkeit entfärbt, während ein weisser Niederschlag bestehen bleibt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. **Anwendung.** Als unlösliches Quecksilberpräparat zu subkutanen Injektionen wie das Thymolquecksilberacetat in Gaben von 0,01—0,02 g pro dosi.

†† Hydrargyrum gallicum. Mercurigallat. Gallussaures Quecksilberoxyd. $(C_6H_4(OH)(CO_2)_2)_2Hg$. Mol. Gew. = 538. Es ist zweifelhaft, ob das Präparat eine einheitliche Verbindung ist. — Zur Darstellung soll man aus einer Lösung von 10 Th. Mercurichlorid durch einen Ueberschuss von Natronlauge das Quecksilber als Quecksilberoxyd ausfällen, dieses bis zur Chlorfreiheit auswachen, noch feucht mit 14 Th. kryst. Gallussäure zusammenreiben und die Mischung vor Licht geschützt im Exsikkator über Schwefelsäure eintrocknen lassen. — Graugrünes, bez. granschwarzes amorphes Pulver, neben Mercurigallat Oxydationsprodukte der Gallussäure, sowie Quecksilberoxyd und reducirtes Quecksilber enthaltend. In den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslich. Innerlich in Form von Pillen zu 0,03—0,06 g pro die bei primärer und sekundärer Syphilis.

†† Hydrargyrum santonicum. Hydrargyrum santonium oxydulatum.

Mercurosantoniat. Santoninquecksilber. $Hg_2(C_{15}H_{15}O_2)_2$. Mol. Gew. = 926.

Zur Darstellung zerreibt man 5 Th. krystallisiertes Mercuronitrat fein und trägt es in eine Lösung von 6 Th. Natriumsantonat in 60 Th. Wasser ein. Die Mischung wird unter öfterem Umrühren 1 Tag zur Seite gestellt. Alsdann filtrirt man den Niederschlag ab, wäscht ihn mit kaltem Wasser und trocknet ihn bei gelinder (!) Wärme auf porösen Unterlagen an einem dunklen (!) Orte.

Weisses, krystallinisches, in Wasser unlösliches Pulver.

†† Hydrargyrum albuminatum. Quecksilberalbuminat. Ist keine Verbindung von konstanter Zusammensetzung, sondern hat mehr den Charakter eines galenischen Präparates.

1) Nach E. DIETRICH: 100 Th. frisches Eiweiss werden zu Schnee geschlagen und mit 500 Th. Wasser verdünnt. Die wieder verflüssigte und kolirte Flüssigkeit wird in eine Lösung von 10 Th. Mercurichlorid in 500 Th. Wasser eingetragen. Der Niederschlag wird durch Dekanthiren mit Wasser wiederholt ausgewaschen, dann auf einem Kolatorium gesammelt und, in dünner Schicht auf Glasplatten aufgestrichen, unter Lichtabschluss bei 20–25° C. getrocknet.

Amorphe Massen, welche an Wasser Quecksilberchlorid nicht abgeben. Dagegen geht Quecksilber in Lösung bei Gegenwart von Natriumchlorid, Ammoniumchlorid oder Blutserum.

2) Nach A. SCHNEIDER: Eine filtrirte Auflösung von 1 Th. trockenem Eieralbumin in 8 Th. Wasser wird mit soviel einer 4procentigen Mercurichloridlösung unter Umrühren erhitzt, dass auf 100 Th. Eieralbumin etwas weniger als 36 Th. Mercurichlorid kommen, so dass also die von dem Niederschlage abfiltrirte Flüssigkeit mit Quecksilberchlorid noch eine Fällung giebt. Nach 48stündigem Absetzen wird die überstehende Flüssigkeit abgegossen und der feuchte Niederschlag, ohne ihn auszuwaschen, mit soviel Milchzuckerpulver gemischt, dass ein fast trocknes Pulver erhalten wird, welchem nach dem völligen Trocknen im Exsikkator über Schwefelsäure noch soviel Milchzucker zugesetzt wird, dass in der Mischung eine 0,4 Proc. Mercurichlorid entsprechende Menge Quecksilber enthalten ist. Das Präparat giebt beim Schlütteln mit Wasser kein Quecksilber ab, wohl aber ist dies der Fall, wenn man dem Wasser Natriumchlorid, Ammoniumchlorid, Kaliumjodid oder Blutserum zusetzt.

Es dient zu antiseptischen Trockenverbänden, da es bei Zutritt von Serum und Kochsalzlösung Mercurichlorid abspaltet. Aufbewahrung: Sehr vorsichtig.

Solutio Hydrargyri albuminati 1 Proc. S. Bd II, S. 36.)

Hydrastis.

Gattung der Ranunculaceae — Paeoniace.

Hydrastis canadensis L. Heimisch in den Wäldern des subarktischen und atlantischen Nordamerika; durch die schonungslose Ausbeutung wird die Pflanze hier und da (Alabama) selten. Stengel bis 30 cm hoch, mit meist zwei gestielten, handförmig gelappten Blättern. Blütenhülle dreiblättrig, klein, grünlich- Weiss. Frucht eine Sammelfrucht, aus einem Dutzend kleiner, saftiger Beeren bestehend. Verwendung findet das Rhizom mit den Wurzeln:

Rhizoma Hydrastidis (Germ. Helv.). Radix Hydrastidis (Austr.). Hydrastis Rhizoma (Brit.). Hydrastis (U-St.). Radix Warneriae canadensis. — Hydrastiswurzel. Canadische Gelbwurzel. Goldsiegelwurzel. Blutkrantwurzel. — Rhizome d'Hydrastis (Gall. Suppl.). Racine d'Hydrastis. Secau d'or. Racine orange ou jaune. — Hydrastis Rhizome. Golden Seal. Yellow Root. Yellow Puccoon. Yellow Seal.

Beschreibung. Das Rhizom bildet ein Sympodium mit ziemlich unregelmässiger Verzweigung, es erreicht eine Länge von 4–5 cm, eine Dicke von 10 mm, ist unregelmässig hin- und hergebogen, nach oben und an den Seiten durch die Reste der Sprosse,

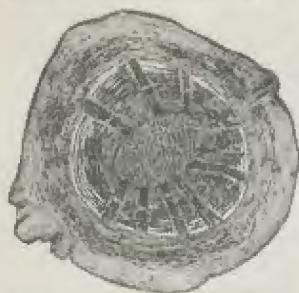


Fig. 2. Querschnitt durch das Rhizom von *Hydrastis canadensis*, schwach vergrössert.

die geblüht und dann ihre Entwicklung eingestellt haben, unregelmässig gehöckert, besonders unten und auch an den Seiten mit den 1 mm dicken Wurzeln, die fast fehlen können, oft aber auch das Rhizom fast völlig einhüllen. Aussen ist es graubraun, innen schön gelb, der Bruch glatt, oft etwas wachsartig glänzend. Der Querschnitt lässt innerhalb des dünnen Korkes das Parenchym der Rinde erkennen, in dem getrennt durch die breiten Markstrahlen die Siebtheile auffallen. Die Holztheile lassen reichlich Parenchym und in demselben die Gefässe erkennen. Zwischen das primäre und sekundäre Xylem schiebt sich ein ansehnliches Bündel von Holzfasern, die spärlich auch im sekundären Xylem vorkommen. Das Centrum wird von einem grossen Mark eingenommen. Im Parenchym kleinkörnige Stärke, deren zuweilen bis zu 8 zusammengesetzte Körnchen 3–11, selten bis 19 μ messen. — Die Wurzeln lassen innerhalb der dicken Rinde die Endodermis und innerhalb dieser das tetrarche Gefässbündel erkennen. Der Geschmack des Rhizoms ist bitter.

Bestandtheile. 3 Alkaloide: 1) Berberin $C_{20}H_{19}NO_4 \cdot 6H_2O$. 2) Canadin $C_{20}H_{21}NO_4$ (Tetrahydroberberin), Schmelzpunkt 132,5° C., löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol. Das Sulfat ist ziemlich leicht löslich. Unwirksam. 3) Hydrastin $C_{22}H_{21}NO_6$, es steht in nahen Beziehungen zum Narkotin, welches methoxylirtes Hydrastin ist. Schmelzpunkt 132° C. Löslich in 1,75 Th. Chloroform, 15,70 Th. Benzol, 120 Th. Alkohol. Der Gehalt an Berberin beträgt 3,5–5,0 Proc., der an Hydrastin 2,25–3,14 Proc., und zwar lieferte die ganze Droge in einem Falle Hydrastin 2,6 Proc., das Rhizom allein 2,75 Proc., die Wurzeln allein 1,2 Proc. Von der Gesamtmenge Hydrastin waren 18,5 Proc. im freien Zustande, der Rest gebunden. Das Hydrastin ist der Hauptträger der Wirksamkeit. Ferner enthält die Droge Phytosterin $C_{28}H_{48}O \cdot H_2O$ und einen fluorescirenden Körper. Asche 4,48–4,82 Proc. Sie ist reich an Thonerde.

Bestimmung des Hydrastingehaltes nach KLEIN: 12 g gepulverte Droge (Sieb V der Helv.) werden mit 120 g Aether übergossen, während 10 Minuten öfter umgeschüttelt, dann 10 cem Ammoniak (10 proc.) zugesetzt, während $\frac{1}{2}$ Stunde häufig kräftig geschüttelt, dann 15 cem Wasser zugegeben und 2–3 Minuten kräftig geschüttelt. Dann giesst man 100 g der ätherischen Lösung (= 10 g Rhiz. Hydrastis) klar ab, lässt, wenn nöthig, etwas absetzen, giesst ab in einen cylindrischen Scheidetrichter und schüttelt mit 25, 15 und 10 cem 1 proc. Salzsäure oder so oft aus, bis einige Tropfen der neuen Ausschüttelung mit Mayer'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Dann giebt man die wässrigen Lösungen wieder in den Scheidetrichter, macht mit Ammoniak alkalisch und schüttelt mit Aether so oft aus, bis einige Tropfen desselben verdunstet und, mit 1 proc. Salzsäure aufgenommen, mit Mayer'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Dann destillirt man den Aether ab, trocknet und wägt den Rückstand. Der Rückstand $\times 10$ = Hydrastingehalt der Droge in Procenten.

Verwechslungen und Verfälschungen. Da die Droge von wildwachsenden Pflanzen gesammelt wird, so ist sie häufig mit anderen Wurzeln und Rhizomen vermischt, zuweilen bis zu 50 Proc. inkl. Sand und Schmutz. Der Apotheker sollte die Droge nur in guten Stücken ohne Bruch kaufen. Als solche Beimengungen sind beobachtet:

Rhizom und Wurzeln von *Cypripedium pubescens* Willd. (Orchidaceae). Im Querschnitt durch das Rhizom ein radiales Gefässbündel von einer Endodermis eingeschlossen. (Vergl. auch Senega.)

Rhizom und Wurzeln von *Jeffersonia diphylla* Pers. (Berberidaceae), der echten Droge ziemlich ähnlich, aber die Stärkekörner sind doppelt so gross, als bei dieser. *Stylophorum diphyllum* Nuttall (Papaveraceae), als Extra large Golden Seal im Handel, *Leontice thalictroides* L. (Berberidaceae), *Callisanton canadensis*

densa L. (Labiatae), *Trillium spec.* (Liliaceae), *Aristolochia Serpentaria* L. (Aristolochiaceae), *Polygala Senega* L. (Polygalaceae). Sie sind alle der echten Droge recht unähnlich; speciell *Rhizoma Serpentariae* scheint häufig vorzukommen. Das Pulver soll mit Kurkuma verfälscht werden, die man nachweist, indem man einige Gramm des Pulvers auf Filtrirpapier mit Chloroform durchseucht. Der auf dem Papier bleibende Fleck wird bei Gegenwart von Kurkuma mit Kalilauge roth.

Aufbewahrung. Man bezieht die Droge in unzerkleinertem Zustande, durchmüstert jede Sendung sorgfältig und entfernt erdige Theile durch Abreiben; da sie ausschliesslich zur Darstellung der verschiedenen Zubereitungen Verwendung findet, so verwandelt man sie nach kurzem Trocknen über Aetzkalk oder bei gelinder Wärme in ein mittelfeines Pulver und bewahrt dieses in Blechbüchsen auf. Austr. stellt das Rhizom und das Extrakt daraus zu den starkwirkenden Mitteln, schreibt indessen vorsichtige Aufbewahrung nicht vor.

Wirkung und Anwendung. Bewirkt in kleinen Dosen Erhöhung des Blutdrucks durch Gefässkontraktion, grössere bewirken nach kurzer Steigerung Sinken desselben. Man wendet es bei Blutungen aus den weiblichen Genitalien an, wo es aber *Secale cornutum* nicht ersetzen kann, ferner bei katarrhalischen Zuständen des Darmes und als Tonicum bei Dyspepsie. Der wirksame Bestandtheil ist das Hydrastin und zwar anscheinend nicht dieses selbst, sondern sein Zersetzungsprodukt: Hydrastinin.

Hydrastisrhizom und seine Zubereitungen sind in Deutschland dem freien Verkehr entzogen; in Oesterreich dürfen sie nur gegen ärztliche Verschreibung abgegeben werden.

Extractum Hydrastis canadensis alcoole paratum (Gall. Suppl.) wird wie Extr. Colae Gall. Suppl. (Band I, S. 919) bereitet.

Extractum Hydrastis alicum (Ergänz.). 1 Th. grob gepulvertes Hydrastisrhizom wird zweimal mit je 5 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) zuerst 6, dann 3 Tage ausgezogen; von den Pressflüssigkeiten destillirt man den Weingeist ab und verdampft zur Trockne. E. Duranum setzt die Weingeistmengen auf 4 und 3 Th. herab. Ausbeute etwa 20 Proc. Braun, in Wasser trübe löslich.

Extractum Hydrastis fluidum (Germ. Helv. U-St.). Extr. Hydrastidis fluidum (Austr.). Extr. Hydrastis liquidum (Brit.). Hydrastis-Fluidextrakt. Flüssiges Gelbwurzelextrakt. *Extrait fluide d'hydrastis*. Fluid or Liquid Extract of Hydrastis. Fluid Extract of golden Seal.

Germ.: Aus 100 Th. mittelfein gepulvertem Hydrastisrhizom und q. s. einer Mischung aus 7 Th. Weingeist (87 proc.) und 3 Th. Wasser stellt man (s. Bd. I, S. 1075) 100 Th. Fluidextrakt dar. Es empfiehlt sich, die Wurzel fein gepulvert zu verarbeiten, man gebraucht dann nur 600–700, sonst aber bis 1100 Th. Lösungsmittel. Die Wurzel ist erschöpft, wenn 1 cem des Perkolats, mit 9 cem Wasser verdünnt, filtrirt und mit 1 cem Salpetersäure versetzt binnen 10 Minuten keine krystallinische Abscheidung von Berberinnitrat mehr giebt. — Helv.: 100 Th. mittelfein gepulvertes Hydrastisrhizom werden mit 30 Th. verdünntem Weingeist (82 proc.) befeuchtet; man erschöpft mit verdünntem Weingeist und bereitet l. a. 100 Th. — Austr. lässt genau so wie Germ. verfahren, indessen das Perkolat nicht auf 100, sondern durch Zusatz von verdünntem Weingeist auf 150 Th. bringen. — Brit.: Aus 1000 g Hydrastisrhizom (No. 60) und q. s. Alkohol von 45 Vol. Proc.; man befeuchtet mit 400 cem, erschöpft, sammelt zuerst 850 cem und stellt l. a. 1000 cem Fluidextrakt dar. — U-St.: Aus 1000 g Hydrastisrhizom (No. 60) und einer Mischung aus 100 cem Glycerin, 600 cem Weingeist (91 proc.) und 300 cem Wasser im Verdünnungswege. Man befeuchtet mit 300 cem, erschöpft, zuletzt mittels q. s. einer Mischung aus 600 cem Weingeist und 300 cem Wasser, fängt zuerst 850 cem auf und bereitet l. a. 1000 cem Fluidextrakt. — Braungelbe, klare Flüssigkeit, die mit 100 Th. Wasser eine gelbe, opalisirende Lösung giebt. Die bei längerer Aufbewahrung sich bildenden, aus Phytosterin, nach Löwen aus fast reinem Berberin bestehenden Ausscheidungen schliessen, wie Löwen gefunden hat, mehr oder weniger Hydrastin ein; um dieses zu verhindern, wird ein Zusatz von 0,1–0,3 Proc. Weinsäure empfohlen. — Das Fluidextrakt soll 20 Proc. Trockenrückstand geben.

Gabe: 20–40 Tropfen mehrmals täglich in Süsswein oder Zimmtsirup. Auch in Gelatinekapseln oder Tabletten.

Zur Bestimmung des Hydrastingehaltes im Fluidextrakte wurden nach O. Löwen 15 g im Wasserbade auf 5 g eingedampft, mit etwas Wasser in einen Scheidetrichter gespült und zu 10 g ergänzt. Dazu giebt man 10 g Petroläther, 50 g Aether und 5 g Ammoniak (10 proc.), schüttelt 2 Minuten lang kräftig durch und lässt klar absetzen. Dann bringt man 50 cem der klaren Aetherlösung in einen zweiten Scheidetrichter und

schüttelt mit 10 ccm 5 proc. Salzsäure einige Minuten durch. Nach dem Klären lässt man die saure Lösung abfließen, schüttelt den Aether noch zweimal mit je 5 ccm Wasser, dem einige Tropfen Salzsäure zugesetzt sind, aus und vereinigt alle diese Auszüge. Man übersättigt sie mit Ammoniak, fügt 50 g Aether zu und lässt die Mischung unter häufigem Schütteln eine Stunde stehen. Von der klaren Aetherlösung filtrirt man dann 40 g durch ein trockenes Filter in ein gewogenes trockenes Kölbchen, destillirt den Aether ab, trocknet den Rückstand bis zum konstanten Gewicht und wägt. Der Rückstand giebt den Alkaloidgehalt in 10 g Extrakt an.

Glyceritum Hydrastis (U-St.). *Glycerite of Hydrastis*. 1000 g gepulvertes Hydrastisrhizom (No. 60) wird mit 350 ccm Weingeist (91 proc.) befeuchtet in einen Perkolator gepackt und mit q. s. Weingeist erschöpft. Das Perkolat mischt man mit 250 ccm Wasser, destillirt den Weingeist ab, bringt mit q. s. Wasser auf 500 ccm, filtrirt nach dem Absetzen, wäscht das Filter mit Wasser nach, so dass man 500 ccm Filtrat erhält, und stellt durch Mischen mit 500 ccm Glycerin = 1000 ccm Flüssigkeit dar.

Tinctura Hydrastis (Brit. U-St.). *Tinet, Hydrastis canadensis* (Gall. Suppl.). *Hydrastis-Tinktur*. *Teinture d'hydrastis canadensis*. *Tincture of Hydrastis* Brit.: Aus 100 g gepulverter Droge (No. 60) und Weingeist (von 60 Vol. Proc.) im Verdrängungswege; man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. — U-St. ebenso, doch aus 200 g Droge und 41 proc. Weingeist unter Befeuchten mittels 150 ccm 1000 ccm Tinktur. — Gall. Suppl.: Aus 1 Th. grob gepulverter Droge und 5 Th. 60 proc. Weingeist durch 10 tägige Maceration. Dosis: 1–2 ccm.

Hydrastinum compressum saccharo obductum, Tabloids von BURROUGHS, WELLCOME & Co., enthalten jede 0,016 Hydrastinum hydr., 0,032 Ergotin, 0,032 Cannabin. tannic.

Liquor sedans von PARKE, DAVIS & Co. in Detroit ist eine aromatisirte Mischung aus Extr. Hydrast. fluid., Extr. Viburni prunifol. fluid. ää 60,0, Extr. Piscidia erythrinae fluid. 30,0.

Zymocide, eine amerikanische Specialität, enthält Borsäure, Thymolnatrium, Menthol, Gaultheria-, Minzen- und Eucalyptusöl, phenolsulfosaures Zink, gelöst in farblosen Extrakten (also wohl Destillaten) aus Hydrastis canad., Calendula und Hamamelis.

Hydrastis-Alkaloide.

Berberinum. Berberin. Xanthoplerit. Jannaicin. $C_{20}H_{17}NO_4 + 6H_2O$. Mol. Gew. = 443.

Darstellung. Man zieht die zerkleinerte Hydrastiswurzel mit Essigsäure haltigem Wasser aus, dampft den Auszug nach dem Absetzen und Filtriren zum dünnen Extrakt ein und versetzt dieses mit dem drei bis vierfachen Volumen verdünnter Schwefelsäure (1+5). Es scheidet sich nunmehr allmählich Berberinsulfat in feinen gelben Krystallen aus. Diese sind zu sammeln und mit wenig Wasser zu waschen. Zur Reinigung löst man sie in siedendem Wasser und fügt zur heiss gesättigten Berberinsulfatlösung ein gleiches Volumen Alkohol und auf je 1000 ccm der Mischung = 20 ccm reine Schwefelsäure. Es krystallisirt alsdann ein ziemlich reines Berberinsulfat aus. Zur Darstellung des freien Berberins fällt man die Lösung des Berberinsulfats mit Barytwasser in geringem Ueberschuss, füllt den Barytüberschuss durch Einleiten von Kohlensäure und dampft die filtrirte Berberinlösung im Vacuum ein. Die erzielten Krystalle sind durch Umkrystallisiren aus Wasser oder Alkohol zu reinigen.

Eigenschaften. Das freie Berberin bildet gelbe, glänzende Nadeln, welche geruchlos, von bitterem Geschmack und neutraler Reaktion sind. Aus Wasser krystallisirt enthält es 6 Mol. Krystallwasser, von welchen bei 100° C. 4 Mol. abgegeben werden. Das Berberin schmilzt gegen 140° C. zu einer braunen, harzartigen Masse. Es löst sich in etwa 500 Th. kaltem Wasser oder 250 Th. kaltem Alkohol. In siedendem Wasser oder siedendem Alkohol ist es sehr viel reichlicher löslich. Die Lösungen sind optisch inaktiv. In Benzol ist es nur wenig löslich, in Aether, Schwefelkohlenstoff oder Petroläther fast unlöslich. Von charakteristischen Reactionen sind zwei anzuführen: 1) Die wässrige Lösung des Berberins oder seines salzsauren Salzes wird durch Einwirkung von Chlor oder Chlorwasser blutroth. In gleicher Weise wirkt Brom oder Bromwasser ein. 2) Versetzt man die alkoholische Lösung eines Berberinsalzes mit Jod oder mit Jod-Jodkalium im geringen Ueberschuss, so scheiden sich grünglänzende Nadeln oder Blättchen von jodwasserstoffsaurem Berberindijodid $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot J_2 \cdot HJ$ aus. Bei der Salzbildung fungirt das Berberin als einsäurige Base. Die Salze sind sämmtlich gelb gefärbt. Das Berberin

verbindet sich sowohl mit Aceton als auch mit Chloroform zu gut krystallisirenden Verbindungen.

Anwendung. Das Berberin wird innerlich zu 0,05–0,25 g mehrmals täglich als bitteres Tonicum und Stomachicum, bei Blutungen und gegen Febris intermittens angewendet. In der Regel benutzt man das schwefelsaure Salz.

Berberinum hydrochloricum. Salzsäures Berberin. $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HCl + 4H_2O = 443,5$. Goldgelbe, glänzende Nadeln, schwerlöslich in Wasser oder Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur, leichter löslich beim Erhitzen. Es ist das neutrale Salz.

Berberinum hydrobromicum. Bromwasserstoffsäures Berberin. $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HBr + 2H_2O = 452$. Gleichfalls das neutrale Salz. Schwerlösliche, fahlgelbe Nadeln.

Berberinum nitricum. Salpetersäures Berberin. $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HNO_3 = 398$. Das neutrale Salz. Hellgelbe, in heissem Wasser gut lösliche Nadeln.

Berberinum carbonicum. Kohlensäures Berberin. $(C_{20}H_{17}NO_4)_2 \cdot H_2CO_3 + 2H_2O = 768$. Scheidet sich aus der konc. alkoholischen Lösung aus, wenn in diese Kohlensäure eingeleitet wird. Braungelbe feine Krystalle, das neutrale Salz.

Berberinum sulfuricum. Schwefelsäures Berberin. $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot H_2SO_4 = 435$. Das saure schwefelsaure Salz. Es scheidet sich aus der mit überschüssiger Schwefelsäure versetzten Berberinlösung in feinen gelben Krystallen aus. Schwerlöslich in Wasser und in Alkohol.

Berberinum phosphoricum. Phosphorsaures Berberin. $(C_{20}H_{17}NO_4)_2 \cdot (H_3PO_4)_2 + 5H_2O = 1291$. Zur Darstellung übergiesst man gepulvertes Berberin mit heissem Wasser, setzt Phosphorsäure bis zur schwach sauren Reaktion zu, concentriert die Lösung durch Eindunsten und fällt das Salz durch Zusatz von Alkohol. In Wasser ziemlich leicht, in Alkohol schwer lösliches, gelbes, krystallinisches Pulver.

† **Hydrastinum.** Hydrastina (Gall.). $C_{21}H_{21}NO_6$. Mol. Gew. = 383. Man gewinnt dieses Alkaloid, wenn man die bei der Abscheidung des Berberins hinterbliebenen Mutterlauge mit Ammoniak fällt und den abgeschiedenen reharbigen Niederschlag aus Essigäther oder Alkohol umkrystallisiert.

Eigenschaften. Glänzende, weisse, vierseitige Prismen, welche bitter schmecken, bei 182° C. schmelzen und alkalisch reagieren. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heissem Alkohol, in Chloroform oder in Benzol. Die Lösung des Hydrastins in Chloroform ist linksdrehend, die in verdünnter Salzsäure ist rechtsdrehend.

Konc. Schwefelsäure löst das Hydrastin in der Kälte ohne Färbung; beim Erwärmen tritt Violettfärbung auf. In Föhne'schem Reagens tritt zunächst grüne, allmählich in Braun übergehende Färbung auf. Vanadinschwefelsäure löst es mit morgeröther, bald in Orange übergehender Färbung. Fügt man zur Lösung des Hydrastins in verdünnter Schwefelsäure einige Tropfen verdünnter Kaliumpermanganatlösung, so entsteht intensiv blaue Fluorescenz infolge Bildung von Hydrastinin.

Bei der Salzbildung tritt das Hydrastin als einsäurige Base auf; die Salze krystallisiren zum Theil nur schwierig. Durch Oxydation wird das Hydrastin in Hydrastinin und Opianisäure übergeführt.

† **Hydrastinum hydrochloricum** (Ergänzb.). Hydrastinchlorhydrat. Salzsäures Hydrastin. Chlorhydrate de Hydrastine. $C_{21}H_{21}NO_6 \cdot HCl$. Mol. Gew. = 419,5.

Wird durch Einleiten von trockenem Salzsäuregas in eine Lösung von Hydrastin in absolutem Aether erhalten.

Weisses, krystallinisches Pulver ohne Geruch, von sehr bitterem Geschmack, leicht löslich in Wasser und Weingeist zu farblosen Flüssigkeiten von neutraler Reaktion. Kaliumdichromat, Bleiessig und Kaliumferrocyanid fallen in der wässrigen Lösung gelbe Niederschläge, welche sämmtlich im Ueberschusse der Fällungsmittel löslich sind. Quecksilberchlorid erzeugt einen weissen, in der Wärme löslichen Niederschlag. — In einer Mischung von 2 Th. konc. Schwefelsäure und 1 Th. Wasser löse sich Hydrastinhydrochlorid beim Erwärmen mit schwarzvioletter, in Salpetersäure mit gelber Farbe. An der Luft verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Das Salz ist hygroskopisch und blickt bei mangelhafter Aufbewahrung allmählich zu einer gummiartigen Masse zusammen. Der Schmelzpunkt liegt bei 116–117° C.

† **Hydrastinum hydrobromicum.** Bromwasserstoffsäures Hydrastin. $C_{21}H_{21}NO_6 \cdot HBr = 464$. Wird analog dem salzsauren Salze dargestellt. Weisses mikrokristallinisches Pulver, sehr leicht löslich in Chloroform, auch gut löslich in heissem Wasser.

† **Hydrastinum sulfuricum.** Schwefelsäures Hydrastin. $C_{21}H_{21}NO_6 \cdot H_2SO_4 = 481$. Zur Darstellung setzt man zu einer Lösung von Hydrastin in absolutem Aether so lange Aether, der mit konc. Schwefelsäure geschüttelt worden war, als noch ein Niederschlag entsteht. Man wäscht mit wasserfreiem Aether und trocknet über Schwefelsäure.

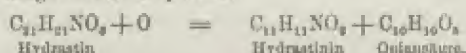
Sehr hygroskopisch, daher gummiartige Masse.

† **Hydrastinum bitartaricum.** Saures weinsaures Hydrastin. $C_{21}H_{21}NO_6 \cdot C_4H_4O_6 + 4H_2O = 605$. Durch Sättigen von Hydrastin mit berechneten Mengen Weinsäure in wässriger Lösung unter Erwärmen. Kleine, weisse Nadeln, schwerlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heissem Wasser.

Anwendung. Das Hydrastin erhöht nach **SEMPER** die Energie, Zahl und Dauer der Uterusbewegungen durch Einwirkung auf das Centralnervensystem und die vasomotorischen Nerven, wird daher gegen Metrorrhagien empfohlen. Man giebt es innerlich zu 0,1–0,6 g bei typhösen Zuständen, Febris intermitteas, dyspeptischen Leiden, colliquativen Schweissen. Aeusserlich in Salben zu 1,5–2,0 auf 10,0 Fett oder Vaseline bei Hämorrhoiden, Aphthen, Hautkrankheiten. Höchstgaben: 0,1 g pro dosi, 0,3 g pro die (Ergänzb.).

† **Hydrastininum hydrochloricum** (Ergänzb.). Hydrastininhydrochlorid. Salzsaures Hydrastinin. $C_{21}H_{21}NO_6 \cdot HCl$. Mol. Gew. = 225,5. Das Hydrastinin entsteht aus dem Hydrastin durch Einwirkung oxydirender Agentien.

Darstellung. 10 g Hydrastin werden mit 50 ccm Salpetersäure von 1,3 spec. Gewicht und 25 ccm Wasser vorsichtig auf 50–60° C. so lange erwärmt, bis eine Probe mit Ammoniak keine Fällung mehr giebt. Es ist Sorge zu tragen, dass beträchtliche Kohlensäureentwicklung vermieden wird. Aus der erkalteten Lösung scheiden sich nach längerem Stehen reichliche Mengen krystallisirter Opiansäure aus. Im Filtrate entsteht durch Ubersättigen mit konc. Kalilauge eine weisse, krystallinisch erstarrende Fällung. Durch Umkrystallisiren des Niederschlages aus Benzol oder Essigäther erhält man das Hydrastinin in schön ausgebildeten Krystallen.



Zur Darstellung des salzsauren Salzes löst man Hydrastinin in konc. Salzsäure, dampft die Lösung bis zur Bildung einer Krystallmasse ein und löst diese in wenig Alkohol. Durch Versetzen der alkoholischen Lösung mit Aether bis zur beginnenden Trübung geseht die Flüssigkeit zu einem Brei von Krystallnadeln, welche man nach dem Absaugen im Vacuum trocknet.

Eigenschaften. Gelblich-weisses krystallinisches Pulver ohne Geruch, von sehr bitterem Geschmack. Leicht löslich in Wasser und in Weingeist, schwieriger löslich in Aether und in Chloroform. Schmelzpunkt 212° C. Die wässrige Lösung ist gelblich, mit bläulicher Fluorescenz, welche namentlich bei starker Verdünnung hervortritt, optisch inaktiv. Aus der konc. Lösung wird durch Kali- oder Natronlauge das freie Hydrastinin abgeschieden; Ammoniak und Natriumkarbonat wirken nicht in gleicher Weise. Kaliumdichromat erzeugt in der wässrigen Lösung einen gelben, in kaltem Wasser schwerlöslichen Niederschlag $C_{21}H_{19}NO_6 \cdot H_2Cr_2O_7$; derselbe verschwindet beim Erwärmen und scheidet sich beim Erkalten in goldglänzenden Nadeln wieder aus. Die wässrige Lösung des Hydrastininchlorhydrats wird durch Ammoniak nicht getrübt. Bromwasser erzeugt in der wässrigen Lösung einen gelben Niederschlag, der in Ammoniakflüssigkeit zu einer nahezu farblosen Flüssigkeit löslich ist.

Prüfung. 1) 0,2 g Hydrastininchlorhydrat werden in 6 ccm Wasser gelöst; dazu lässt man 6 Tropfen Natronlauge laufen. Jeder Tropfen verursacht eine milchweisse Fällung, die beim Umschütteln verschwindet, so dass eine völlig klare Lösung bleibt. Aus dieser krystallisirt beim Schütteln, oder rascher durch Röhren mit dem Glasstabe, das freie Hydrastinin aus; setzt man nachträglich noch etwas Natronlauge zu, so ist nach einiger Zeit die Abscheidung eine vollkommene. Das ausgeschiedene Hydrastinin muss rein weiss aussehen, die überstehende Lauge muss klar und fast farblos sein. Säuert man nun mit

Salzsäure an, so löst sich das Hydrastinin auf und sofort entsteht wieder der gelbe Farbenton der Lösung.

Präparate, welche in der angeführten Weise, mit Natronlauge geprüft, milchweisse Fällungen geben, die beim Umschütteln nicht völlig verschwinden, sondern eine trübliche Flüssigkeit zeigen, sowie solche, die nach der Krystallisation des Hydrastinins trübe oder gar gefärbte Mutterlauge geben, sind zu verwerfen, denn sie enthalten fremde Beimengungen. 2) Hydrastininchlorhydrat verbrennt auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anwendung. Hydrastinin bewirkt Gefäßkontraktion durch Einwirkung auf die Gefäße selbst und steigert infolgedessen den Blutdruck, gleichzeitig wird der Puls verlangsamt. Die Gefäßkontraktion ist stärker als nach Hydrastin, andauernd und nicht durch Erschlaffungszustände unterbrochen. Man giebt es bei den durch Endometritis oder Myome bedingten Uterusblutungen, ferner bei kongestiver Dysmenorrhoe und bei profusen menstruellen Blutungen subkutan in 10procentiger Lösung oder innerlich in Pillen in Gaben von 0,05–0,1 g. Bei unregelmässigen Blutungen giebt man jeden zweiten Tag, bei profuser Menstruation 6–8 Tage vor der zu erwartenden Menstruation täglich 0,05 g und sobald die Blutung eintritt 0,1 g täglich bis zum Aufhören derselben. Vor dem Hydrastin hat das Hydrastinin den Vorzug, dass dieses nicht wie jenes ein ausgesprochenes Herzgift ist. Höchstgaben: 0,1 g pro dosi, 0,3 g pro die.

Rp. Hydrastinin chlorhydr. 2,0

Aquae Cinnamomi 95,0.

D. S. 5 mal täglich 5 Tropfen auf Zucker. Bei Epilepsie, Uterus- und Lungenblutungen.

† Hydrastininum purum. Freies Hydrastinin. Hydrastinine (Gall.). $C_{11}H_{11}NO$, + H_2O . Mol. Gew. = 207. Darstellung s. oben.

Farblos, oder schwach gelbliche, bei 116–117° C. schmelzende Krystalle, in Alkohol, Aether, Chloroform äusserst leicht, in warmem Wasser schwieriger löslich.

Hydrochinonum.

Hydrochinonum (Ergänzb.). Hydrochinon. Paradiöxybenzol. Hydroquinone (engl.). Quinol (engl.). $C_6H_4(OH)_2$. Mol. Gew. = 110. Das Hydrochinon tritt als ein Spaltungsprodukt des Arbutins (s. Bd. I S. 361) auf und wird künstlich durch Reduktion des Chinons dargestellt.

Darstellung. In eine kalt gehaltene Lösung von 1 Th. Anilin in 8 Th. Schwefelsäure und 30 Th. Wasser trägt man in kleinen Portionen 2½ Th. gepulvertes Kaliumdichromat ein. Hierauf fügt man Alkalisulfat (saures schwefligsaures Natrium) hinzu, filtrirt und schüttelt mit Aether aus. Nach dem Abtreiben des Aethers hinterbleibt Hydrochinon, welches durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser, unter Zusatz von Thierkohle gereinigt wird (Nietzki).

Durch die Oxydation des Anilins mit Chromsäure wird zunächst Chinon $C_6H_4O_2$ gebildet, welches durch Reduktion mittels schwefliger Säure in Hydrochinon übergeht.

Eigenschaften. Das Hydrochinon krystallisirt aus der wässrigen Lösung in langen, farblosen, hexagonalen Prismen, die bei 169° C. schmelzen und beim vorsichtigen Erhitzen unzersezt sublimiren. Das Sublimat bildet monokline Blättchen (Hydrochinon ist somit dimorph). In kaltem Wasser ist es schwierig löslich, leicht löslich dagegen in heissem Wasser, in Alkohol und in Aether. Die wässrige Lösung schmeckt süsslich und enthält bei 15° C. fast 6 Th. (5,85 Th.) Hydrochinon. Sie reducirt Silbernitratlösung beim Erwärmen und Fehling'sche Lösung schon in der Kälte.

Wässrige Hydrochinonlösungen bräunen sich an der Luft (durch Sauerstoffaufnahme) sehr bald (siehe unten), noch erheblich schneller geschieht dies bei alkalischen wässrigen Lösungen. Eisenchlorid bringt in den wässrigen Lösungen im ersten Augen-



1,4-Dioxybenzol
(Hydrochinon).

blieke Blaufärbung hervor, die bald in Gelb übergeht; auf weiteren Zusatz von Eisenchlorid scheiden sich kantharidenglänzende Krystalle von Chinhydrin $C_{12}H_8O_4$ ab.

Aufbewahrung. Das Hydrochinon werde vorsichtig aufbewahrt; Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Hydrochinon hat antifermentative, antipyretische und antiseptische Eigenschaften. Gaben von 0,2—0,4—0,6 g setzen die Temperatur um $0,5^{\circ}C$. herab, grössere Gaben von 0,8—1,0 bewirken unangenehme Nebenerscheinungen (Schwindel, Ohrensausen, beschleunigte Respiration). Man giebt es innerlich in Gaben von 0,2—0,5 g im Initial- und Defervescenzstadium des Typhus. Wegen des Fehlens ätzender Eigenschaften kann es auch subkutan gegeben werden (2 Spritzen einer 10procentigen frisch bereiteten (f) Lösung). — Aeusserlich die 1—2procentige Lösung zu Einspritzungen bei Gonorrhöe. Technisch namentlich als Entwickler in der Photographie. Zu subkutanen Injektionen sind nur frisch bereitete, farblose Lösungen zu verwenden. Aeitere, gebräunte sind zu verwerfen.

Hydranila, ein photographischer Entwickler, ist eine Verbindung molekularer Mengen von Hydrochinon mit Paraphenyldiamin.

Hydrocotyle.

Gattung der Umbelliferae—Hydrocotyloideae.

I. † **Hydrocotyle asiatica** L. Heimisch in allen Tropen. Verwendung findet das Kraut: *Herba Hydrocotyles asiaticae*—Asiatischer Wassernabel. — *Hydrocotyle (plante entière)* (Gall.).

Die Droge besteht aus den Blättern, Blütenstängeln, Früchten und beigemengten Wurzelstücken. Blätter langgestielt, kreisrund-nierenförmig, am Rande gekerbt, dünn, häutig, siebenervig. Blütenstände kurzgestielte, kopfförmige, drei- bis vierblüthige Dolden. Frisch von aromatisch-scharfem und bitterem Geschmack; Geruch schwach gewürzhaft. — Soll zu 0,8—1,0 Proc. als wirksamen Bestandtheil Veilarrin, einen Gartigen, in Alkohol und Aether löslichen Körper enthalten.

Anwendung. Innerlich als Aufguss, äusserlich als Kataplasma gegen Hautkrankheiten (Lepra, Syphilis) empfohlen, anscheinend ohne Wirkung.

Aufbewahrung. Unter den stark wirkenden Arzneimitteln.

† **Extractum Hydrocotyles asiaticae** wird aus der getrockneten Pflanze mittels 60proc. Weingeist dargestellt. Ausbeute höchstens 25 Proc. Gabe 0,03—0,1. Höchstgabe 0,15, auf den Tag 0,5.

† **Tinctura Hydrocotyles asiaticae.** Teinture d'hydrocotyle. Aus 1 Th. grob gepulvertem Kraut und 5 Th. Weingeist (60 proc.) durch 10 tägige Maceration.

Granula Hydrocotyles asiaticae LÉPINZ.

Rp. Extract. Hydrocotyl. asiat. 5,0

Radicis Althaeae

Amyli aa 2,0.

Zu 100 Pillen.

Sirapus Hydrocotyles asiaticae LÉPINZ.

Rp. Extracti Hydrocotyl. asiat. 1,0

Sirupi Sacchari 499,0.

II. **Hydrocotyle vulgaris** L. Nabelkraut. Wassernabel. Heimisch in Europa. Die ganze, etwas scharf schmeckende Pflanze war früher unter dem Namen *Herba Cotyledonis aquaticae* als Diureticum und als Wundmittel im Gebrauch.

III. **Hydrocotyle javanica** Thunb. wird in Ceylon wie I gebraucht.

IV. **Hydrocotyle umbellata** L. wird in Mexiko als Brechmittel benutzt.

Hydrogenium.

Hydrogenium. Hydrogène (franz.). Hydrogen (engl.). Wasserstoff. H. Atomgew. = 1,00.

Darstellung. Zu denjenigen Zwecken, welche im pharmaceutisch-chemischen Laboratorium vorkommen, bereitet man den Wasserstoff in der Regel durch Einwirkung von metallischem Zink auf verdünnte Schwefelsäure oder Salzsäure. Gewöhnlich hält man einen gefüllten Wasserstoffapparat zum augenblicklichen Gebräuche fertig. — Man kann sich hierzu der Gasentwicklungsapparate bedienen, welche Band I S. 118 und 119 für den Schwefelwasserstoff angegeben sind.

Das Zink, welches man verwendet, sollte nicht mehr als Spuren von Arsen enthalten. Ein für diesen Zweck ausgezeichnet geeignetes Material ist der gezogene Zinkdraht, weil ein erheblicher Gehalt des Zinks an Arsen das Ausziehen desselben zu Draht verhindert. Man benutzt ihn in Stärken von 2,5 bis 3,0 mm Durchmesser und bezieht ihn aus einer größeren Metallwaarenhandlung. — Bezüglich der Säuren ist zu bemerken, dass man entweder die reinen Säuren verwendet oder darauf achtet, dass die rohen Säuren, welche man anwendet, nicht mehr als Spuren von Arsen enthalten, da anderenfalls Unglücksfälle durch Bildung und Entweichen des fabelhaft giftigen Arsenwasserstoffs sich ereignen können. Man unterschätze die Bedeutung dieses Momentes nicht. Die zu benutzende Salzsäure soll etwa 12 Proc. HCl, die Schwefelsäure etwa 16 Proc. H_2SO_4 enthalten. — Es ist nicht in allen Fällen gleichgiltig, ob man zur Entwicklung Salzsäure oder Schwefelsäure anwendet. Benutzt man Salzsäure, so muss man damit rechnen, dass der entwickelte Wasserstoff durch Chlorwasserstoff verunreinigt sein kann, der allerdings sehr leicht durch Hindurchleiten des Gases durch Wasser oder Kalilauge (Natronlauge) zu beseitigen ist.

Bedarf man, wie zur Bereitung des *Ferrum Hydrogenio relictum*, eines absolut arsenfreien bez. reinen Wasserstoffgases, so muss das entwickelte Gas gewaschen werden und zwar leitet man es hintereinander durch ein System nachfolgender Waschflaschen.

Die Waschflaschen < enthalten: Bleinitrat Silberulfat Kalilauge Conc. Schwefelsäure
absorbiren: Schwefel- Arsenwasser- Kohlensäure, Feuchtigkeit.
wasserstoff stoff u. Phos- Schweflige
phorwasserstoff Säure

Kommt lediglich Arsenwasserstoff in Betracht, so kann man auch das Gas über lufttrocknes Jod leiten (s. Band I S. 121), worauf es alsdann von etwas beigemischtem Joddampf durch Hindurchleiten durch dünne Kalilauge zu befreien ist.

Eigenschaften. Farbloses und geruchloses Gas vom spec. Gewicht 1,00, wenn man das Gewicht des Wasserstoffes als Einheit annimmt (0,0693 Luft = 1,00); 1 Liter Wasserstoff wiegt bei 0° C. und 760 mm B = 0,089578 g. Wenig löslich in Wasser. Verbrennt an der Luft entzündet mit bläulicher, wenig leuchtender Flamme zu Wasser. Gibt mit Luft oder Sauerstoff gemischt explosive Gemenge (Knallgas). Mit Chlor gemischt Chlorknallgas, welches schon durch direktes Sonnenlicht oder Magnesiumlicht zur Explosion gebracht wird.

Chemisch ist der Wasserstoff ein Reduktionsmittel. Er reducirt in der Hitze die Oxyde und Salze der meisten Schwermetalle zu den betreffenden Metallen. Hiernach beruht seine Verwendung in der qualitativen und quantitativen Analyse. Der Wasserstoff ist übrigens in nahtlosen Stahlflaschen unter einem Druck von 100 Atmosphären komprimirt im Handel zu erhalten. 1000 Liter Wasserstoff kosten = 5 Mk.

Reduktion im Wasserstoffströme. Zu präparativen Arbeiten bedarf man grosser Wasserstoffentwicklungsapparate, benutzt alsdann meist technische Chemikalien und reinigt den entwickelten Wasserstoff in der oben beschriebenen Weise. — Zu ab-

¹⁾ Bei Anwendung einer zu concentrirten Schwefelsäure entsteht Schwefelwasserstoff.

lytischen Zwecken benutzt man zweckmässiger reinere Chemikalien und erspart sich dadurch die Reinigung des Gases.

Zur Reduktion der Metalloxyde oder Metallsulfide bedarf man eines trocknen Wasserstoffs. Man entwickelt denselben aus Zink und verdünnter Schwefelsäure und leitet das Gas, um es zu trocknen, über Calciumchlorid und hierauf durch conc. Schwefelsäure. Entwickelt man das Gas aus Zink und Salzsäure, so muss es zunächst in Wasser gewaschen und erst dann durch Calciumchlorid und Schwefelsäure getrocknet werden.

Beispiel: Reduktion des Cuprisulfids im Wasserstoffstrom zu Cuprosulfid.

Man stellt sich den hier skizzirten Apparat zusammen: Ein Kipp'scher Apparat ist mit Zink und verdünnter Schwefelsäure beschickt. Es folgt ein Thurm mit wasserfreiem Calciumchlorid beschickt und eine Waschflasche mit conc. Schwefelsäure, endlich ein Rosz'scher Tiegel. Man wägt den Tiegel + Deckel, bringt in den Tiegel das Filter und versacht es in diesem vollständig (!) oder bringt die Filterasche in den Tiegel und führt die Versaschung in diesem vollständig (!) zu Ende. Dann lässt man erkalten (!), bringt das getrocknete Cuprisulfid sowie eine kleine Menge (0,3—0,5 g) aschefreien (!) Schwefel dazu, mischt mit einem Platindraht etwas durcheinander, setzt den durchlöchernten Deckel auf, führt in die Oeffnung das Gasleitungsrohr ein und lässt nun ohne zu erhitzen zu-



Fig. 1.

nächst einige Zeit einen Wasserstoffstrom mittlerer Geschwindigkeit durch den Apparat hindurchgehen, damit die Luft aus den Waschflaschen und aus dem Tiegel sicher verdrängt wird¹⁾, andernfalls kann es, beim Erhitzen wenigstens, im Tiegel eine Explosion geben, durch welche möglicherweise die ganze Bestimmung vernichtet wird. Hat man in dieser Weise 10—15 Minuten den Wasserstoff hindurchgehen lassen, so wärmt man den Tiegel zunächst mit einer ganz kleinen Flamme an (Pilsbrenner) und verstärkt die Flamme ganz allmählich. In der Regel muss man (bei CuS , ZnS , PbS) das Erhitzen nicht über dunkle Rothgluth hinaus treiben, nur bei Metallen, die weder beim Erhitzen für sich noch im Wasserstoffstrome flüchtig sind (Ag , Au , Pt , Ni , Co , Cu) glüht man mit voller Flamme.

Der Wasserstoff entweicht zum Theil als solcher, zum Theil (im vorliegenden Falle!) als Schwefelwasserstoff, und an der Oeffnung des Tiegeldeckels sieht man Schwefeldämpfe entweichen bez. verbrennen. Wenn solche nicht mehr entweichen, erhitzt man noch etwa 5 Minuten lang, mässigt alsdann die Flamme, entfernt sie nach weiteren 5 Minuten gänzlich und leitet nun noch so lange Wasserstoff in den Tiegel, bis dieser auf $70-80^\circ \text{C}$. erkaltet ist. Erst dann kann man ihn, ohne eine kleine Explosion im Tiegel besorgen zu müssen, in den Exsikkator bringen. Man wägt, füllt darauf den Tiegel in der Kälte wieder mit Wasserstoff, glüht nochmals etwa 10 Minuten im Wasserstoffstrome, lässt im Wasserstoffstrome wie vorher erkalten und wägt nochmals. Der Versuch ist beendet, wenn zwei aufeinander folgende Wägungen gleiches Gewicht ergeben.

¹⁾ Ist ein Wasserstoffapparat frisch gefüllt worden, so muss man den Wasserstoff zur Verdrängung der Luft erst einige Zeit entweichen lassen und stets das Gas auf einen Luftgehalt vor Ingebrauchnahme prüfen!

Hydrogenium peroxydatum.

Hydrogenium peroxydatum (Ergänzb.). *Soluté officinal d'eau oxygénée au dixième* (Gall.). *Aqua Hydrogenii Dioxidii* (U-St.). *Liquor Hydrogenii Peroxidi* (Brit.). *Aqua oxydata diluta*. *Aqua peroxydata diluta*. Wasserstoffsuperoxydlösung. *Eau oxygénée*. Wasserstoffsuperoxydlösung wird in grossen Mengen technisch durch Zersetzen von Baryumsuperoxyd oder Baryumsuperoxydhydrat mittels Säuren dargestellt.

Darstellung. Man bringt in eine Flasche 500 cem kaltes (!) destillirtes Wasser und giebt unter Abkühlung, so dass die Mischung unter $+10^{\circ}\text{C}$. bleibt, allmählich 300 g Baryumdioxyd unter lebhaftem Schütteln hinzu, so dass sich Klumpen nicht bilden können. Man schüttelt nun mindestens $\frac{1}{2}$ Stunde in kurzen Zwischenräumen heftig und lässt dann unter gelegentlichem Schütteln stehen, bis das Baryumdioxyd in Baryumsuperoxydhydrat übergegangen ist, was man daran erkennt, dass beim Stehen sich nur eine geringe wässrige Schicht aus dem Brei absondert. — Dann giebt man in eine Flasche von 2000 cem Fassungsvermögen 500 g Phosphorsäure von 25 Proc., kühlt diese gut ab und setzt nun unter heftigen Schütteln allmählich den Baryumsuperoxydhydrat-Brei hinzu, indem man das Säuregemisch nach jedem Zusatz von neuem abkühlt. Von Zeit zu Zeit prüft man die Reaktion des Gemisches. Wenn diese alkalisch wird, so fügt man tropfenweise Phosphorsäure zu, bis wieder saure Reaktion auftritt.

Wenn alles Baryumsuperoxyd zugesetzt ist, fügt man soviel Phosphorsäure hinzu, dass die Reaktion der Flüssigkeit gerade neutral ist. Dann lässt man absetzen, bis der Niederschlag etwa $\frac{1}{2}$ der Mischung ausmacht. Dann giesst man zuerst die Flüssigkeit auf ein genässtes Filter, bringt später auch den Niederschlag auf das Filter und wäscht ihn nach dem Abtropfen mit 100 cem Wasser aus, die man vorher zum Auspülen des Gefässes benutzt hatte. — In dem Filtrate fällt man die kleinen Mengen gelösten Baryumsalzes durch vorsichtigen (!) Zusatz verdünnter Schwefelsäure, schüttelt die trübe Flüssigkeit mit 10 g Stärke und filtrirt sie durch ein gut genässtes Filter. Alsdann bestimmt man den Gehalt an Wasserstoffsuperoxyd und stellt auf den geforderten Procentsatz ein (U-St.).

Eigenschaften. Die zum medicinalen und technischen Gebrauche bestimmte Wasserstoffsuperoxydlösung enthält etwa 3 Gewichtsprocente H_2O_2 , s. w. unten. Es ist eine farblose, schwach sauer reagirende Flüssigkeit von herbem und bitterem Geschmacke. Die saure Reaktion rührt von einem kleinen Gehalt an Mineralsäuren (SO_4H_2 oder PO_4H_2) her, welcher konservirend auf das Präparat wirkt. Ausserdem enthält es gewöhnlich kleine Mengen von Aluminium- oder Magnesiumsalzen. Das spec. Gewicht ist $= 1,006\text{—}1,012$ bei 15°C .

Versetzt man sie mit einer durch Schwefelsäure angesäuerten Kaliumpermanganatlösung, so erfolgt stürmisches Aufbrausen von Sauerstoff, zugleich tritt Entfärbung ein. — Versetzt man Wasserstoffsuperoxydlösung mit verdünnter Schwefelsäure, sowie einigen Tropfen einer stark verdünnten Kaliumchromatlösung und schüttelt mit Aether aus, so färbt sich dieser schön blau infolge Bildung von Ueberchromsäureanhydrid Cr_2O_5 . — Auf neutrale Kaliumjodidlösung wirkt Wasserstoffsuperoxyd nur langsam ein, ist die Lösung aber mit Schwefelsäure angesäuert oder fügt man etwas oxydfreie Ferrosulfatlösung oder etwas Blut hinzu, so erfolgt rasch Abspaltung von Jod.

Wird Wasserstoffsuperoxydlösung bei nicht über 60°C . erhitzt, so wird lediglich Wasser abgegeben und die Lösung wird concentrirt. Erfolgt das Erhitzen rasch und bis zu 100°C ., so tritt Zersetzung bez. Abgabe von Sauerstoff ein, die unter Umständen explosionsartig verlaufen kann. — Wasserstoffsuperoxyd wirkt bleichend auf zahlreiche Farbstoffe und gefärbte Substanzen, worauf sich der grösste Theil seiner technischen Verwendung gründet.

Prüfung. 1) Werden 10 cem Wasserstoffsuperoxyd mit 5 Tropfen verdünnter Schwefelsäure versetzt, so erfolge nach 5 Minuten keine Trübung (Baryumverbindungen).

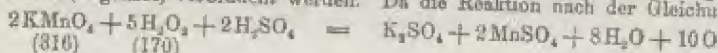
2) 50 ccm sollen nicht mehr als 0,5 ccm Normal-Kalilauge zur Bindung der freien Säure erfordern (Phenolphthalein als Indikator). 3) 50 ccm sollen beim Verdampfen nicht mehr als 0,25 g Rückstand hinterlassen. 4) Dampft man 50 ccm mit einigen Tropfen Natronlauge ein, bringt die konzentrierte Flüssigkeit auf ein Uhrglas, trocknet sie auf diesem ein und übergießt den Rückstand mit konc. Schwefelsäure und lässt das ganze einige Stunden an einem warmen Orte stehen, so darf das Uhrglas nach dem Abspülen keine Ätzung zeigen (Fluorwasserstoff).

Gehaltsbestimmung. Das Wasserstoffsuperoxyd wird entweder nach Gewichtsprocenten H_2O_2 oder nach Volumprocenten wirksamen Sauerstoffs gehandelt. Ein Wasserstoffsuperoxyd, welches 3 Gewichtsprocente H_2O_2 enthält, wird als 10 volumprocentig bezeichnet, und zwar soll durch diese merkwürdige Bezeichnung zum Ausdruck gebracht werden, dass aus diesem Wasserstoffsuperoxyd sein 10faches Volumen Sauerstoff in Freiheit gesetzt werden kann.

Beispiel: A) 100 g Wasserstoffsuperoxyd enthalten 3,0 g H_2O_2 . Die Zersetzung erfolgt nach der Gleichung $H_2O_2 = H_2O + O$. Mithin ergeben 3,0 g H_2O_2 ($34 : 16 = 3 : x$; $x = 1,412$) = 1,412 g Sauerstoff.

B) 100 ccm Wasserstoffsuperoxydlösung geben 1000 ccm Sauerstoff bei 0° C. und 760 mm B. Nimmt man das Gewicht von 1 Liter Sauerstoff bei 0° C. und 760 mm B. zu 1,430 an, so ergibt sich daraus, dass 100 ccm dieser Wasserstoffsuperoxydlösung = 1,43 g Sauerstoff abgeben können. Nach der Gleichung $1,412 : 3 = 1,43 : x$; $x = 3,038$ ergibt sich, dass eine Wasserstoffsuperoxydlösung von 10 Vol.-Proc. = 3,038 Gew.-Proc. H_2O_2 ist.

Ausführung. 1) Man verdünnt 5 g Wasserstoffsuperoxydlösung mit Wasser bis zu 100 ccm. 25 ccm dieser Mischung (= 1,25 der ursprünglichen Lösung) bringt man in ein Kolbchen, säuert mit 10 ccm verdünnter Schwefelsäure an und lässt nun Kaliumpermanganatlösung (1 = 1000) hinzulaufen. Es sollen bis zur bleibenden Rothung mindestens 50 ccm (Ergänzb.) verbraucht werden. Da die Reaktion nach der Gleichung



verläuft, so ergibt sich daraus, dass die Wasserstoffsuperoxydlösung des Ergänzb. mindestens 2,15 Gew.-Proc. H_2O_2 enthalten soll, entsprechend einem Mindestgehalt von 7 Vol. Proc. Gall. und U-St. verlangen eine Wasserstoffsuperoxydlösung mit 3 Gew.-Proc. oder rund 10 Vol.-Procent.

Aufbewahrung. Wasserstoffsuperoxydlösung werde in nicht völlig gefüllten Flaschen, vor Licht geschützt, an einem kühlen Orte aufbewahrt. Damit es seinen Gehalt nicht allzu schnell verliert, ist es erwünscht, dass es eine kleine Menge freier Mineralsäure enthält. Schon die geringen Mengen Alkalien, welche weiche Gläser an dasselbe abgeben, disponiren es zum Verderben. Beim Öffnen von Gefäßen, welche Wasserstoffsuperoxydlösung enthalten, sei man vorsichtig, denn es ist vorgekommen, dass hierbei die Stopfen mit grosser Gewalt herausgetrieben wurden. Die Ursache für diesen Gasdruck ist nicht ganz aufgeklärt.

Anwendung. Wasserstoffsuperoxyd giebt in Berührung mit thierischen Geweben Sauerstoff ab und wirkt daher oxydirend bez. desinficirend. Man benutzt die obige Lösung als nicht Ätzendes Verbandmittel auf Wunden, namentlich auf Schanker und diphtherische Geschwüre, auch als Gurgelwasser, ferner zum Bleichen der Zähne, zum Einspritzen bei Gonorrhöe. Innerlich ist es thee- bis esslöffelweise bei Diphtheria, Diabetes und Lechias mit zweifelhaftem Erfolge gegeben worden. Subkutane Injektionen können gefährlich werden. Kosmetisch und technisch in grossem Maassstabe zum Bleichen der Haare Gespinnste, Schwämme, Elfenbein.

Unguentum Hydrogenii peroxydati B.N.N.

Rp. Hydrogenii peroxydati (2,15 %)	20—40,0
Adipis Lano	20,0
Unguenti cerni	10,0
Zum Verbands.	

Hydrogenium peroxydatum pro analysi. Zur chemischen Analyse bedarf man ein Wasserstoffsuperoxyd, welches frei ist von Verunreinigungen, namentlich von anorganischen Salzen. Man erhält es am einfachsten, indem man das 3procentige Wasserstoffsuperoxyd des Handels bei dem verminderten Druck von 68 mm destillirt.

Wasserstoffsperoxyd zum Entfärben der Haare. Dunkle Haare können durch Behandeln mit Wasserstoffsperoxydlösung mehr oder weniger entfärbt, d. h. in blonde verwandelt werden. Zu diesem Zwecke entfettet man die Haare zunächst durch Waschen mit Sodaaesung, wäscht sie darauf mit Wasser und durchfeuchtet sie nach dem Trocknen mit 3procentiger Wasserstoffsperoxydlösung. Das Verfahren muss wiederholt werden, bis der gewünschte Ton erreicht ist. Die nachwachsenden Haartheile haben natürlich wieder die ursprüngliche Färbung. Die diesem Zweck dienenden Präparate führen im Handel verschiedene Namen.

Auricomus, Auréoline, Blondeur, Eau fontaine de jeunesse golden, Gold-Feen-Wasser, Golden Hair Wash sind Namen für kosmetische Präparate, welche zum Entfärben von Haaren dienen und aus Wasserstoffsperoxydlösung bestehen.

Aseptinsäure von A. Borez in Linden. Soll eine Lösung von 0,8 Salicylaldehyd und 0,5 Borsaure in 100 ccm Wasserstoffsperoxyd von 1,5 Proc. sein. Vergl. hierzu Bd. I, S. 46 und 103.

Katharol, Mundwasser des medicinischen Warenhauses, soll aromatisirte Wasserstoffsperoxydlösung sein.

Ozonin-SCHREIBER, eine Bleichflüssigkeit. Man löst 125 Th. Kolophonium in 200 Th. Terpentinal, verseift mit einer Lösung von 22,5 Th. Kalihydrat in 40 Th. Wasser und fügt 90 Th. Wasserstoffsperoxydlösung hinzu. Die gallertartige Flüssigkeit verwandelt sich nach 2—3tägigem Stehen im Dunklen in eine dünne, haltbare Flüssigkeit.

Salactol. Lösung von Natriumsalicylat und Natriumlactat in 1procentiger Wasserstoffsperoxydlösung.

Konzentrirtes Wasserstoffsperoxyd. Dunstet man dünne Wasserstoffsperoxydlösungen bei nicht über 60—70° C. ein, so gelingt es, Lösungen des Wasserstoffsperoxyds mit einem Gehalt von 40—50 Proc. H_2O_2 zu erhalten; das Verdunsten ist zu unterbrechen, wenn die Sauerstoffentwicklung allzulebhaft wird. Schüttelt man diese Lösungen mit Aether aus, so geht das Wasserstoffsperoxyd in diesen über, hinterbleibt beim Verdunsten des Aethers und kann durch Destillation im luftverdünnten Raum bei 18 mm Druck auf eine Konzentration von 99 Proc. H_2O_2 gebracht werden. Bei dieser Destillation treten aber bisweilen heftige Explosionen auf. Man kann auch das Ausschütteln mit Aether unterlassen und die 40—50procentige Wasserstoffsperoxydlösung direkt im luftverdünnten Raume destilliren. Das 99procentige Wasserstoffsperoxyd ist eine sirupartige, sauer reagirende Flüssigkeit (stark verdünnte Lösungen sind neutral), deren spec. Gewicht zu 1,453—1,4996 angegeben wird. Es ist in Alkohol wie in Aether löslich.

Pyrozon. Eine Lösung von Wasserstoffsperoxyd in Aether, 50 Proc. H_2O_2 enthaltend. Zur Entfernung von Leberflecken empfohlen.

RICHARDSON'S ozonisirter Aether ist identisch mit Pyrozon und wird in zerstäubter Form zur Desinfektion der Luft und bei putrider Expectoration, auch innerlich zu 6,0 g pro die gegen Diabetes angewendet.

Hydroxylaminum hydrochloricum.

† **Hydroxylaminum hydrochloricum** (Ergänzb.). **Oxyaminum hydrochloricum.** **Oxammonium hydrochloricum.** **Hydroxylaminhydrochlorid.** Salzsaares Hydroxylamin, $NH_2.OH.HCl$. Mol. Gew. = 69,5.

Das Hydroxylamin $NH_2.OH$ ist als Ammoniak NH_3 aufzufassen, in welchem ein Wasserstoffatom durch die Hydroxylgruppe ersetzt ist.

Darstellung. Man stellt zunächst durch Einwirkung von Natriumbisulfat auf Natriumnitrat das leicht lösliche hydroxylamindisulfosaure Natrium dar und wandelt dieses durch Zugabe von Kaliumchlorid in das schwerlösliche hydroxylamindisulfosaure Kalium um. Erhitzt man die wässrige Lösung desselben einige Zeit auf 130° C., so erhält man am. Hydroxylaminsulfat und Kaliumsulfat, welche durch fraktionirte Krystallisation getrennt

werden können. Aus dem Hydroxylaminsulfat erhält man das Hydroxylaminhydrochlorid durch Umsetzen mit berechneten Mengen von Baryumchlorid.

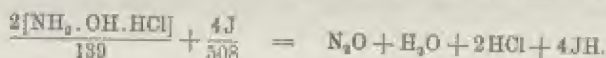
Eigenschaften. Das salzsaure Hydroxylamin bildet trockene, farblose, dem Salmiak ähnliche Krystalle; es löst sich leicht in Wasser gewöhnlicher Temperatur (1:1), auch in 15 Th. Alkohol und in Glycerin. Die wässrige Lösung schmeckt salzig und reagirt gegen Lackmuspapier (nicht gegen Congopapier) sauer. In chemischer Hinsicht charakterisirt sich die Verbindung durch ein starkes Reduktionsvermögen. Sie fällt aus den Lösungen von Gold-, Silber- und Quecksilbersalzen die betreffenden Metalle, entfärbt Kaliumpermanganat in saurer oder neutraler Lösung und erzeugt in Fehling'scher Lösung schon in der Kälte, schneller beim Erhitzen, einen Niederschlag von Kupferoxydul. Das Hydroxylamin selbst wird dabei je nach den obwaltenden Bedingungen zu Stickoxydul, Stickoxyd, auch zu Stickstoffsäuren oxydirt.

Von dem ihm ähnlichen Ammoniumchlorid unterscheidet sich das Hydroxylaminhydrochlorid dadurch, dass seine alkoholische Lösung durch Platinchlorid nicht gefällt wird.

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung 1:10 rötht zwar blaues Lackmuspapier, bläue aber nicht Congopapier (freie Salzsäure). — 2) Sie werde weder durch Rhodankalium roth, noch durch Ferrieyankalium blau gefärbt (Eisen), auch durch verdünnte Schwefelsäure nicht verändert (Chlorbaryum). — 3) 1 g Hydroxylaminchlorhydrat löse sich in 20 g absolutem Alkohol klar auf (Salmiak = Chlorammonium). — 4) 0,5 g des Präparates auf dem Platinblech erhitzt, müssen sich ohne Rückstand verflüchtigen (fixe Verunreinigungen).

Quantitative Bestimmung der Salzsäure. Man löst 0,695 g Hydroxylaminchlorhydrat in etwas Wasser, fügt einen Tropfen Phenolphthaleinlösung hinzu und titrirt mit Normal-Kalilauge bis zur bleibenden Röthung. Es dürfen nicht mehr als 10 cem Normal-Kalilauge verbraucht werden. Nur bei ammoniakfreien Präparaten tritt der Farbenübergang scharf ein.

Bestimmung des Hydroxylamins. Man löst 3,475 g Hydroxylaminchlorhydrat zu 1 Liter auf. Man bringe alsdann 20 cem dieser Lösung in ein geräumiges Becherglas und löse darin ohne Erwärmen 1,5 g zerriebenes Kaliumbikarbonat auf, hierauf lässt man 25 cem $\frac{1}{10}$ -Jodlösung auf einmal zulaufen, nimmt den Ueberschuss von Jod durch Natriumthiosulfat weg, fügt Stärkelösung hinzu und titrirt mit $\frac{1}{10}$ -Jodlösung auf Blau. Es müssen verbraucht werden 20 cem $\frac{1}{10}$ -Jodlösung. Die Reaction verläuft nach der Gleichung



Aufbewahrung. Vorsichtig. Lichtschutz ist nicht erforderlich, dagegen Schutz gegen Feuchtigkeit, da das Salz sehr hygroskopisch ist und im feuchten Zustande sich zersetzt. Es nimmt alsdann gelbe Färbung an, enthält reichlich Salmiak, und beim Öffnen der Gefässe entweicht Salzsäure. Man bewahrt die Gefässe zweckmässig über Aetzkalk auf. In Zersetzung begriffene, feuchte Präparate trocknet man zunächst über Aetzkalk und krystallisirt sie alsdann aus absolutem Alkohol um.

Anwendung. Auf Grund seiner reducirenden Eigenschaften als Ersatz des Anthraobins, des Chrysarobins und der Pyrogallussäure. Bei Lupus, Psoriasis, Herpes tonsurans. Zu beachten ist die Giftigkeit des Hydroxylamins. Es macht sowohl im todtten wie im lebenden Blute Methämoglobin und Hämatin. Pflanzenkeime sterben noch bei einer Verdünnung 1:15000 ab.

Lotion Hydroxylamini FABRY.
Rp. Hydroxylamini hydrochlorici 1,0
Aqua destillata 1000,0
Calci carbonici q. s. ad
neutralisationem
Zu Umschlägen.

Limeentem Hydroxylamini EICHENOFF.
Rp. Hydroxylamini hydrochlorici 0,1
Glycerini
Spiritus (90 Proc.) ad 50,0.
Auswerthlich gegen heftigste Erkrankungen der Haut

Solutio Hydroxylamini spiritalis FABRY.
Rp. Hydroxylamini hydrochlorici 0,2—0,5
Spiritus (90 Proc.) 100,0
Calci carbonici q. s. ad
neutralisationem
Zum Pinseln.

Reducirsaiz der Badischen Anilin- und Sodafabrik, ein photographischer Entwickler, ist Hydroxylaminschlorhydrat.

† Hydroxylaminum sulfuricum. Hydroxylaminsulfat. Schwefelsaures Hydroxylamin. $(\text{NH}_2 \cdot \text{OH})_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$. Mol. Gew. = 164.

Farblose, monokline Prismen, in Wasser und in Alkohol löslich, bei 140°C . schmelzend.

Hyoscyaminum.

I. †† Hyoscyaminum (Ergänzb.). Hyoscyamine (Gall.). Hyoscyamin. $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_4$. Mol. Gew. = 289. Kommt neben Scopolamin (Hyoscin) besonders in den Samen und Blättern von *Hyoscyamus niger* L. vor.

Darstellung. Diese erfolgt aus den Samen von *Hyoscyamus niger* L. in der nämlichen Weise wie diejenige des Atropins aus der Belladonnawurzel (s. Bd. I, S. 425), wobei indessen folgendes zu beachten ist: Die Abscheidung des Alkaloïds aus seiner schwefelsauren Lösung geschieht durch Kaliumkarbonat (nicht Kalihydrat). Da es in Wasser verhältnismässig leicht löslich ist, so muss die alkalische Lösung gründlich mit Chloroform oder Aether ausgeschüttelt werden. Man muss bei der Darstellung vermeiden, auf das freie Alkaloid bei erhöhter Temperatur Alkalien einwirken zu lassen, weil sonst das Hyoscyamin in Atropin übergeführt werden kann.

Eigenschaften. Feine weisse, lockere Nudeln, welche im reinen Zustande bei $108,5^\circ \text{C}$. (Ergänzb. 105– 108°C ., Gall. 108°C .) schmelzen. Sie lösen sich in Wasser und verdünntem Alkohol leichter als Atropin; die Lösungen reagiren gegen Phenolphthaleïn alkalisch und besitzen bitteren, kratzenden Geschmack. Leicht löslich in Alkohol, Aether und in Chloroform. Die Lösungen lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab (Atropin ist optisch inaktiv) $[\alpha]_D = 20,97^\circ$.

Das Hyoscyamin steht zum Atropin in den engsten Beziehungen. Entweder sind beide Alkaloides desmotrop, oder das Hyoscyamin ist das optisch aktive (linksdrehende) Isomere des Atropins. Im übrigen ist das Hyoscyamin die labile und das Atropin die stabile Verbindung. Ueber die Ueberführung des Hyoscyamins in das Atropin s. Bd. I, S. 425. Hyoscyamin giebt die gleichen Spaltungsprodukte wie das Atropin und ebenso die gleichen chemischen Reaktionen (s. Bd. I, S. 426). Dagegen unterscheidet es sich vom Atropin in folgenden Punkten: 1) Es schmilzt bei $108,5^\circ \text{C}$. (Atropin bei $115,5^\circ \text{C}$.). 2) Es ist linksdrehend (Atropin optisch inaktiv). 3) Das Golddoppelsalz $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_4 \cdot \text{HCl} + \text{AuCl}_3$ krystallisirt gut und bildet stark glänzende goldgelbe Krystalle vom Schmelz-P. $160\text{--}162^\circ \text{C}$., welche in siedendem Wasser nicht schmelzen.

Prüfung. 1) Das Hyoscyamin sei farblos und löse sich in konc. Schwefelsäure ohne Färbung auf. Diese Lösung werde auch durch Zugabe von etwas Salpetersäure nicht gefärbt (fremde Alkaloides und organische Verunreinigungen). — 2) Es schmelze bei 106 bis 108°C . — 3) Es verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen (unorganische Verunreinigungen). — 4) Auf einen Gehalt an Atropin wäre durch Bestimmung der specifischen Drehung zu prüfen.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. **Anwendung.** Das Hyoscyamin ist ebenso wie das Atropin ein Narcoticum, soll aber angeblich etwas schwächer wirken als dieses. Man giebt es, meist in Form seiner Salze, innerlich oder subkutan in Mengen von 0,001–0,003 g als Hypnoticum und Sedativum bei Geisteskranken. Aeusserlich in der Augenheilkunde in den gleichen Dosen und unter den nämlichen Indikationen wie Atropin (s. dieses). Höchstdosen: 0,005 pro dosi, 0,015 pro die (Ergänzb.).

II. †† Hyoscyaminum sulfuricum (Ergänzb.). Hyoscyaminæ Sulfas (Brit. U-St.). Hyoscyaminsulfat. Schwefelsaures Hyoscyamin. $(\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4 + 2\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 712. Die U-St. führt das wasserfreie Salz $(\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_4)_2 \cdot \text{H}_2\text{SO}_4$ auf. Wird

durch Neutralisation von Hyoscyamin mit verdünnter Schwefelsäure wie Atropinsulfat (s. Bd. I, S. 428) dargestellt.

Feine weisse Krystallnadeln, hygroskopisch, bei 206°C . schmelzend (Ergänzb. gegen 200°C .). Löslich in 0,5 Th. Wasser oder 2,5 Alkohol von 90 Proc. Wenig löslich in Aether oder Chloroform. Die wässrige Lösung wird durch Platinchlorid nicht gefällt.

Aufbewahrung und Anwendung wie Hyoscyamin.

III. †† Hyoscyaminum hydrobromicum. Hyoscyaminae Hydrobromas (U-St.)

Hyoscyaminhydrobromid. Bromwasserstoffsäures Hyoscyamin. $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_2 \cdot \text{HBr}$. Mol. Gew. = 370. Wird durch Neutralisation von 10 Th. Hyoscyamin mit 11,2 Th. Bromwasserstoffsäure von 25 Proc. HBr. dargestellt.

Gelblichweisse, krümelartige Masse oder derbe prismatische Krystalle, an der Luft zerfliesslich. Löslich in 0,3 Th. Wasser oder 2 Th. Alkohol (90 Proc.), 3000 Th. Aether oder 250 Th. Chloroform. Die wässrige Lösung ist neutral und wird durch Platinchlorid nicht gefällt.

Aufbewahrung, Anwendung und Dosis. Wie Hyoscyamin.

IV. †† Hyoscyaminum salicylicum. Hyoscyaminsalicylat. Salicylsäures

Hyoscyamin. $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_2 \cdot \text{C}_7\text{H}_5\text{O}_2$. Mol. Gew. = 427. Wird durch Neutralisation von 10 Th. Hyoscyamin mit 4,8 Th. Salicylsäure dargestellt.

Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol löslich. Gebrauch wie das schwefelsäure Salz in der Augenheilkunde.

†† Hyoscyaminum purum amorphum coloratum. Braune, sirupartige Masse, neben Hyoscyamin wechselnde Mengen von Verunreinigungen enthaltend.

†† Pseudohyoscyaminum. *o*-Hyoscyamin. $\text{C}_{17}\text{H}_{23}\text{NO}_2$. Nach E. Mzack in den Blättern von *Duboisia myoporioides* enthalten. Kleine, gelblich gefärbte Nadeln, Schmelzpunkt $133-134^{\circ}\text{C}$. Schwerlöslich in Wasser und in Aether, leicht löslich in Alkohol und in Chloroform. Linksdrehend. Wird durch Kochen mit Barythydrat in Atropinsäure und eine dem Tropin isomere Base $\text{C}_8\text{H}_{15}\text{NO}$ gespalten. Schmelzpunkt des Golddoppelsalzes 176°C .

Wirkt als Sedativum wie Atropin, aber etwas schwächer wie dieses. Dosis 0,0005 bis 0,001. Zu Injektionen bei Aufregungszuständen der Irren 0,002—0,006 g.

Hyoscyamus.

Gattung der Solanaceae—Solanaceae—Hyoscyaminae.

† Hyoscyamus niger L. Heimisch in ganz Europa mit Ausnahme des Nordens, bis nach Ostindien und Nordafrika.

Beschreibung. Ein- oder zweijähriges Kraut mit fleischiger Wurzel und drüsig-weichhaarig-klebrigem Stengel, der 60 cm hoch wird. Die unteren Blätter länglich-eiförmig, am Rande kerbig gesägt bis fast fiederteilig, in den Blattstiel auslaufend. Die stengelständigen Blätter halb stengelumfassend und schwach herablaufend. Der Blütenstand besteht aus einseitwendigen, vielblütigen, monopodialen Wickeln und krümmt sich nach abwärts. Die zygomorphen, sitzenden Blüten sind von einem 5zähligen, krugförmig-glockigen Kelch mit aufrechten, stachelspitzigen Zipfeln umschlossen. Nach dem Verblühen wächst der Kelch über die Kapsel, diese umschliessend, hinaus. Die zweifächrige Kapsel öffnet sich bei der Reife, indem das obere Drittel derselben sich als Deckel ablöst. (Samen vergleiche unten.) Die Pflanze wird zuweilen zum Arzneigebrauch kultiviert. In der Kultur wird sie kahler und die Blätter grösser. Auf beiden Seiten lange, mehrzellige Gliederhaare, ferner Drüsenhaare mit einzelligem Kopf und solche mit mehrzelligem Kopf. Spaltöffnungen auf beiden Seiten der Blätter. Im Schwammparenchym des Blattes unmittelbar unter den Palisaden in den Zellen Einzelkrystalle von oxalsaurem Kalk. Sie sind für die Droge charakteristisch, Fig. 4 (vergl. auch Belladonna Band I, S. 467 und Datura Band I, S. 1013).

Der in Südeuropa heimische und häufig nach Norden (durch italienische Arbeiter?) verschleppte *Hyoscyamus albus* M. hat Oxalattrüben.

Man verwendet 1) die Blätter resp. das blühende Kraut:

† *Folia Hyoscyami* (Austr.). *Hyoscyami Folia* (Brit.). *Folium Hyoscyami* (Helv.). *Herba Hyoscyami* (Germ.). *Hyoscyamus* (U-St.). — Bilsenkraut. Bilsenkrautblätter. Säuakraut. Tollkraut. Todtenblumenkraut. — *Feuille de Jasquame noire* (Gall.). — *Hyoscyamus Leaves*. Henbane Leaves.

Bestandtheile. Alkaloide: Hyoscyamin $C_{17}H_{23}NO_3$ und damit isomer Hyoscin (Scopolamin). Der Alkaloidgehalt beträgt bei einjährigen Blättern 0,0641–0,0701 Proc., bei zweijährigen 0,0592–0,069 Proc. Die Wurzel ist am reichsten, sie enthält 0,155 bis 0,179 Proc. Nach diesen Zahlen (1890) sind also einjährige Blätter reicher als zweijährige, während nach anderen Untersuchungen ein wesentlicher Unterschied zwischen beiden nicht besteht. Offenbar ist der Alkaloidgehalt in hohem Maasse von der Zeit der Einsammlung, dem Standort, der Unterlage, vielleicht auch der Dauer der Aufbewahrung abhängig. —

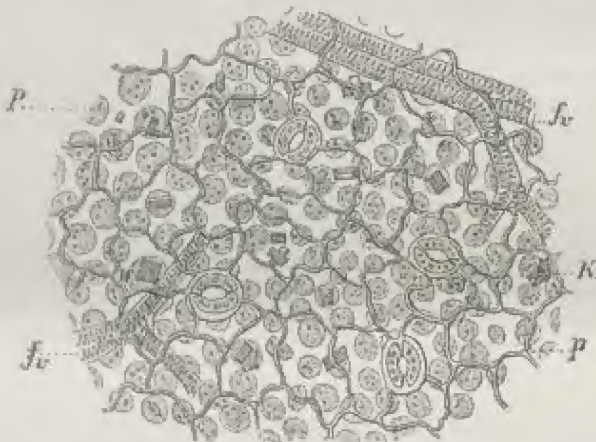


Fig. 4. (Nach Vogl.)

Epidermis der Oberseite des Blattes von *Hyoscyamus nigre*. p Palisaden. fv Gefäße. K Oxalattrüben.

Der Riechstoff soll ein Buttersäureäther sein. Endlich enthält die Droge 19–23 Proc. Asche, darin 2 Proc. Salpeter.

Bestimmung des Alkaloidgehaltes wie bei Belladonna Band I S. 467.

Verfälschungen, die kaum vorkommen, würden leicht nachzuweisen sein durch mikroskopische Untersuchung. In England hat man eine Substitution durch Stechapfelblätter (Band I, S. 1013) beobachtet.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Arzneibücher lassen übereinstimmend die Droge nur von der blühenden Pflanze sammeln, gehen aber in einzelnen Angaben auseinander. Während nach Helv. nur die Blätter, nach Austr. die Blätter der wildwachsenden Pflanze gesammelt werden sollen, lassen Germ., Brit. und U-St. Blätter und blühende Stengel verwenden. Man sammelt also die betreffenden Theile von der zweijährigen Pflanze zur Zeit der ersten Blüthe im Juni und Juli, trocknet möglichst schnell an der Luft, dann noch über Aetzkalk nach und bewahrt, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, am besten in Blechkästen unter den starkwirkenden Arzneimitteln auf. Die Vorräthe sind möglichst alle Jahre zu erneuern, alte Bestände vernichtet man durch Verbrennen. Je nachdem das ganze Kraut oder nur die Blätter gesammelt werden, erhält man aus 5–7 Th. frischer Waare 1 Th. trockene.

Wirkung und Anwendung wie Belladonna.

Grösste Einzelgabe:	Austr. 0,3 g	Germ. 0,5 g	Helv. 0,2 g
„ Tagesgabe:	„ 1,0 g	„ 1,5 g	„ 1,0 g

Vet.: Für Pferde 15,0–30,0 g, für Rinder 15,0–30,0 g, für Schafe und Ziegen 8,0 bis 30,0 g, für Hunde 0,5–4,0 g.

Aussererlich dient die Droge zu narkotischen Umschlägen, als Rauchmittel bei Athemnoth und Zahnweh, bläufg zu Asthmakräutermischungen; für diesen Zweck verwendet man nur die von Stengeln und Rippen befreiten Blätter, um ein gleichmässiges Glimmen zu erzielen. — Bilsenkraut und seine Zubereitungen sind dem freien Verkehr entzogen und dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden, ausgenommen als Bestandtheil von Pflastern, Salben und erweichenden Kräutern (in Deutschland). Obwohl in den betreffenden Verordnungen die Verwendung „zum Rauchen und Räuchern“ nicht ausdrücklich ausgenommen ist, wird man das Kraut hierzu wohl mit demselben Recht verabfolgen dürfen, wie Stechapfelkraut.

2) † Die Samen: Samen *Hyoscyami* (Ergänzb.). — Bilsenkrautsame. Bilsensamen. Dollsamen (volkstümlich: Dollidill zum Räuchern). — *Semence de jusquiame noire* (Gall.). — Henbane Seed.

Beschreibung. Rundlich-nierenförmig, graubraun, netzig punktiert, bis 1,5 mm lang mit ansehnlichem, hellgrauem Endosperm und gekrümmtem Embryo. — Die Epidermis der Samenschale besteht aus ziemlich flachen Zellen, deren Innenwand und Seitenwände ziemlich stark verdickt, deren Aussenwand dünnwandig ist. Das übrige Gewebe der Samenschale ist zusammengepresst. Im Endosperm und Embryo fettes Oel und Aleuron. Die Körner des letzteren messen bis 8 μ ; sie enthalten ein Krystalloid und 1 oder 2 Globoide. — Die Alkaloide haben ihren Sitz in der Samenschale. Gall. liest auch die Samen des in Südeuropa heimischen *Hyoscyamus albus* L. (*Semence de jusquiame blanche*) verwenden.

Bestandtheile. Alkaloidgehalt 0,058 Proc., fettes Oel 18,8 Proc., spec. Gew. 0,939. Es enthält die Glyceride der Palmitinsäure und einer unbekannten ungesättigten Säure. Bestimmung des Alkaloidgehaltes wie bei *Datura*, Band I, S. 1015.

Einsammlung. Anwendung. Die völlig reifen Samen werden im Herbst gesammelt, im übrigen wie die Blätter behandelt. Sie wirken wie das Kraut, doch stärker. Höchstgabe 0,3 g, auf den Tag 0,6 g (nach Lawrx). Sie werden meist in Form der Emulsion verordnet und sind in manchen Gegenden als Räuchermittel gegen Zahnweh gebräuchlich. Man streut die Samen, für sich oder mit Bernsteingrus gemischt auf glühende Kohlen und leitet den Dampf durch einen Trichter gegen den schmerzenden Zahn, aus dem dann angeblich kleine Würmer (die zarten Embryonen der Samen) herausfallen. Zu diesem Zweck verabfolgt man höchstens 2,5 g mit der nöthigen Vorsicht.

† *Alcoolatura Hyoscyami* (Gall.). *Alcoolature de jusquiame* (feuille). Aus gleichen Theilen frischer, gequetschter Bilsenkrautblätter und 90proc. Weingeist durch 10tägiges Ausziehen.

Cigarettes de jusquiame (Gall.) sollen jede 1 g Bilsenkrautblätter enthalten.

† *Extractum Hyoscyami*. Bilsenkrautextrakt. Germ.: Man bereitet es aus frischem, zur Blüthezeit gesammeltem Bilsenkraut ohne die Wurzel wie Extr. *Belladonnae* Germ. (Band I, S. 469). Ausbeute 2,5–3 Proc. Grünlichbraun, in Wasser trübe löslich. Grösste Einzelgabe 0,2 g, grösste Tagesgabe 1,0 g. Bei Kindern rechnet man als höchste Einzelgabe: 0,01 bis 1 Jahr, 0,03 bis 4 Jahre, 0,05 bis 8 Jahre (Bischoff). — *Extractum Hyoscyami siccum* (Germ.) und *Extractum Hyoscyami solutum* (Germ.) s. Bd. I, S. 1074.

Helv.: *Extractum Hyoscyami duplex a. siccum*. Trockenes Bilsenkrautextrakt. *Extrait de jusquiame sec.* 200 Th. Bilsenkraut (V) werden mittels einer Mischung von 2 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist (94proc.) im Verdrängungswege l. a. erschöpft¹⁾. Man befeuchtet mit 30 Th., fängt die ersten 170 Th. Perkolat für sich auf, dampft die übrigen Auszüge auf 30 Th. ein und stellt aus den so erhaltenen 200 Th.

¹⁾ Vergl. Band I, S. 1074 und Fussnote S. 925.

Flüssigkeit genau so, wie bei Extr. *Digitalis duplex* Helv. (Bd. I, S. 1041) angegeben, 100 Th. trockenes Extrakt dar. Grösste Einzelgabe 0,05 g, grösste Tagesgabe 0,15 g.

Austr.: *Extractum Hyoscyami foliorum*. Bilsenkrautblätter-Extrakt. Wird aus gepulverten Blättern wie Extr. *Aconiti radice* (Austr., Bd. I, S. 135) bereitet. Ausbeute etwa 22 Proc. Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,5 g.

Brit.: *Extractum Hyoscyami viride*. Green Extract of Hyoscyamus. Frische Blätter, blühende Spitzen und junge Triebe vom Bilsenkraut zerstösst man, presst aus, erhitzt den Saft noch und nach auf 54,4° C. und sammelt das abgedehnte „Chlorophyll“ auf einem Kattunfilter. Die Flüssigkeit erhitzt man auf 93,3° C., filtrirt, dampft zum Sirup ein, fügt das durch ein Haarnetz getriebene Chlorophyll wieder zu und dampft bei höchstens 66° C. zum weichen Extrakt ein. Gabe 0,1–0,5 g.

U-St.: *Extract of Hyoscyamus*. Aus 1000 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 60) und einer Mischung von 2000 cem Weingeist (91 proc.) und 1000 cem Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 cem, erschöpft¹⁾ zuerst mit dem Rest des Lösungsmittels, dann mit verdünntem Weingeist (41 proc.), und sammelt etwa 3000 cem Perkolat. Die ersten 900 cem fängt man für sich auf, dampft das übrige auf 100 cem, dann das Ganze zur Pillenkonsistenz ein.

Gall.: 1) *Extractum Hyoscyami*. *Extrait de jusquiame avec le suc*. Aus frischen zur Zeit der Blüthe gesammelten Blättern wie Extr. *Conii macul.* Gall. (Bd. I, S. 947) zu bereiten. — 2) *Extractum de semine Hyoscyami*. *Extrait de jusquiame* (Semeuce). Aus gepulverten Bilsenkrautsamen wie Extr. *de radice Belladonn.* Gall. 2, (Band I, S. 469).

E. DISTENICH: *Extractum Hyoscyami solidum*. Bilsenkraut-Dauerextrakt. Aus fein zerschnittener Bilsenkraut wie Extr. *Uvae Ursi solidum* (Bd. I, S. 363).

Zur Alkaloidbestimmung des Extraktes werden nach PARTHEU 2 g desselben mit 3 g Wasser im Mörser zerrieben und mit 10 g grob gepulvertem Aetzkalk unter Vermeidung von Erwärmung vermischt. Das trockne pulverige Gemisch wird im Soxhlet mit Aether extrahirt, wozu meist eine Stunde ausreicht. Man fängt zum Schluss, nachdem man den Extraktionskolben abgenommen hat, einige Tropfen im Ueberschuss auf, lässt verdunsten, nimmt mit 1 proc. Salzsäure auf und prüft mit MAYER'SCHEM Reagens, ob keine Trübung mehr entsteht. Ist dies der Fall, so muss von neuem extrahirt werden. Dann destillirt man im Extraktionskolben den Aether ab, nimmt den Rückstand unter Erwärmen mit 75 cem $\frac{1}{100}$ -N.-Schwefelsäure auf, filtrirt durch ein kleines Filter in einen 100 cem-Kolben, wäscht Filter und Kolben gut nach, füllt zu 100 cem auf, giebt von der Lösung 50 cem in eine 250 cem haltende Stöpselflasche, gießt auf die Flüssigkeit eine fingerhohe Aetherseicht und einige Tropfen Jodeosinlösung und tirt mit $\frac{1}{100}$ -N.-Kalilauge zur Rothfärbung der wässrigen Schicht. 1 cem der verbrauchten $\frac{1}{100}$ -N.-Säure = 0,00289 g Alkaloid. — Nach derselben Methode kann auch Extr. *Belladonnae*, *Conii*, *Aconiti* geprüft werden. Bei Extr. *Conii* beträgt die Extraktionsdauer aber bis 3 Stunden. Es entspricht dann 1 cem $\frac{1}{100}$ -N.-Säure 0,00593 g Aconitin und 0,00127 g Coniin. Für Extr. *Belladonnae* ist die Berechnung dieselbe wie für Extr. *Hyoscyami*.

† *Extractum Hyoscyami fluidum*. Bilsenkraut-Fluidextrakt. *Extrait fluide de jusquiame*. *Fluid Extract of Hyoscyamus*. Helv.: 100 Th. Bilsenkraut (V) bringt man, mit einer Mischung aus 10 Th. Glycerin, 15 Th. Weingeist, 20 Th. Wasser befeuchtet, in einen Perkolator und erschöpft¹⁾ mit q. s. einer Mischung von 2 Th. Wasser und 1 Th. Weingeist (94 proc.). Die ersten 85 Th. fängt man für sich auf und bereitet 1 a. 100 Th. Fluidextrakt. Dunkel grünlichbraun. 20 Tropfen geben mit 9 cem Wasser eine leicht schillernde oder klare Lösung, die durch 5 Tropfen verdünnte Salzsäure und 1 cem MAYER'SCHEM Reagens undurchsichtig getrübt, dann flockig gefällt wird. — Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,3 g.

U-St.: Aus 1000 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 60) und einer Mischung von 2000 cem Weingeist (91 proc.) und 1000 cem Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 cem, fängt die ersten 900 cem für sich auf und stellt 1 a. 1000 cem Fluidextrakt dar. Man gebraucht etwa 4000 cem Lösungsmittel.

Die Bilsenkraut-Extrakte sind vorsichtig aufzubewahren. Man gebraucht sie innerlich als Zusatz zu Hustenmitteln, äusserlich zu Augenwässern, Linimenten, Salben, auch zu Klystieren.

Oleum Hyoscyami (Germ. Helv.). *Oleum Hyoscyami foliorum coctum* (Austr.). *Ol. Hyoscyami infusum*. — Bilsenkrautöl. Bilsenöl. Gekochtes Bilsenkrautöl. — *Huile de jusquiame* (Gall.). — *Infused oil of Hyoscyamus* (Nat. form.). Germ.: 4 Th. mittelfein zerschnittenes Bilsenkraut befeuchtet man mit 3 Th. Weingeist, mischt nach einigen Stunden 40 Th. Olivenöl hinzu, verjagt den Weingeist im Dampfbade, presst und filtrirt. — Helv. Austr.: Aus 1 Th. grob gepulvertem Bilsenkraut,

¹⁾ Vergl. Band I, S. 1074 und Fussnote S. 925.

1 Th. Weingeist, 10 Th. Olivenöl ebenso. — Gall.: Wie Huile de Belladone (Bd. I, S. 472). — E. DIERICH: Wie Oleum Belladonnae I (Bd. I, S. 472). Nach Germ. bräunlich-grün, nach Helv. grün. Ausbeute aus 100 Th. Bilsenkraut etwa 92 Th. — Nat. form.: 200 g Bilsenkrautpulver (No. 40) befeuchtet man mit 150 g Weingeist, dem 4 g Ammoniakflüssigkeit zugesetzt sind, lässt 24 Stunden stehen, fügt 120 g einer Mischung aus je 500 g Sohnalöl und Baumwollsaamenöl hinzu, digerirt 12 Stunden bei 60° C., presst aus und wiederholt das Verfahren mit dem Rest des Oeles.¹⁾ — Man pflegt das Öl in einem kupfernen Kessel zu erhitzen, weil es dabei eine schöne grüne Farbe annimmt, durch Bildung von phyllocyaninsäurem Kupfer, dessen Anwesenheit keinen Bedenken unterliegt. Arbeitet man nach einer Formel, die einen Ammoniakzusatz vorschreibt, so wählt man natürlich Porcellan- oder emailirte eiserne Gefäße. Für Handverkaufszwecke kann man die Farbe durch käufliches Chlorophyll verbessern, oder man ersetzt das Olivenöl durch Rabel und kocht über freier Feuer, muss dann aber den Zeitpunkt genau abpassen, wenn sämtliche Feuchtigkeit verdampft ist; das Kraut muss beim Druck „rascheln“. Man beachte, dass das Pressen des heissen Oeles zu beschleunigen ist, denn ein Stehenlassen des ölgetränkten Krautes kann durch Selbsterhitzung die ganze Ausbeute verderben! Bei Verwendung eines staubfreien Krautes filtrirt man das Öl heiss; bei dem Verfahren von Diet. ist längeres Absetzenlassen nöthig. — Aufbewahrung: vor Licht geschützt.

Ein *Oleum Hyoscyami duplex*, welches nahezu die gesammten Alkaloide des Krautes enthält, wird nach den Helfenb. Annalen (1891) folgendermassen dargestellt. 1000 g feingepulvertes Bilsenkraut packt man, mit einer Mischung aus 100 g Spiritus, 40 g Salmiakgeist, 360 g Aether durchfeuchtet, in einen Perkolator, erschöpft mittels q. s. Aether, bringt den Auszug mit 5000 g Olivenöl in eine Blase und destillirt den Aether über.

† *Succus Hyoscyami* (Brit.). *Juice of Hyoscyamus*. Aus frischen Blättern, blühenden Spitzen und jungen Trieben des Bilsenkrautes presst man den Saft, mischt 3 Vol. desselben mit 1 Vol. 50proc. Weingeist, lässt 7 Tage absetzen und filtrirt. Gabe 2,0–3,5 ccm.

† *Tinctura Hyoscyami*. Bilsenkraut-Tinktur. *Teinture de jusquiame*. *Tincture of Hyoscyamus*. (Ergänz.). Aus 1 Th. mittelfein zerschnittenem Bilsenkraut und 10 Th. verdünntem Weingeist (60proc.) durch Maceration. Höchstdose 1,0 g, auf den Tag 3,0 g nach Lexin. Brit.: Aus 100 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 20) und 45 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. Gabe 2–3,5 ccm. — U-St.: Aus 150 g gepulvertem Bilsenkraut (No. 60) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 150 ccm und sammelt 1000 ccm Tinktur. — Gall.: Aus grob gepulvertem Bilsenkraut wie Tinct. Cocae Gall. (Bd. I, S. 869). Vorsichtig aufzubewahren.

† *Tinctura Hyoscyami ex Herba recente* (Ergänz.). Bilsenkrauttinktur aus frischer Pflanze. Aus 5 Th. zerquetschtem, blühendem, frischem Bilsenkraut und 6 Th. Weingeist (87proc.). Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tagesgabe 1,5 g (n. Lexin).

† *Tinctura Hyoscyami aetherea*. *Teinture étherée de jusquiame* (Gall.). *Éthéréol de jusquiame*. Aus 100 g mittelfein gepulvertem Bilsenkrautblättern und 500 g Aether (Spec. Gew. 0,758) im Verdrängungswege. — Aus 1 Th. fein zerschnittenem Bilsenkraut und 10 Th. Aetherweingeist durch Maceration.

Balsamum tranquillans (Gall.) I. Baume tranquille.

Ep. Foliorum recentium contusorum

1.	Belladonnae	
	Hyoscyami	
	Solani nigri	
	Nicotianae	
	Papaveris	
2.	Stramonii	ss 200,0
	Oleum aetherale	
	Abiesinthii	
	Hyssopi	
	Majoranuae	
3.	Menchae	
	Rutae	
	Rosmarini	
	Salviae	
	Thymi	ss 0,5
4.	Oleum Olivaceum	5000,0

Man kocht 1 mit 2 in einem kupfernen Kessel,

bis alle Feuchtigkeit verdunstet ist, presst aus, lässt absetzen, fügt 3 hinzu und filtrirt.

II. Nach E. DIERICH.

Ep.	Oleum Belladonnae infusum	
	Oleum Hyoscyami infusum	ss 500,0
	Oleum Absinthii aetherale	1,0
	Oleum Lavandulae	
	Oleum Rosmarini	
	Oleum Thymi	ss 2,0

Balsamum universale (E. DIERICH). Universalbalsam.

Ep.	1. Oleum camphoratum	25,0
	2. Oleum Hyoscyami	50,0
	3. Ceres flavae	15,0
	4. Liqueur Plumbi subacetici	10,0

Man schmilzt 1–3 und rührt mit 4 bis zum Erkalten.

¹⁾ Dieses ist auch die allgemeine Vorschrift der Nat. form. für Olea infusa, Infused Oils.

- Emplastrum Hyoscyami** (Ergänz.).
Pilulæ krautpflaster
- Rp. 1. Cerae Rosae 4,0
 2. Terbinthinae
 3. Olei Olivæ aa 1,0
 4. Herb. Hyoscyami rubi, polv. 2,0.
- Man schmilzt 1—2 im Dampfbade, fügt 4 hinzu und rührt nach dem Erkalten in Stangen aus. Darf wegen seiner Neigung zum Schmelzen nicht in dicht verschlossenen Gefäßen aufbewahrt werden!
- Glycyllum cum Extracto Hyoscyami** (Gall.).
Glycérol d'extraît de jusquiame.
- Rp. Extracti Hyoscyami 1,0
 Glycerini gttæ V
 Unguenti Glycerini 9,0.
- Lanolinum Hyoscyami** (Dietrich).
- Wie Lanolinum Belladonna Dietrichs Band I, S. 471.

- Lindolentum antihistemicum.**
- Rp. Tinctur. Hyoscyami
 Tinctur. Belladonnae
 Tinctur. Opii simpli. aa 2,5
 Olei Olivæ aa 12,5.

- Lindolentum narcoticum.**
Lindolent calmant.
- Rp. Unguenti cerei
 Tinctur. Opii erocat. aa 10,0
 Balsami tranquillantis 50,0.

- Liquor pectoralis Huzar.**
- Rp. Extracti Hyoscyami 1,0
 Liquor. Ammon. anisat. 15,0.
- Thermal täglich 15—20 Tropfen in Bräutchen.

- Mistura antipneumonitica Serravallo.**
Mistura antipleuritica Serravallo.
- Rp. Kali nitridi 10,0
 Natrii salicylati 5,0
 Extracti Hyoscyami 1,25
 Aquæ Foeniculi 50,0
 Infusi radice Liquiritiæ 500,0.

- Mistura contra tussim FERNEX.**
- Rp. Extracti Hyoscyami 0,5
 Extracti Nucis Liquirit. 25,0
 Aquæ Foeniculi 50,0
 Aquæ Rosarum Ancant. 100,0.
- 3—4 mal täglich 1 Esslöffel.

- Oleum Hyoscyami compositum** (Huzar).
- Balsamum Tranquilli. Baume Tranquille.**
Compound Oil of Hyoscyamus.
- Rp. Olei Hyoscyami 1000,0
 Olei Lavandulæ
 Olei Menthae pip.
 Olei Rosmarini
 Olei Thymi aa 1,0.

- Bei Rheuma, Drüsenanschwellungen, Ohrenleiden.
 Nat. form. schreiben auf 100 cem Öl Hyoscyami je 2 Tropfen Öl. Atalutidi, Lavandulæ, Rosmarini, Salvia und Thymi var.

- Oleum Hyoscyami cum Chloroformin.**
Grünes Chloroformöl.
- Rp. Olei Hyoscyami 75,0
 Chloroformii 25,0.

- Pastilli expectorantes DIETRICH.**
Husten-Pastillen.
- Rp. Extracti Hyoscyami sicc. (Germ.) 50,0
 Subst. sulfurat. aurant. 25,0
 Sacchari albi pulv. 925,0.
- Man formt 1 u. 1000 Pastillen.
 Mandb. d. pharm. Praxis II.

- Pilulæ antineuralgicæ BROWN SÉQUARD.**
Brown Séquard's Antineuralgie (or Neuralgia) Pills. (Nat. form.)
- Rp. Extracti Hyoscyami (U-St.) 4,5
 Extracti Coeli (U-St.) 4,5
 Extracti Labarum Ignati 5,2
 Extracti Opii (U-St.) 5,2
 Extracti Aconiti (U-St.) 2,2
 Extracti Camphab. Ind. (U-St.) 1,0
 Extracti Stramonii sem. (U-St.) 1,3
 Extracti Belladonn. alcoh. (U-St.) 1,1.
- Man formt 100 Pillen.

- Pilulæ bechicæ OSTERLEK.**
- Rp. Extracti Hyoscyami
 Folior. Hyoscyami aa 2,0
 Folior. Digitalis 1,25
 Extracti Chamomill. q. s.
- Zu 100 Pillen.

- Pilulæ Colocynthidis et Hyoscyami** (Nat. form.).
Pills of Colocynth and Hyoscyamus.
- Rp. Extracti Colocynthidis (U-St.) 0,65 g
 Aloës purificatæ (U-St.) 0,7
 Resinæ Scammonii (U-St.) 0,7
 Olei Caryophyllorum 1 cem
 Extracti Hyoscyami (U-St.) 0,7 g.
- Man formt 100 Pillen.

- Pilulæ Hyoscyami.**
Pilulæ sedativæ.
Pharm. pauper.
- Rp. Extracti Hyoscyami
 Folior. Hyoscyami pulv. aa 2,0.
- Zu 30 Pillen. 2—4 mal täglich 1 Pille.

- Pilulæ Hyoscyami compositæ.**
Pilulæ Mergini. Mergin'sche Pillen.
Pilules de jusquiame et de valériane composées. Pilules de MÉNAGE.
Ph. Helvet.
- Rp. Extracti Valerianæ
 Extracti Hyoscyami fluidi
 Zinci oxydat. aa 5,0
 Radix. Liquiritiæ
 Sacch. Liquiritiæ aa 2,5.
- Man formt 100 Pillen; jede enthält 0,05 g der wirksamen Bestandtheile.

- Ph. Gall.**
- Rp. Extracti Hyoscyami seminis
 Extracti Valerianæ
 Zinci oxydat. aa 0,5.
- Man formt 10 Pillen.

- Pilulæ contra tussim spasticam Huzar.**
- Rp. Opii pulv. 0,5
 Folior. Digitalis
 Radix. Ipecacuanh. aa 0,5
 Extracti Hyoscyami 3,0
 Radix. Althæeae q. s.
- Zu 30 Pillen. Sachtündlich eine Pille.

- Pilulæ laxativæ post partum.**
Laxative Pills after Confinement.
Nat. form. BARKER'S Post Partum Pills.
- Rp. Extracti Colocynth. comp. (U-St.) 11,0
 Aloës purificat. (U-St.) 5,5
 Extracti Nucis vande. (U-St.) 2,5
 Resinæ Podophylli (U-St.) 0,5
 Radix. Ipecacuanhæ pulv. 0,5
 Extracti Hyoscyami (U-St.) 0,2.
- Man formt 100 Pillen.

- Syrupus Hyoscyami.**
Syrupus de Hyoscyamo. Sirop de Jusquiame.
Ph. Gall.
- Rp. Tincturae Hyoscyami
 Syrupi Sacchari 75,0
 925,0.
- 7

II.

Rp. Extract. Hyoscyami fluidi 1,0
Simpli Sacchari 80,0.

Suppositoria contra bradysarium v. SIMONDS.

Rp. Extract. Hyoscyami 0,5
Olei Cacao 18,0.

Zu 6 Suppositorien. Täglich 1—2 Stück.

Tabletten expectorantes.
Husten-Tabletten.

Rp. Extract. Hyoscyami. abed. (Germ.) 0,9
Süßl. sulfurat. aurant. 0,3
Sacchari albi pulv. 5,0
Gummi arabici 1,5
Aque destillatæ gits II.

Man formt l. a. 10 Tabletten.

Tinctura Hyoscyami acida.

Rp. Folior. Hyoscyami conc. 10,0
Spiritus dilut. (70 proc.) 100,0
Acid. sulfuric. (p. sp. 1,840) 0,5.

Durch süßiges Aussehen zu bereiten.

Unguentum antiretiniticum GRAY.

Rp. Extract. Hyoscyami 0,5
Extracti Opi 0,25
Aque destillat. gits IV
Unguent. Hydrarg. ciner. 2,5.

Unguentum antiophthalmicum BOUCHER.

Rp. Extract. Hyoscyami
Tinctur. Jodi aa 5,0
Medellae casium borin. 30,0
Olei Bergamottæ 1,5.

Pomade gegen das Ausfallen der Haare (ziemlich zwecklos).

Unguentum Hyoscyami.

Unguentum contra photophobiam
scrophulosam WURZEN.
Bilsenkrautsalbe.
Ph. Helvet.

Rp. Extract. Hyoscyami fluidi 2,0
Adipis benzoinati 8,0.

Elureibung gegen Rothlauf der Schweine von GERLICH in Rhinow besteht aus 12 Th. Bilsenkrautöl und 88 Th. Terpentinöl.

Zematone, Asthmapulver von ESCOUFLAKE in Frankfurt. Bestandtheile: Bilsenkraut 8, Stechapfel 3, Tollkirsche 6, Nachtschatten 4, Grindelkraut 15, Lärchenschwamm 8, Mohrköpfe 5, Salpeter 22.

E. DIETZICH.

Rp. Extract. Hyoscyami 10,0
Glycerin 5,0
Unguent. cerei 85,0.

Vet. Electuarium antiphlogisticum.

Rp. Folior. Hyoscyami pulv.
Kalii nitrici pulv. aa 50,0
Natrii sulfurici pulv. 200,0
Aloti pulv. 25,0
Radici Althæe pulv. 150,0
Aque q. s.

Pferden und Rindern 3stündlich höhnereigross zu geben.

Vet. Electuarium contra dysenteriam.

Rp. Folior. Hyoscyami pulv. 20,0
Folior. Digitalis pulv. 5,0
Opi pulverati 2,5
Aloti pulv. 15,0
Kalii nitrici 50,0
Natrii sulfurici 100,0
Fructus Foeniculi
Radici Althæe aa 50,0
Aque q. s.

Bei Harverhalten der Pferde 3—4 stündlich höhnereigross.

Vet. Pulvis antihippomanius.

Pulver gegen das Rossen der Stuten.

Rp. Herbar. Hyoscyami
Herbar. Stramonii aa 5,0
Kalii nitrici
Natrii sulfurici aa 10,0
Sacchari pulv.
Farinae secalis aa 4,0.

Mit Honig und Wasser formt man 4 Bäll, die im Laufe eines Tages eingegeben werden.

Hypericum.

Gattung der Guttiferæ — Hypericoides — Hypericeæ.

Hypericum perforatum L. Mit aufrechtem, zweikantigem Stengel, kahl, Blätter länglich-oval, stumpflich, Kelchblätter durchscheinend punkirt, lanzettlich, spitz, oberwärts zuweilen mit einzelnen Drüsen. Die gelben Blüten 5zählig, Antheren in 5 Bündeln, mit 3 Griffeln.

Verwendung finden die blühenden Zweige und Stengelspitzen als Herba Hyperici (Ergänz.). Summitates Hyperici. — Johanniskraut. Johanniskraut. Hexenkraut. Hasenkraut. Harthen. Teufelsknecht. Christiwindkraut. — Summité fleurie de millepertuis (Gall.).

Bestandtheile. Die Blüten enthalten zwei Farbstoffe, einen rothen und einen gelben, beide in Alkohol löslich, der gelbe ausserdem in Petroläther.

Einsammlung. Anwendung. Man sammelt das Kraut im Juni und Juli und trocknet im Schatten. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. Es wird nur noch selten im Handverkauf gefordert und innerlich gegen Blutungen, äusserlich bei Verwundungen gebraucht.

Oleum Hyperici. Ol. Hyperici coctum. Johannisöl. Huile de millepertuis (Gall.). Aus dem getrockneten Kraut wie Huile de camomille Gall. (Bd. I, S. 718) zu bereiten. Im Handverkauf pflegt man als Johannisöl (Regenwurmöl, rothes Ziegelöl) ein mit Alkannin roth gefärbtes Olivenöl, Rübol oder Erdnussöl abzugeben.

Tinctura Hyperici ex herba recente. Johanniskrauttinktur (Pfarrer Knapp's) bereitet man aus 5 Th. frischem, zerquetschtem Kraut und 6 Th. Weingeist. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Hyssopus.

Gattung der Labiatae — Stachyoidene — Hyssopinae.

Hyssopus officinalis L. Heimisch im Mittelmeergebiete und im mittleren Asien. Stark verzweigter Stranch mit ganzrandigen, linealen oder lanzettlichen Blättern. Blüten in Scheinwirteln, die behäuterte, endständige Ähren bilden. Blüthe blau, seltener röthlich oder weiss. Oberlippe aufrecht ausgebreitet, ausgerandet, Unterlippe ausgebreitet, 3spaltig mit flachen, breiten Lappen, der mittlere erweitert, ausgerandet oder zweilappig. Von kampherartigem Geruch.

Verwendung finden die blühenden Zweigspitzen: *Herba Hyssopi* (Ergänzb.). *Summitates Hyssopi*. — *Ysop*. Ysopkraut. Eiserig. Josefskraut. — *Summité fleurie d'hysope* (Gall.).

Bestandtheile. 1 Proc. Ätherisches Oel.

Einsammlung. **Anwendung.** Man sammelt das Kraut im Juni und Juli, trocknet und bewahrt es in Blechbüchsen auf. 4 Th. frisches geben 1 Th. trockenem. — Vollmittel gegen allerlei Brustleiden, das sowohl innerlich als äusserlich gebraucht wird.

Aqua Hyssopi. Ysopwasser. Wie *Aqua Anethi* (Bd. I, S. 306).

Hydrolatum Hyssopi (Gall.). Eau distillée d'hysope. Aus 1000 g frischem Kraut stellt man mittels Dampfstrom 1000 g Destillat dar; man legt eine Florentiner Flasche vor, um das ätherische Oel zu gewinnen.

Sirapus Hyssopi. *Sirapus de Hyssopo* (Gall.). *Sirap d'hysope*. Man bereitet ihn wie *Sir. Chamomillae* Gall. (Bd. I, S. 716).

Ptilana de Hyssopo (Gall.). *Tisane d'hysope*. 5 g Ysop, 1000 g siedendes Wasser; nach $\frac{1}{2}$ Stunde durchsiehen.

Oleum Hyssopi. Ysopöl. Trocknes Ysopkraut giebt bei der Destillation 0,3 bis 0,9 Proc. Oel von angenehmem, mildem, raufarähnlichem Geruch. Das spec. Gewicht des Ysopöles ist 0,925—0,940, sein Drehungsvermögen (100 mm-Rohr) — 17 bis — 23°. Es ist löslich in 2—4 Th. 80 volumprocentigen Alkohols.

Jaborandi.

Unter dem Namen „Jaborandi“ verwendet man in Südamerika eine Anzahl Drogen aus der Familie der Rutaceen (Gattungen *Mouniera*, *Zanthoxylum*, *Pilocarpus*), Piperaceen (Gattung *Piper*) und Scrophulariaceen (Gattung *Herpestis*). — In grösserem Umfange gelangen nach Europa nur Blätter von 5 Arten *Pilocarpus*.

Die Blätter sind mit einer Ausnahme unpaarig gefiedert, doch nicht selten auf das Endblättchen reducirt. Grösse sehr verschieden (vergl. unten). Sämmtlich durchscheinend punkirt infolge des Vorhandenseins schizolysigener Sekretbehälter, die ätherisches Oel enthalten. Cuticula auf beiden Seiten stark entwickelt. Bau bifacial, mit einer Ausnahme nur eine Reihe von Palissaden, die häufig Oxalatdrüsen enthalten und dann gefächert sind. Spaltöffnungen nur auf der Unterseite des Blattes, meist im Niveau der Epidermis, selten etwas emporgewölbt. Alle Arten mehr oder weniger behaart und zwar mit einfachen Haaren und Drüsenhaaren. Gefässbündel der Nerven kollateral.

Die in Betracht kommenden Arten sind nach GUTTA (Ber. d. d. pharm. Ges. 1897, 8. 356) die folgenden:

I. *Pilocarpus Jaborandi* Holmes liefert Pernambuco-Jaborandi.¹⁾ Blätter unpaarig-ein- bis vierjochig gefiedert, nicht selten auf das Endblättchen reducirt. Blättchen schmaler oder breiter lanzettlich, bis 16 cm lang, an der Spitze ausgerandet. Basis der Seitenblättchen abgerundet, die des Endblättchen in den Blattstiel verschmälert. Der Hauptnerv ragt nur unterseits vor, die Seitennerven auch oberseits. Geruch eigenthümlich brenzlich. Der Hauptnerv der Blätter hat einen stark entwickelten, fast kontinuierlichen Faserring. Die Grösse der Epidermiszellen der Oberseite beträgt $30:45\ \mu$, die der Unterseite $31:43\ \mu$. Die Höhe der einfachen Palissadenschicht beträgt $23-52\ \mu$, die Dicke des ganzen Blattes $169-360\ \mu$. Die Drüsenhaare sind kaum in die Epidermis eingesenkt.

II. *Pilocarpus pennatifolius* Lemaire liefert Paraguay-Jaborandi. Blätter unpaarig-ein- bis dreijochig gefiedert, nicht selten auf das Endblättchen reducirt. Blättchen elliptisch, eiförmig bis verkehrt-eiförmig, bis 14 cm lang, bis 4,5 cm breit, an der Spitze abgerundet oder schwach ausgerandet. Die Basis aller Blättchen ist in den Blattstiel verjüngt. Rand der Blätter selten schwach umgebogen, gegen die Spitze hin schwach gekerbt. Farbe auffallend graugrün mit gelbem Hauptnerv. Derselbe tritt nur unterseits hervor, die Seitennerven schwach an der Oberseite. Bastfasern um den Hauptnerv nur in einzelnen Gruppen. Grösse der Epidermiszellen der Oberseite $33:25\ \mu$, der Unterseite $35:25\ \mu$. Höhe der einfachen Palissadenschicht $36-72\ \mu$, Dicke des ganzen Blattes $205-424\ \mu$. Drüsenhaare tief eingesenkt. Epidermiszellen der Unterseite papillös vorragend.

III. *Pilocarpus trachylophus* Holmes liefert Ceará-Jaborandi. Die Pflanze gehört nach GUTTA wahrscheinlich überhaupt nicht zur Gattung *Pilocarpus*. Blätter unpaarig-ein- bis dreijochig gefiedert, zuweilen auf das Endblättchen reducirt. Blättchen länglich-lanzettlich, auch elliptisch, Spitze schwach ausgerandet, Basis der Seitenblättchen abgerundet, beim Endblättchen in den Blattstiel verjüngt. Rand stark umgebogen, auch eingerollt, selten gegen die Spitze etwas gekerbt. Länge des Blättchens bis 9 cm, Breite bis 3,5 cm. Farbe oberseits dunkel olivgrün bis braunroth, unterseits hell gelblich-grün. Hauptnerv zuweilen röthlich überlaufen, er ragt unterseits stark hervor, die Seitennerven beiderseits. Unterseite dicht, fast sammetartig behaart. Blättchen fast sitzend. Grösse der Epidermiszellen der Oberseite $41:31\ \mu$, der Unterseite $48:30\ \mu$. Höhe der einfachen Palissadenschicht $75-104\ \mu$, Dicke der ganzen Blätter $315-441\ \mu$. Drüsenhaare nicht eingesenkt, ausserdem mehrzellige Keulenhaare. Epidermiszellen der Unterseite papillös vorragend, in denselben häufig Sphaerokristalle.

IV. *Pilocarpus microphyllus* Stapf liefert Maranhão-Jaborandi. Blätter unpaarig-ein- bis fünfjochig gefiedert, selten auf das Endblättchen reducirt. Blättchen von sehr wechselnder Gestalt: schmal-lanzettlich, eilanzettlich, eiförmig bis rundlich. Spitze tief ausgerandet. Basis stumpf abgerundet oder kugelförmig in den Blattstiel auslaufend. Rachis schmal geflügelt. Blättchen bis 5,5 cm lang, bis 2,8 cm breit, meist aber viel kleiner, von allen 5 Arten die kleinsten. Nerven beiderseits vorragend. Grösse der Epidermiszellen der Oberseite $39:30\ \mu$, der Unterseite bis $40:27\ \mu$. Höhe der einfachen Palissadenschicht $30\ \mu$, Dicke des ganzen Blattes $185\ \mu$.

V. *Pilocarpus spicatus* St. Hilaire liefert Aracati-Jaborandi. Blätter stets einfach, nie gefiedert, lanzettlich bis oval. Spitze schwach ausgerandet. Das Blatt bis 11 cm lang, bis 4 cm breit, stets in den Blattstiel verschmälert. Rand flach, zuweilen gegen die Spitze schwach gekerbt. Nerven oberseits deutlich hervorstehend. Grösse der Epidermiszellen der Oberseite bis $31:42\ \mu$, der Unterseite bis $29:44\ \mu$. Oft zwei

¹⁾ Ich führe diese HOLMES'schen Bezeichnungen nach dem Ausführlichen und nach dem Vaterland auf, da sie sich eingebürgert haben, bemerke aber ausdrücklich, dass nach GUTTA aus den betr. Häfen nicht etwa gerade die danach benannten Sorten kommen, sondern dass die Handelswaare vielmehr meist gemengt ist.

Palisadenschichten, erste bis 71μ hoch, zweite bis 42μ . Dicke des ganzen Blattes bis 262μ .

Die ganzen Blätter oder die einzelnen Fiederblättchen, oft mit Stücken dünner Zweige oder mit Früchten vermischt, liefern

Folia Jaborandi (Germ.). **Folium Jaborandi** (Helv.). **Jaborandi Folia** (Brit.). **Pilocarpus** (U-St.). **Jaborandi** (Gall.). **Folia Pilocarpi**. — **Jaborandiblätter**. **Jaborandi oder Jaguarandiblätter**. — **Feuille de jaborandi**. — **Jaborandi Leaves**.

Von den Arzneibüchern schreiben vor Germ.: *Pilocarpus pennatifolius*, Helv. u. Brit.: *P. Jaborandi*, Gall.: *P. pinnatifolius* (sic!) und *P. Selloanus* Engler (beide sind nach Gmelin identisch), U-St.: *P. Selloanus* und *P. Jaborandi*.

Bestandtheile. Alkaloide: *Pilocarpin* $C_{11}H_{16}N_2O_4$, *Pilocarpidin* $C_9H_9N_2O_3$, *Jaborin* $C_{12}H_{17}N_2O_4$. Alle drei Alkaloide gelten als Träger der Wirksamkeit, doch soll die Hauptwirkung dem *Pilocarpin* zukommen. Ob alle 5 Arten dieselben Alkaloide enthalten, oder ob, wie das z. B. für *trachylophus* und *spicatus* scheint, noch andere Alkaloide vorkommen, ist noch wenig festgestellt.

Ebenso sind die bisher vorgenommenen Bestimmungen des Gehaltes an Gesamtalkaloiden wenig befriedigend, da sicher eine Anzahl derselben nicht mit reinem Material, sondern mit Gemengen mehrerer Arten angestellt sind. Es werden für die einzelnen Species angegeben für: *P. Jaborandi* 0,5—0,8 Proc. Alkaloidnitate, *P. pennatifolius* 0,18—0,38 Proc. Alkaloidnitate, *P. microphyllus* 0,18—0,8 Proc. Nitate, *P. spicatus* 0,16 Proc. Nitate, *P. trachylophus* 0,4 Proc. Nitate. Der Alkaloidgehalt der Stiele ist nur etwa $\frac{1}{2}$ so hoch wie der der Blätter. — Ferner enthält die Droge 0,2—1,1 Proc. ätherisches Öl vom Geruch nach Rauten. Dasselbe hat das spec. Gew. 0,885—0,895 und dreht $+3^{\circ}25'$. Es enthält einen Kohlenwasserstoff *Pilocarpen*, der vielleicht unreines Dipenten ist und wahrscheinlich einen Kohlenwasserstoff der olefinischen Reihe.

Verfälschung. In den letzten Jahren sind in den Jaborandiblättern häufig die Blätter der *Swartzia decipiens* Holmes vorgekommen. Die Blätter sind unpaarig gefiedert bis sechsfeilig. Die Blättchen sind schmal elliptisch bis breit oval, bis 4,0:2,0 cm gross. Sie haben eine doppelte Palisadenschicht und grosse Sekreträume im Mesophyll mit in den Hohlraum hineinragenden Aussackungen der Epithelzellen. Auf der Epidermis mehrzeitige Haare mit langer Endzelle.

Aufbewahrung. In gut schliessenden Blech- oder Glasgefässen.

Wirkung und Anwendung. Innerlich im Aufguss, seltener als Abkochung zu 2,0 bis 6,0:150,0—200,0 auf einmal als schweizestreibendes Mittel; Helv. giebt 0,0 g als höchste Tagesgabe im Aufguss an. (Meist giebt man dem *Pilocarpin* den Vorzug.) Ausserlich in Form von Kopfwassern zur Beförderung des Haarwuchses, doch ist hier die Wirkung zweifelhaft; vergl. auch unter *Pilocarpin*.

Nach Untersuchungen von Baissemoart ist jede längere Einwirkung von Wärme den Jaborandiblättern schädlich, da sich hierbei das *Pilocarpin* spaltet. Hiernach wären Aufgüsse zu vermeiden und nur die auf kaltem Wege genommenen Zubereitungen zweckdienlich. — Jaborandiblätter sind dem freien Verkehr entzogen.

Extractum Jaborandi alcoole paratum (Gall.). **Extrait de Jaborandi** (alcoolic). Aus mittelfein gepulverten Jaborandiblättern wie **Extrait de digitale alcoolicus** Gall. (Bd. I, S. 1041, 2).

Extractum Jaborandi liquidum (Brit.). **Extr. Pilocarpi fluidum** (U-St.). **Jaborandi-Fluidextrakt**. **Liquid Extract of Jaborandi**. **Fluid Extract of Pilocarpus**. Brit.: Aus 1000 g gepulverten Jaborandiblättern (No. 20) und q. s. 45 vol.-proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 500 cem, fängt die ersten 350 cem für sich auf, sammelt noch 3500 cem Perkolat und stellt 1 s. 1000 cem Fluidextrakt dar. — U-St.: Aus Pulver No. 40 und 41 proc. Weingeist unter Befeuchten mit 350 cem *absoso*. Innerlich zu 0,3—0,9 cem.

Sirupus Jaborandi. **Jaborandisirup**. **Sirap de jaborandi**. Gall.: Wie **Sirap de camomille** Gall. (Bd. I, S. 716). — E. Durrachen: 100,0 geschnittene Jaborandiblätter zieht man 4 Stunden mit 450,0 Wasser und 20,0 Weingeist bei höchstens $35^{\circ}C$.

aus, kocht die Pressflüssigkeit mit 2,0 Filtrirpapierschnitzeln auf und stellt aus 350,0 Filtrat und 650,0 Zucker 1000 g Sirup dar. — Münch. Vorschrr.: 10 Th. Jaborandiblätter zieht man einen Tag mit 5 Th. Weingeist und 60 Th. Wasser aus und bereitet aus 40 Th. Seihflüssigkeit und 60 Th. Zucker 100 Th. Sirup.

Tinctura Jaborandi (Brit. Gall.). Jaborandi-Tinktur. *Tinture ou Alcoolé de jaborandi*. Tincture of Jaborandi. Brit.: Aus 200 g gepulverten Jaborandiblättern (No. 40) und q. s. 45 vol.-proc. Weingeist bereitet man unter Befeuchten mit 125 cem im Verdrängungswege 1000 cem Tinktur. Gabe 2–4 cem. — Gall.: Wie Tinet. Coca Gall. (Bd. I, S. 869). — E. Dittmarich: 20 Th. fein zerschnittene Jaborandiblätter, 100 Th verdünnter Weingeist (68 proc.).

Aqua aromatica pilophila.
Eau de Cologne pilocéme. Haarnuchwasser.

Rp. Tincture Jaborandi

Aqua Colombensis aa 100,0

Morgens und Abends das Haar zu bestreichen.

Pisana de folia Jaborandi (Gall.).

Tisane de Jaborandi.

Rp. Fol. Jaborandi 10,0, Aq. bullient 1000,0.

Nach $\frac{1}{2}$ Stunde auspressen.

Elisir Pilocarpi (Nat. form.)

Elisir of Pilocarpus or of Jaborandi.

Rp. Extract Pilocarpi fluid. (U-St.) 65 cem

Sirup Coffeae (Nat. form.)¹⁾ 200 "

Tinctur. Vanillae (U-St.) 35 "

Elisir Tamarac comp. (Nat. form.) 700 "

Oleum Jaborandi. Jaborandiblätteröl. Das durch Destillation der trocknen Jaborandiblätter mit Wasserdampf in einer Ausbeute von 0,2–1,0 Proc. erhaltene ätherische Oel hat einen starken, rautenähnlichen Geruch, ist optisch schwach rechtsdrehend und hat ein zwischen 0,865 und 0,895 liegendes spec. Gewicht. Der aus dem Oele isolirte und Pilocarpen genannte Kohlenwasserstoff $C_{16}H_{14}$ scheint identisch mit Dipenten zu sein.

Jalapa.

† **Tubera Jalapae** (Germ.). **Tuber Jalapae** (Helv.). **Radix Jalapae** (Austr.). **Jalapa** (Brit. U-St.). **Rad. Jalapae s. Jalappae tuberosae.** **Rad. Mechoacannae nigrae.** — Jalapenknollen. Jalapenwurzel. Purgirwurzel. Schwarzer Rhabarber. — **Jalap tubéreux ou officinal** (Gall.). **Racine de jalap.** — Jalap.

Die angeschwollenen Wurzeln von **Exogonium Purga** (Wender.) Benth. (*syn.*: *Ipomoea Purga* Hayne). Familie der **Convolvulaceae** — **Convolvuloideae** — **Convolvulinae**. Heimisch in den ostmexikanischen Cordilleren, dort auch kultivirt, ferner in Jamaika, Südamerika und Indien.

Beschreibung. Die Droge besteht aus den an der Basis kuglig oder knollig verdickten Wurzeln, die im trocknen Zustande bis 200 g schwer werden. Sie sind stark runzelig, graubraun mit quergestreckten Würzchen bedeckt. Im Innern ist die Droge sehr dicht und von gleichmässig hornartiger oder zuweilen im Innern mehligartiger Beschaffenheit. Bruch kantig, muschlig, aber nicht hölzig oder faserig. Der Querschnitt zeigt eine graue oder bräunliche Farbe und lässt nicht sehr regelmässige concentrische Kreise erkennen. Die hornige Beschaffenheit hat ihren Grund in dem Bräuen der Knollen oder Trocknen in heisser Asche, wobei die Stärke verkleistert. Grössere Knollen sind, um das Trocknen zu erleichtern, oft eingeschnitten. Gestalt kuglig, birnförmig bis spindelförmig. Geruch oft etwas rauchig (infolge des Trocknens über offenem Feuer), Geschmack zuerst fade, dann kratzend. — Die Droge ist mit einem dünnen Kork bedeckt, im Parenchym der Rinde fallen in der Nähe des Korkes zahlreiche Oxalatdrüsen auf, weiter nach innen finden sich, oft in radiale Reihen angeordnet, reichlich Milchsaftezellen, die auch im Holz sehr reichlich sind. Siebbündel sind nur undeutlich zu erkennen. Im Holzkörper erkennt man, sich unmittelbar an das Cambium anschliessend, kleine, radiale Holzstränge mit wenigen

¹⁾ 250 g gerösteten und grob gepulverten Kaffee übergiesst man mit 500 cem siedendem Wasser, erhält 5 Minuten im Sieden, presst nach dem Erkalten ab, sammelt durch Nachwaschen mit Wasser 500 cem Flüssigkeit und löst darin 750 g Zucker.

Gefäßen. Weiter nach innen zerstreut einzelne Gefäße oder kleine Gruppen solcher, um die sich häufig neue ringförmige Cambien bilden, die, wenn sie nahe zusammen liegen, mit einander verschmelzen können, so dass dann innerhalb eines geschlossenen oder an einer Seite offenen Cambiums mehrere Gefäßgruppen liegen können (Fig. 5). — Im Innern der Knollen findet man meist reichlich unverkleisterte Stärkekörner, sie sind rundlich, deutlich geschichtet, mit excentrischem Kern, häufig zu mehreren zusammengesetzt (Fig. 6). Sie sind

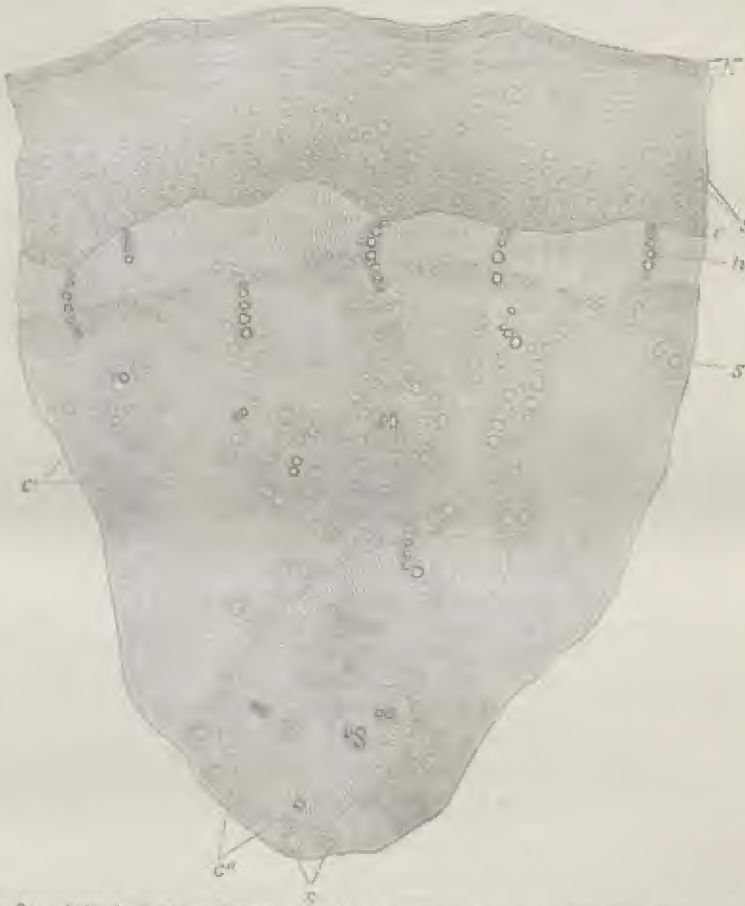


Fig. 5. Querschnitt durch Tuber Jalapae, schwach vergrößert. *K* Kork. *c* Cambium. *s* Harz- oder Milchsaftzellen. *a* Normale Holzbüdel. *b* Nach innen liegende Gefäßgruppen, von einem sekundären Cambium umgeben. *c* Aus mehreren verschmolzenen sekundären Cambien.

das einzig wirklich charakteristische Element, an dem man die Knollen in einem Pulver erkennen kann, daneben kommen noch die Oxalatlinsen und die Harzzellen in Betracht.

Bestandtheile. Der wirksame Bestandtheil ist das in Alkohol und Eisessig lösliche, in Aether, Petrolenmäther und Wasser unlösliche Convolvulin. Es schmilzt bei $140-148^{\circ}\text{C}$, ist eine weisse, amorphe Masse, von der Zusammensetzung $\text{C}_{21}\text{H}_{30}\text{O}_7$. Man hält es für ein gemischtes Säureanhydrid, es liefert mit Alkalien Convolvulinsäure $\text{C}_{16}\text{H}_{20}\text{O}_{11}$ und Methyläthylweinsäure. Die Convolvulinsäure liefert mit Säuren Convolvulinolensäure $\text{C}_{18}\text{H}_{26}\text{O}_8$ und Glukose, ist also ein Glukosid. Die Convolvulinolensäure ist mit der Jalapinolensäure identisch. — Man stellt das Convolvulin aus der Resina

Jalapae dar, indem man diese mit Wasser und dann mit Aether behandelt, der angelöste Rest ist unreines Convolvulin.

Der Harzgehalt (vergl. unten) wird von den Arzneibüchern wie folgt normirt: Germ. Holv. 7 Proc., Austr. 10 Proc., Brit. 9—11 Proc., U-St. 12 Proc., Gall. 15—18 Proc. Damit sind die Forderungen gegen früher zum Theil bedeutend herabgegangen. Offenbar ist das veranlasst durch eine Reihe von Veröffentlichungen, denen zufolge der Harzgehalt jetzt viel niedriger sei als früher, weil vermuthlich der Droge, und besonders der gepulverten, ein Theil des Harzes entzogen werde. Darauf mehrfach vorgenommene, umfangreiche Untersuchungen haben das Falsche dieser Ansicht dargethan und gezeigt, dass Knollen mit 10 Proc. Harz auch gegenwärtig unschwer zu beschaffen seien. Kulturversuche in Indien haben gezeigt, dass die Knollen am harzreichsten auf mit Superphosphat gedüngtem Boden sind. Die Bestimmung des Harzgehaltes wird vorgenommen, indem man 5 g der gepulverten Droge in einem Soxhlet mit 95 proc. Alkohol extrahirt, den Auszug verdunstet und wägt.

Sorten, Verfälschungen, Prüfung. Kleinere, rundliche, feste und harte Knollen gelten als gehaltreicher als sehr grosse, langgestreckte, leichte und oft im Innern hohle; ganz zu verwerfen sind die der Droge zuweilen beigeingetragten, gespaltenen Stengel, deren Stärkekörnchen unter dem Mikroskop keine Schichtung erkennen lassen, woran man sie auch im Pulver erkennen kann. — Knollen, denen das Harz theilweise entzogen ist, sind mit einer glänzenden Harzschicht bedeckt und die Harzellen im Innern theilweise leer.



Fig. 6. Stärkemehl aus Tubern Jalapae. 280 mal vergrössert.

Ferner werden der Droge zuweilen Knollen und Wurzeln anderer purgirend wirkender Convolvulaceen beigeingetrag, so die Tampicowurzel von *Ipomoea simulans* Habbury, die Orizabawurzel, *Stipites Jalapae*, *Radix Mechoacanna* von *Ipomoea orizabensis* Ledebour, die Turpithwurzel von *Ipomoea Turpethum* R. Br. (vergl. unten), die brasilianische Jalapa von *Ipomoea operculata* Martius und die Scammoniumwurzel von *Convolvulus Scammonia* L. Sie sind sämmtlich heller, mehr in die Länge gestreckt und von abweichendem Bau.

Getrocknete Birnen, Kartoffeln, Parantase (von *Bertholletia excelsa* H. B. K.), die als Verfälschungen vorkommen sollen, sind mit einiger Aufmerksamkeit leicht zu erkennen.

Aufbewahrung. Die Jalapa findet unzerkleinert keine Verwendung, man hält sie deshalb gewöhnlich nur als Pulver vorrätzig, schon deshalb, weil die vorgeschriebene Untersuchung auf den Harzgehalt ohnehin nicht mit einzelnen Knollen, sondern mit einer Durchschnittsprobe angestellt werden muss. Man zerstösst sie zunächst gröblich, trocknet bei etwa 40° C. und verwandelt sie dann, je nachdem sie zur Extraktgewinnung oder zu Rezeptarzwecken Verwendung finden sollen, in ein grobes oder ein sehr feines Pulver und bewahrt dieses vorsichtig, trocken und vor Licht geschützt auf. Beim Pulvern sind die üblichen Vorsichtsmassregeln zum Schutze der Augen und Athmungsorgane zu treffen, denn letztere werden durch den Staub heftig angegriffen. Der beim Pulvern bleibende Rückstand wird gesammelt und gelegentlich auf Harz verarbeitet.

Das künstliche Pulver ist mancherlei Verfälschungen ausgesetzt; man hat es daher sowohl auf den richtigen Harzgehalt, als auch mikroskopisch zu untersuchen (siehe oben).

Anwendung. Jalapa dient in kleineren Gaben, von 0,1—0,3 g. zur Anregung der Darmthätigkeit, zu 1,0—2,0 g als starkes Abführmittel; in noch grösseren Gaben bewirkt sie Kolik und schmerzhaften Stuhldrang. Kindern giebt man halb so grosse Dosen wie Erwachsenen und hier wird Jalapa besonders bei Santoningebruch zur Entfernung der Darmparasiten angeordnet. Nach 1 g Resina Jalapa ist in einem Falle der Tod eingetreten. — Holv. schreibt als Höchstgabe 1 g; auf den Tag 5 g vor. Jalapa und Jalapenharz sind dem freien Verkehr entzogen und dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben

werden (ausgenommen in Form der Jalapenpillen der Pharm. Germ. innerhalb des Geltungs-
bereichs der letzteren).

† **Extractum Jalapae** (Brit. U-St.). Jalapenextrakt. Extract of Jalap.
Brit.: 1000 g grob gepulverte Jalape zieht man 7 Tage lang mit 5 l 90 vol.-proc. Weingeist
aus, presst, filtrirt, destillirt den Weingeist ab, so dass ein weiches Extrakt übrig bleibt.
Den Pressrückstand zieht man 4 Tage mit 10 l destill. Wasser aus, presst, seigt durch
Flasch, verdampft zu einem weichen Extrakt, vermischt dasselbe mit dem andern und
dampft nun bei höchstens 60° C. zu einem dicken Extrakt ein. Gabe 0,1—0,5 g. —
U-St.: Aus 1000 g Jalapenpulver (No. 60) und 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege.
Man befeuchtet mit 350 ccm, kocht die ersten 900 ccm für sich auf, erschöpft l. a., de-
stillirt von dem zweiten Auszuge den Weingeist ab, so dass 100 ccm übrig bleiben, und
verdampft die vereinigten Auszüge zur Pillenkonsistenz.

† **Extractum Jalapae fluidum** (Nat. form.). Fluid Extract of Jalap. Man
bereitet genau so, wie bei vorigem angegeben, 1000 ccm Flüssigkeit, die natürlich nicht
weiter eingedampft werden.

† **Resina Jalapae** (Aust. Gall. Germ. Helv. U-St.). Jalapae Resina (Brit.).
Extractum s. Magisterium Jalapae. — Jalapenharz. — Résine de jalap. —
Jalap Resin. Resin of Jalap Root. Die Arzneibücher stimmen darin überein, dass
sie die Jalapenknollen mit Weingeist ausziehen, letzteren abdestilliren, das zurückbleibende
Harz mit warmem Wasser waschen und zuletzt trocknen lassen; doch zeigen die einzelnen
Vorschriften kleine Abweichungen untereinander. Germ. lässt 1 Th. grob gepulverte Ja-
lape je 24 Stunden bei 35—40° C. zuerst mit 4, dann mit 2 Th. Weingeist (87 proc.) aus-
ziehen, vom Filtrat den Weingeist abdestilliren, den Harzrückstand, nachdem der Wein-
geist vollständig verjagt ist, mit warmem Wasser waschen, bis es sich nicht mehr färbt,
dann im Dampfbade trocknen, bis eine erkaltete Probe sich zerreiben lässt. — Helv. lässt
das erste Mal nur 3 Th. Weingeist (94 proc.) nehmen und den Auszug vor dem Ab-
destilliren die doppelte Menge Wasser zusetzen, sonst ebenso. — Nach Austr. wird 1 Th.
grob gepulverte Jalape mit q. s. heissem Wasser übergossen, nach 3 Tagen ausgepresst,
getrocknet und nun dreimal mit je 2 Th. Weingeist (87 proc.) je 24 Stunden lang digerirt.
Nach Abdestilliren des Weingeistes wird das Harz in siedendes, destillirtes Wasser ein-
getragen, der Weingeist weggelocht (die wässrige Flüssigkeit muss völlig klar sein) und
das Harz wie nach Germ. behandelt. — Brit.: 1 Th. Jalapenpulver (No. 40) wird mit
2 Th. Weingeist (90 vol.-proc.) 24 Stunden digerirt, dann im Verdrängungswege mit q. s. Wein-
geist erschöpft;¹⁾ den Auszug setzt man 1/2 Th. destill. Wasser zu, destillirt den Wein-
geist ab und verfäht weiter wie nach Germ. — U-St.: Aus 1000 g Jalapenpulver (No. 60)
und q. s. Weingeist (91 proc.) sammelt man im Verdrängungswege (zum Befeuchten 300 ccm)
etwa 2500 ccm Parcolat²⁾, destillirt den Weingeist ab, so dass 400 g Rückstand bleiben,
und rührt diesen unter 9000 ccm Wasser, wäscht durch Dekanthiren, presst aus und trock-
net in der Wärme. — Gall.: 1 Th. grob gepulverte Jalape wird auf einem Haarsiebe
durch 24tägiges Einstellen in kaltes, destillirtes Wasser ausgewaschen, stark gepresst, dann
nach einander mit 4 darauf mit 2 Th. Weingeist (90 proc.) je 4 Tage macerirt. Die vom
Weingeist befreiten Auszüge giebt man zu 2 Th. siedendem Wasser und verfäht weiter,
wie nach Germ. — E. Dietrichson empfiehlt das Verdrängungsverfahren, weil es die
grösste Ausbeute giebt (1000 Th. feines Jalapenpulver, mit 250 Th. Weingeist befeuchtet,
werden durch 4000 Th. Weingeist erschöpft), für Darstellung im grossen dagegen die Ma-
ceration (dreimaliges Ausziehen unter jedesmaligem Auspressen). — Das noch warme Harz
rollt man in Stangen aus und lässt diese in möglichst kaltem Wasser erharthen. Für die
Handelswaare ist die Form der Zöpfe beliebt. Ueber die Ausbeute vergl. oben.

Jalapenharz ist gelbbraun bis braun, oder wenn es beim Ausrollen schon erkaltet
war, aussen grau und glanzlos; auf dem Bruch ist es glänzend, gepulvert grau bis braun.

Unter dem Namen **Jalapin** stellt man ein gereinigtes Harz dar, indem man dem
alkoholischen Auszuge der Knollen Wasser bis zur leichten Trübung hinzufügt, mit Thier-
kohle versetzt, digerirt und endlich aufkocht. Nach dem Erkalten wird filtrirt, zur
Trockne gebracht, der Rückstand mit heissem Wasser ausgewaschen und getrocknet.

Das Jalapenharz wird mit minderwerthigem Harz, dann mit Kolophonium, Guajak-
harz, Aloë etc. verfälscht. Die zum Nachweis dieser Verfälschungen angegebenen Metho-
den sind namentlich nicht in allen Fällen zufriedenstellend. 1) So soll man Kolophonium
daran erkennen, dass 1 Th. Res. Jalapae mit 5 Th. Salmiakgeist im verschlossenen Glase
erwärmt, eine Lösung geben, die beim Erkalten nicht gelatinirt. Es sind mit dieser Me-
thode nur grössere Mengen Kolophonium nachweisbar. 2) Gepulvert, mit Spiritus befeuchtet
und danach mit Eisenchlorid soll das Harz mit Eisenchlorid nicht blaugrün werden
(Guajakharz). 3) Die verschiedentlich vorgenommene Bestimmung der Säure- und Ver-

¹⁾ Die Jalape ist erschöpft, wenn das Abtropfende mit Wasser keine deutliche Trü-
bung mehr giebt.

seifungszahl hat, da man nicht nach denselben Methoden arbeitete, bis jetzt übereinstimmende Zahlen nicht gegeben.

Zur Bestimmung der Säurezahl löst man nach K. Dietrich 0,5 g Harz in 50 ccm Weingeist und titirt mit alkoholischer $\frac{1}{2}$ -N.-Kalilauge und Phenolphthalein. Gefundene Zahlen: 26,58—27,30. Zur Bestimmung der Verseifungszahl löst man nach Dietrich 0,5 g Harz in 50 ccm Weingeist, setzt 25 ccm alkoholische $\frac{1}{2}$ -N.-Kalilauge zu, erhitet eine Stunde auf dem Wasserbade und titirt nach dem Erkalten mit $\frac{1}{2}$ -N.-Schwefelsäure und Phenolphthalein zurück. In beiden Fällen liefert die auf 1 g Harz bezogene Anzahl Kubikcentimeter Kalilauge \times 22,08 die betr. Zahl. Gefundene Verseifungszahlen: 234,04 bis 244,72.

Das Harz wirkt hauptsächlich abführend, und zwar doppelt so stark, wie die Knollen; grössere Gaben verursachen heftiges Leibschneiden. Man giebt es zur Anregung der Darmabsonderung zu 0,1—0,2 g, als Abführmittel zu 0,3—0,5 g in Pulver, Pillen, dann meistens als Jalapenseife, oder als Resina Jalapae praeparata (s. S. 108). — Jalapenharz ist vorsichtig aufzubewahren. Höchstgabe 0,5 g, auf den Tag 1,5 g (Helv.). — Beim Einkaufe ist zu beachten, dass die Drogisten das officinelle Harz als Resina Jalapae e tubere ponderoso bezeichnen, zum Unterschiede von dem aus Jalapentengeln gewonnenen Resina Jalapae e tubere levi. Beide sind ausserdem durch Knochenkohle gebleicht im Handel, das erstere als Res. Jal. e tub. pond. alba oder Convolvulin, das letztere als Res. Jal. e tub. levi alba s. Jalapin (s. S. 105).

Sapo Jalapinus (Germ. Helv.). Resina Jalapae saponata — Jalapenseife. Jalapenharzseife. — Sapon de jalap. — Soap of Jalap. Germ.: Je 4 Th. Jalapenharz und medicinische Seife löst man in 8 Th. verdünntem (60 proc.) Weingeist und dampft im Wasserbade unter beständigem Umrühren auf 9 Th. ein. — Helv.: aus je 9 Th. Jalapenharz und medicinischer Seife, 1 Th. Glycerin, 12 Th. Weingeist durch Eindampfen auf 20 Th. Braungelbe, in Weingeist klar, in 20 Th. Wasser fast klar lösliche Masse von Extraktstärke, Säuren, ebenso die meisten Extrakte und Tinkturen sind mit Jalapenseife unverträglich, da sie dieselbe unter Harzabscheidung versetzen. Man giebt die Jalapenseife als Reizmittel zu 0,1—0,3 g, als Abführmittel zu 0,3—1,0 g mehrmals täglich in Pillen. Wegen ihrer Neigung zum Austrocknen wird sie in gut verschlossenen Gefässen aufbewahrt; eine trotzdem zu hart gewordene Seife löst man in verdünntem Weingeist und bringt sie durch Eindampfen zur richtigen Konsistenz. Vorsichtige Aufbewahrung wird von den Arzneibüchern nicht vorgeschrieben.

Die Jalapenseife darf nicht durch ein trockenes Gemisch aus Harz und Seife ersetzt werden. Auch ex tempore lässt sich dieselbe in kurzer Zeit genau nach Vorschrift anfertigen, doch dürfte in diesem Falle, wenn es sich um eine Pillenmasse handelt, das völlige Verdunsten des Weingeistes unnötig sein.

† **Tinctura Jalapae Resinae** (Ergänzb.). Jalapenharztinktur. 1 Th. Jalapenharz löst man in 10 Th. Weingeist (87 proc.). Als Abführmittel, für Erwachsene zu 10—30 Tropfen, für Kinder zu 2—5 Tropfen auf Biscuits getropfelt und darauf eingetrocknet (Abführmacaronen). Vorsichtig aufzubewahren wie die folgenden.

† **Tinctura Jalapae Tuberum** (Ergänzb.). Tinct. Jalapae (Gall. Nat. form.). Jalapentinktur. Teinture ou Alcoolé de jalap. Tincture of Jalap. Ergänzb.: Aus 1 Th. fein gepulverten Jalapenknollen und 5 Th. Weingeist (87 proc.) durch Maceration. — Gall.: Mittels 60 proc. Weingeist ebenso. — Nat. form.: Aus 300 g fein gepulverten Jalape und q. s. einer Mischung von 2 Raumth. Weingeist (91 proc.) und 1 Raumth. Wasser stellt man im Verdrängungswege l. a. 1000 ccm Tinktur dar.

Elixir Jalapinum citreonatum.		I II III IV			
Citronensäuresäure zum Abführen.		4. Spiritus Frumenti	600,0	600,0	600,0
Rp. Resinae Jalapae	0,5	5. Folior. Sennae	100,0	250,0	375,0
Spiritus	7,5	6. Aquae	750,0	1000,0	1500,0
Aquae destillatae	3,0	7. Sacchari	1000,0	1250,0	1500,0
Sirup communis indic.	4,0	1—3 mit 4 zwölf Stunden digeriren, filtriren und mit einem aus 5—7 bereitetem Sirup mischen.			
Ölöl Clar.	gt. i.				
Vollkommet.					

Elixir Le Roi.
Remède Leroy. Purgatif Leroy. Médecine de Signoret. Leroy-Elixir.

Es giebt davon 4 Abstufungen oder Grade mit steigendem Gehalt an abführenden Bestandtheilen.

Nach DORVILLE.				
Rp.	I	II	III	IV
1. Resin. Scammonii	48,0	84,0	95,0	125,0
2. Radic. Turpethi	24,0	32,0	48,0	84,0
Tuber. Jalapae	190,0	250,0	375,0	600,0

Nach HAGEN.

Rp.	I	II	III	IV
Resinae Scammonii	5,0	8,5	9,5	12,5
Tuber. Jalapae	30,0	35,0	37,5	38,0
Spiritus Frumenti	600,0	600,0	600,0	600,0
Folior. Sennae	20,0	35,0	37,5	50,0
Aquae	75,0	100,0	150,0	150,0
Sacchari	100,0	125,0	150,0	175,0
Bereitung wie beim vorigen				

Nach E. DISTENFELD.

Rp.	I	II	III	IV
1. Resina Jalapae	2,5	4,0	6,0	8,0
2. Tuber. Jalapae	14,0	12,0	20,0	38,0
3. Spiritus diluti (88%)	300,0	300,0	300,0	300,0
4. Sirupus Sacchari	200,0	140,0	120,0	100,0
5. Infus. folior. Sennae	—	60,0	80,0	100,0
		(s 15,0) (s 30,0) (s 25,0).		

1—5 drei Tage digeriren, Filtrat mit 4—5 mischen,

Emulsio cum Resina Jalapae.

Emulsion purgativae cum resina de Jalap.

Rp.	1. Resina Jalapae	1,0
	2. Sacchari albi	15,0
	3. Sacchari albi	50,0
	4. Aquae Aurantii flor.	20,0
	5. Vitellum avi. unius	—
	6. Aquae destillat.	240,0

1 mit 2, dann mit 3—6 verreiben, zuletzt nach und nach 5 eintragen.

Pulvis blacoris purgativus.

Pulvis medicatus laxans.

Abführ-Risculi (E. DISTENFELD).

Rp.	1. Resina Jalapae	55,0
	2. Spiritus	80,0
	3. Albumina	—
	4. Sacchar. Vanillae	—
	5. Amyli	ad 15,0
	6. Sacchari	100,0

Für 100 Risculi.

Man theilt je 1,0 g der Lösung von 1 in 7 gleichtheilig auf die Unterseite eines Risculi und theilt nach dem Trocknen mit der eingezeichneten, nach rückwärtigen Mischung 3—8. Jedes Bröckchen enthält 0,75 Jalapeschale.

Pastilli purgantes.

Trochisci purgantes. Abführpastillen.
Blutreinigende Pastillen.

I.

Rp.	Resin. Jalapae pulv.	5,0
	Folior. Sennae pulv.	—
	Rhiz. Rhei pulv.	ad 10,0
	Tragacanthae pulv.	2,0
	Sacchari albi pulv.	70,0
	Pulvis Tamarind. dep.	q. s.

Man formt 1 a. 100 Pastillen.

II.

(Morauli Rosarum purgantes.
Purgirucker)

Rp.	Tuber. Jalapae pulv.	25,0
	Fior. Rosae pulv.	15,0
	Liquor Santali pulv.	2,0
	Tragacanthae pulv.	1,0
	Sacchari albi pulv.	57,0
	Aquae Rosae	—
	Glycerini	ad q. s.

Zu 100 Pastillen.

III.

Pulvis oculi. Augenkügelchen.

Rp.	Calomelanos	5,0
	Tuber. Jalap. plv.	10,0
	Cornu Cervi plv.	3,0
	Resin. scammon.	3,0
	Cori. Cinnamon.	2,0
	Sacch. pulv.	78,0
	Ol. Cinnamon. gtt. V	—
	Mucilag. Tragacanth q. s.	—

Man formt 100 Pastillen.

Pillulae ad Prandium COLLE.

COLLE'S Dinner Pills (Nat. form.).

Rp.	Alum. purificata (U-St.)	—
	Massae Hydragryi (U-St.)	—
	Tuber. Jalapae pulv.	ad 7,5
	Tartari sublati	0,15
	Man formt 100 Pillen.	—

Pillulae Jalapae (Germ.).

Jalapenpillen. Abführpillen. Pillules de résine de Jalap. Pillules purgatives.
Pills of Jalap. Purgine pills.

Rp.	Sapo. Jalapini	part. 3
	Tuber. Jalapae sublat. pulv. part. 1.	—

Man schneidet für Masse und formt Pillen von etwa 0,11 g Gewicht, die man zunächst bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei gelinder Wärme trocknet, bis sie ihre runde Form nicht mehr verändern und genau 0,1 g wiegen. Mit Lycopodium bestrichen in dicht schließenden Gefäßen aufzubewahren.

Pillulae Jalapae compositae.

Abführpillen. Laxirpillen. Blutreinigendspillen.

Rp.	Alum. pulver.	—
	Resina Jalapae	—
	Tuber. Jalapae	—
	Sapo. medicat.	ad 10,0
	Sirup. simplici	q. s.

Zu 300 Pillen, die man mit Lycopodium bestricht.

Pillulae purgantes fortiores.

Pillulae purgantes mercuriales.

Aethera. Fovra. borelin.

Rp.	Sapo. Jalapini	1,55
	Calomelanos	0,45
	Radicis Althaeae	q. s.

Man formt 50 Pillen.

Pillulae purgantes RHOY.

Pillulae purgatives RHOY.

Rp.	Resina Jalapae	—
	Sapo. medicat.	ad 7,5
	Alum.	5,0
	Resina Scammon.	3,75
	Gutt.	—
	Extract. Colocynth comp.	ad 2,5
	Tartari sublati	0,3

Man formt 240 Pillen.

Pulvis haemorrhoidalis POISSON.

POISSON'S Hämorrhoidalpulver.

Rp.	Tuber. Jalapae pulv.	10,0
	Rhizomat. Rhei	—
	Elasmodochari Citri	ad 5,0
	Tartari depurati	—
	Sulfuris depurati	ad 30,0

M. D. S. 3 mal täglich 1 Theelöffel.

Pulvis Jalapae compositus (Brit. U-St.).

Pulvis purgans. Zusammengesetztes Jalapenpulver. Kaffeepulver.
Compound Powder of Jalap.

I. Brit.

Rp.	Tuber. Jalap. pulv.	100,0
	Tartari depurati pulv.	180,0
	Rhizom. Zingiberis pulv.	80,0

mischt man. Gabe 1,25—3,5 g.

II. U-St. (Pulvis Jalapae tartaratus.
Pulvis catharticus).

Rp.	Tuber. Jalap. pulv. (No. 60)	55,0
	Tartari depurati	65,0

III. Ph. Dan. (Pulv. Jalapae salinus)

Rp. Tuber. Jalap. pulv. 2,0
Kali sulfurici pulv. 1,0

In Oblate auf einmal.

IV. Pulvis laxans Form. Berol. et Colon.

Rp. Tuber. Jalapae pulv. 1,0
Calomelanus 0,2

D. tal. dos. 8.

Pulvis purgans.

Abführpulver. (Ad usum pauperum.)

Rp. Tuber. Jalapae pulv.
Tartari depurati pulv.
Elaeosacchar. Poudoull 88 8,0

Man mischt und theilt in 6 Einzeldosen.

Pulvis purgatorius Tissot.

Rp. Tuber. Jalap. pulv.
Rhiz. Rhai
Folior. Sennae 43 1,0
Tartari depurati 2,0

Auf einmal zu nehmen.

Resina Jalapae praeparata.

Rp. Resinae Jalapae
Amygdalar. dulcium 88 5,0
Glycerini gutta. V

stößt man zur gleichmässigen Masse an. Zum
Gebrauch frisch zu bereiten.

Tinctura Jalapae aromatica.

Rp. Tinct. Jalapae comp. 20,0
Tinct. aromatica 6,0

Vet. Boll purgans ad canes et aures.

Abführpillen für Hunde und Schweine.

Rp. Tuber. Jalapae pulv. 5,0
Espon. Hispania pulv. 5,0
Spir. esponsal. q. s.

Man formt 6 Boll.

Grossen Schweinen auf einmal, Runden und
8-2 mal.

Andtropfen von Kuchner und Mexor. Ein verdünnter, weingeistiger Auszug aus
Jalape, Rhabarber, Senna u. dergl.

Camomille Pills von Norton sind Abführpillen aus Jalape, Rhabarber und Ka-
milienextrakt.

Cathartic Elixir, Daffy's, ist eine Tinktur aus Jalape, Senna, Faulbaumrinde und
aromatischen Samen.

Elixir purgatif officinal de Lavoisier = Tinct. Jalapae comp.

Elixir salutaris, Harlemer, Harlemer Gesundheitselixir entspricht dem Cath. Elixir
Daffy.

Elixir tonique antilairieux de Guille. 50 Tinct. Jalap. comp., je 10 Tinct.
Chinae und Elixir ad long. vit., 100 Sirup. simpl.

Gallen-Magentropfen, Königseer. 400 unreife Pomeranzen, je 250 Jalape und
Rhabarber, 450 Aloe, 200 Euzian, 150 Sonnenblätter, 125 Lärchenschwamm, 100 Kolo-
quinten, 50 Pottasche werden mit 5 l Weingeist (80proc.) digerirt, das Filtrat mit Zucker-
tinktur versetzt (Richter).

Laxativum Livingstone, Tabloids von Bernoulli, Wellcome & Co., enthalten
jede 0,1 Jalape, 0,1 Rhabarber, 0,065 Kalomel, 0,065 Chininbismulfat.

Laxirtropfen, Königseer. 750 Jalape, 250 Aloe, 50 Lakritz, 15 venet. Seife
werden mit 10-11 l 60proc. Weingeist digerirt, dann filtrirt (Richter).

Paglianopulver von J. Braun in Berlin ist Jalapenpulver.

Paglianosirup von demselben besteht aus Süsswein, Jalapenpulver und Tamarinden-
mus (7). — Von Mazzolin in Rom aus weinigem, mit Zucker eingekochtem Jalapen-
auszug, während der Sirup de Pagliano (Florenz) nach Hanmann dargestellt wird, indem
man 500 Th. Kreuzdornbeeren, 100 Th. Metallsafran, 60 Th. Scammonium, 15 Th. Jalapen-
barz vergähren lässt, durch ein Haarsieb drückt und mit einer auf 200 Th. eingeengten
Abkochung aus 200 Th. Holzkassie, je 50 Th. Tamarinden und Rhabarber mit 300 Th.
Wasser vermischt.

† Tinctura Jalapae composita (Helv. Nat. form.).

Tinctura purgans. Zusammengesetzte
Jalapentinktur. Teinture ou Alcoolé de
Jalap composé (Hall.). Eau-de-vie alle-
mande. Compound Tincture of Jalap.
Helv. Gall.

Rp. Tuber. Jalapae (IV) 8,0
Scammonii Hispanica (III) 2,0
Radix Turpetidi (IV) 1,0
Spiritus (Helv. 94%, Gall. 80%) 90,0
Durch 8-10 tägige Maceration zu bereiten.

Nation. Formul.

Rp. Tuber. Jalap. sub. pulv. 125 g
Scammonii 32 g
Spiritus (91%) vol. 2 }
Aqua vol. 1 } q. s.

Man mischt die Pulver mit ihrem halben Gewicht
Sand und bereitet im Verdünnungswege 1000 com
Tinktur.

Tinctura purgativa officinalis.

Verdünnte Laxirtropfen.

Rp. Tinctur. Jalapae Resin. 5,0
Glycerini 7,0
Sirupi Rhoeodae 8,0

Tuber Jalapae pulveratum testum.

Radix Jalapae testa.

Jalapenpulver erhitzt man über mässiger Flamme
unter beständigem Umrühren, bis es hellbraun
geworden und 10-15 Proc. an Gewicht ver-
loren hat.

Pillen, Dr. Aitv's, von F. A. Ricotta enthalten Jalape, Eisen- und Eibschpulver.

Poudre d'Althaud und Poudre du Baron de Castelet sind Gemische aus Jalape, Guajakharz, Scammonium, Aloe, Gutt und Senna.

Poudre d'Iroé besteht aus Jalape, Weinstein, Rhabarber, armen. Bolus, Zimmt und Zucker.

Remède du curé de Chancé ist eine Tinktur aus Jalape, Rhabarber und Irishrizom.

Voml-purgatif Lenoir ist ein weiniger Senna-Auszug mit 0,8 Proc. Brechweinstein.

† *Ipomoea Turpethum* R. Br. (Convolvulaceae—Convolvuloideae—Convolvulaceae), heimisch in Indien, Australien und Polynesien liefert *Radix Turpethi*. — *Racine de Turbith végétal* (Gall.). Die Wurzel ist mehrere Centimeter dick, aussen graugelb, innen röthlich-braun. Der Querschnitt lässt einen centralen Holzkörper erkennen, neben dem, besonders in der Rinde, kleinere, sekundäre Holzkörper auftreten.

Sie liefert ungefähr 4 Proc. Harz, das z. Th. aus Turpethin besteht, welches mit dem Jalapin $C_{41}H_{84}O_{18}$ aus der Scammoniumwurzel nahe verwandt ist. Es ist in Aether unlöslich.

Radix Turpethi spurius vergl. *Thapsia*.

Jatropha.

Gattung der Euphorbiaceae — *Platyloheae* — *Crotonoideae* — *Jatrophaeae*.

I. *Jatropha Curcas* L. Heimisch im tropischen Amerika, überall in den Tropen der Samen wegen kultivirt. Die letzteren werden medicinisch verwendet als: *Semina Ricini majoris*, *Ficus infernalis*, *Noces catharticae americanae*. — *Physic Nuts*, *Bastard Croton beans*.

Beschreibung. Sie sind etwa 17 mm lang, eiförmig, die Rückenseite gewölbt, die Bauchseite durch die Raphe dachartig. Farbe schwarz, mit feinen, gelben Streifen, am einen Ende ein weisslicher Flecken, an dem die auch oft noch vorhandene Caruncula gegessen hat. Der Querschnitt lässt das dicke Endosperm und den grossen Embryo mit den beiden blattartigen Kotyledonen erkennen.

Bestandtheile. 7,2 Proc. Wasser, 4,8 Proc. Asche, 37,5 Proc. Fett, von welchem letzterem man durch Extraktion mit Aether 29 Proc., durch Pressen 20 Proc. erhält.

Dieses Oel, *Oleum infernale*. — *Hulle de pignon d'Inde*. — *Purgirunt-oil*, hat das spec. Gew. 0,911—0,920. Es erstarrt bei 0°. Schmelzpunkt der Fettsäuren 24—26°C. Hansen'sche Zahl 87,90. Verseifungszahl 210,2—230,5. Rouquert'sche Zahl 0,65. Jodzahl 100,9—127,0. Es enthält das Glycerid der Isocetinsäure $C_{15}H_{30}O_2$, vielleicht auch Ricinusöläure $C_{18}H_{34}O_2$. Nach andern Angaben enthält das Oel Palmitin, Myristin und das Glycerid einer Säure $C_{12}H_{24}O_2$. Es ist anfangs farblos, später gelblich. Die Wirkung ist beim frischen Oel am stärksten. Vom Ricinusöl unterscheidet es sich durch seine geringere Dichte, seine geringe Löslichkeit in Alkohol und die höhere Jodzahl.

Als wirksamen Bestandtheil der Samen kennt man ein sehr giftiges Toxalbumin: *Catein*. Es bewirkt intravasculäre Coagulationen, schliesslich Obstruktionen und Zerreißen der Gefässe.

Anwendung. Die Samen und das Oel sind, wenn frisch, sehr energische Abführmittel, die die Mitte zwischen Ricinusöl und Crotonöl halten. Es sollen 8—12 Tropfen für eine starke Ausleerung genügen.

II. Andere Arten der Gattung enthalten ebenfalls stark purgirend wirkende Samen, so *Jatropha multifida* L., die die früher auch in Europa benutzten Purgirüsse, *Noces purgantes*, *Becc magnum* liefert, aus denen man das *Oleum Pinhoën* gewann.

Ichthyocolla.

Ichthyocolla (Anstr. Ergänzb. U-St.). *Colla piscium*. — Hausenblase. Fischleim. (Weinkläre.) — *Colle de poisson*. *Ichthyocolle* (Gall.). — Isinglass. *Fishglue*. Ist die in geeigneter Weise zubereitete Schwimmblase mehrerer Fische der Abtheilung der Ganoiden, nämlich *Acipenser Sturio* L., der Stör, *A. glaber* Fitz., der Glatstör, *A. ruthenus* L., der Sterlet, *A. Güldenstädtii* Brandt u. Ratzeburg, der Esther oder Osseter, *A. Huso* L., der Hausen oder die Beluga, *A. stellatus* Pallas, der Rüsselstör oder Scherg. Sie kommen in den meisten europäischen Meeren vor und steigen zur Laichzeit ziemlich hoch in die Flüsse. Man schneidet die frische oder wieder aufgeweichten Schwimmblasen auf, reinigt sie durch Waschen, Ausreiben etc. und zieht, wenn sie halbtrocken geworden sind, die äussere „Schleimhaut“ ab. Sie wird dann in verschiedene Formen gebracht und getrocknet. Einfach auf Bretter genarelt und getrocknet, liefert sie die *Blätterhausenblase*, *Ichthyocolla in foliis*. Durch Ueber- und Ineinander schlagen grösserer Stücke, die dann in der Mitte durchlocht werden, entsteht die *Bücherhausenblase*. Oder die *Blätterhausenblase* wird mit Maschinen in feine Fäden zerschnitten und liefert dann die *Fadenhausenblase*, *Ichthyocolla in filis*. Für den pharmaceutischen Gebrauch nicht in Betracht kommt die *Klammern- oder Ringelhausenblase*, *Ichthyocolla in annulis seu in liris*, die man erhält, indem man die vorbereiteten Schwimmblasen zusammenrollt und in die geeigneten Formen bringt. Die Droge kommt fast ausschliesslich aus Russland in den Handel, wo man sie bei Astrachan, in den Mündungen der Wolga, des Dnjepr, Dnepr etc., neuerdings auch in Petersburg, wohin man die rohen Blasen, bringt, zubereitet. Ein Fisch liefert 100—150 g Hausenblase.

Beschreibung und Bestandtheile. Gute *Blätterhausenblase* ist farblos oder fast farblos, durchsichtig, irisirend, sehr zähe und biegsam, der Länge nach leicht zu zerreißen, ohne Geruch und Geschmack. In kaltem Wasser quillt sie auf, wird dabei weiss und undurchsichtig, in heissem Wasser löst sie sich bis auf höchstens 3 Proc. Rückstand, der aus Membranen besteht. Die Lösung ist neutral oder schwach alkalisch. Mit 25—50 Theilen heissem Wasser liefert sie nach dem Erkalten eine farblose, durchsichtige Gallert. Asche 0,2—1,2 Proc., Wasser 16—19 Proc. Die Hauptmasse ist thierischer Leim: *Collagen*.

Andere Sorten. Ausser den genannten existiren im Handel eine ganze Menge anderer Sorten, die für viele Zwecke der Technik (als Klebe- und Verdickungsmittel, in der Bierbrauerei etc.), nicht aber in der Pharmacie verwendet werden: So bilden die einfach getrockneten Schwimmblasen der oben genannten Fische die Zungen; *Klumpenhausenblase* wird aus verschiedenen Blättern zusammengeroilt, *Kuchenhausenblase* wird aus Abfällen zusammengeknötet, *Krümelhausenblase* sind diese Abfälle selbst.

Ähnliche Drogen liefern verschiedene Arten der Welse: *Silurus glanis* L., in Russland den Samowi- und Samowa-Fischleim; in Nordamerika *Gadus Merluccius* L. und *G. Morrhua* L. die *Bandhausenblase* von New York (36 Proc. in Wasser unlöslich); *Acipenser brevirostris* C. und *A. rubicundus* C. die *Hudsonsbay-Hausenblase*. Die *Hamburger Hausenblase* stammt von *A. Sturio* L. (bis 5 Proc. in Wasser unlöslich). *Gadus Morrhua* L. liefert auch die *isländische Hausenblase* (8 bis 21 Proc. in Wasser unlöslich). Falsche *Parahausenblase* sind die getrockneten Eierstücke von *Silurus Parkerii* C. V., *Mainzer Hausenblase* wird aus Blase, Haut, Magen und Gedärmen grosser Fische gemacht. Ferner kommen als *Hausenblase* z. B. für Brauereien die getrockneten Hälte einiger Rochen vor. Die *Hausenblase* wird verfälscht, indem man andere Schwimmblasen etc. mit Leim überzieht. Sie reisst dann in der Längsrichtung schwer ein und nach dem Aufquellen kann man den Leim als besondere Schicht entfernen. Mit Schwefeldämpfen gebleichte russische Waare soll nach Schwefel (schwefliger Säure?) riechen. Ungarischer Fischleim riecht nach Thran.

Anwendung. Aufbewahrung. In der Pharmacie dient die Hausenblase hauptsächlich zur Darstellung des Englischen Pflasters, seltener zur Bereitung von Abkochungen

oder wohlschmeckenden Gallerten für den innerlichen Gebrauch, in welchem Falle gerbsäurehaltige Zusätze als unverträglich zu vermeiden sind. Vielfach verwendet man sie als vorzüglichstes, durch Gelatine nicht völlig zu ersetzendes Klärmittel für Wein und Bier; man löst sie in heissem Wasser, mischt zunächst mit einem kleinen Theile der zu klärenden Flüssigkeit, dann nach und nach mit dem Ganzen. In der Technik ein Hauptbestandtheil vieler Kitten. Die als „Fischleim“ bezeichneten Klebmittel des Handels enthalten gewöhnlich keine Hausenblase, sondern Kölner Leim. Trocken aufbewahrt hält sich Hausenblase lange Zeit unverändert.

Emplastrum Anglicanum (Austr.). **Emplastrum adhaesivum anglicum** (Ergänz.). **Emplastrum Ichthyocollae** (U-St.). **Empl. adhaesivum Woodstockii** s. **glutinoseum**. **Taffetas adhaesivum** s. **ichthyocollatum**. **Sericum anglicum**. — **Englisches oder Englisch-Pflaster**. **Englisches Heftpflaster**. **Damenpflaster**. **Hausenblasenpflaster**. **Klebtaffet**. **Schönheitspflaster**. — **Sparadrap de colle de poisson** (Gall.). **Taffetas d'Angleterre**. — **Isinglass Plaster**. **Court Plaster**. **Ergänz.**: 50 Th. aufs feinste zerschnittene Hausenblase werden zweimal mit je 200 Th. Wasser im Dampfbade erhitzt, die durchgeseichte Lösung auf 300 Th. eingedampft und mit 1 Th. Zucker versetzt. Man streicht die Masse mit einem breiten, weichen Pinsel auf ausgespannten Seidentaffet, lässt jeden Anstrich vollständig trocknen, und zwar trägt man die ersten drei Anstriche in kühlem, die übrigen in mässig geheiztem Raume auf. Obige Menge giebt 5000 □ cm Pflaster, dessen Rückseite schliesslich mit Benzoeöl-tinktur, mit Spiritus aa verdünnt, bestrichen wird. — **Austr.** lässt 100 g Hausenblase in 2000 g Wasser lösen, 100 g Weingeist und 10 g gereinigten Honig zusetzen und damit 4500 □ cm Taffet bestreichen. **Anstrich der Rückseite**: 4 Th. Benzoeöl-tinktur, 1 Th. Perubalsam. — **U-St.**: 10 g Hausenblase löst man in warmem Wasser q. s. ad 120 g, streicht die Hälfte auf ein Stück Taffet von 38 × 38 cm, mischt zur andern Hälfte 40 g Weingeist und 1 g Glycerin, verfährt wie vorher und bestreicht schliesslich die Rückseite mit Benzoeöl-tinktur. — **Gall.**: 50 g Hausenblase, 400 g Wasser, 400 g Weingeist (60 proc.). Die Grösse der zu bestreichenden Fläche ist nicht vorgeschrieben. — **Englisches Pflaster muss**, auf der glänzenden Seite befeuchtet, fest an der Haut kleben. Zu seiner Herstellung nimmt man gewöhnlich eine fleischfarbige, schwarze, seltener weisse Marcelline, umfasst diese mit einem Leinwandstreifen und spannt sie in Holzrahmen, die eigens für diesen Zweck in bestimmter Grösse vorrätig sind. Zweckmässiger sind allerdings Gestelle aus zwei kräftigen Längsstäben, die durch zwei eiserne, mit Schrauben versehene Querstäbe vorstellbar verbunden sind (s. Pharm. Zeitg. 1899, S. 127). Zur Ausführung selbst sei bemerkt, dass die ersten Aufstriche, um nicht durchzuschlagen, ziemlich kalt (vergl. Ergänz.) stattfinden müssen und dass bei jedem neuen, um eine gleichmässige Vertheilung zu erreichen, nach einer andern Richtung gestrichen werden muss. Man bewahrt das fertige Pflaster, das vollkommen trocken sein muss, in Blechkästen oder auf Holzrollen auf; am besten jedoch zwischen den sauberen Blättern eines grossen, starken Buches. Hier behält es seine Glätte und nimmt nicht die Unart an, sich beim Zerschneiden zu kräuseln. Um ein schön rosa gefärbtes Pflaster zu erzielen, kann man der Hausenblasenlösung etwas Eosin zusetzen.

Emplastrum Anglicum impermeabile, ein wasserdichtes, also auch unter Wasser auf der Haut kleben bleibendes Pflaster stellt man dar, indem man die Rückseite des Hausenblasenpflasters nicht mit Benzoeöl-tinktur, sondern mit Sparadraplack (s. unter Lacca) überzieht.

Verwendet man statt des Taffet Seidenpapier und behandelt dieses, auf ein Reissbrett gespannt, in gleicher Weise, so erhält man die *Charta adhaesiva pellucida*; ebenso aus Goldschlägerhitzen das **Emplastrum animale**, **Baudruche gommée** (Gall.), aus feinem Kattun die *Percaline adhésive*.

Emplastrum Anglicum araleatum, **Arnikahftpflaster**,

Emplastrum Anglicum benzoatum, **Benzoesäurehftpflaster**,

Emplastrum Anglicum salicylatum, **Salicylsäurehftpflaster** bereitet man genau so, wie **Englisch-Pflaster**, nach **Ergänz.**, setzt aber der zuletzt aufzutragenden Hälfte der Hausenblasenlösung 25 g Arnikatinktur, oder 1 g Benzoe- oder Salicylsäure zu.

Hausenkitt. **Edelkitt für Glas und Porcellan**. 5 g fein zerschnittene Hausenblase lässt man 12 Stunden in etwa 30 Th. kaltem Wasser quellen, giesst letzteres ab, fügt 1 g Ammoniakgummi, 40 g Weingeist und 45 g Wasser hinzu, kocht unter Erwärmen, seigt durch ein Drahtsieb und vermischt mit einer Lösung von 1,5 g Mastix in 15 g Weingeist. Der Kitt ist erwärmt auf die Bruchflächen aufzuklebseln. Er eignet sich vorzüglich zum Kitten von Glas- und Porcellangeräthen.

Solutio Ichthyocollae. **Solution of Isinglass** (Brit.). **Gelatin Test Solution** (U-St.). 1 g Hausenblase löst man unter Erwärmen in destillirtem Wasser q. s. zu 50 cem. Reagens auf Gerbsäure, das jederzeit frisch zu bereiten ist.

Taffetas vesicans. **Taffetas ichthyocollatum vesicans.** Blasen-taffet. E. DIETZICH: Aus 40 g Hausenblase, q. s. destillirtem Wasser und 1 g Traubenzucker bereitet man, wie bei Empl. Anglicum angegeben, 300 g Lösung und streicht $\frac{1}{2}$ davon auf ein Stück grüne Seide 50 > 100 cm; dem letzten Drittel mischt man eine Verreibung von 0,5 g Kantharidin mit 3 Tropfen Glycerin, 20 g Essigäther und 10 g Weingeist zu und verstreicht die mässig warme Masse unter beständigem Umrühren. Zum Gebrauch nicht mit der Zunge aufzuweichen!

Blullals, ein in Frankreich patentirtes Bierklärnittel, soll aus Hausenblase und Natriumbikarbonat bestehen.

Flüssiges Albumin, ein Weinklärnittel aus London, ist Haasenblasenlösung.

Perimutterkitt. 2 Th. feinerschnittene Hausenblase löst man in 16 Th. Wasser, setzt 8 Th. Alkohol zu, seiht durch und vermischt mit einer Lösung von 1 Th. Mastix und $\frac{1}{2}$ Th. feinst gepulvertem Salmiak in 6 Th. Alkohol. Der Kitt wird auf die erwärmten Bruchflächen gestrichen, die man fest aneinander presst.

Universalcement, KRAKOWA, für Glas, Meerscham u. dergl., ist Haasenblasenlösung. **Vegetabilischer Fischleim** und **Japanische Haasenblase** s. unter Agar-Agar Bd. I, S. 192, 2.

Zwillingsleim, Zwillingskleister, Fox's Patent, besteht aus zwei Lösungen. I. 2,5 Chromsäure, in je 15 g Wasser und Ammoniaklösung gelöst, dazu 10 Tropfen Schwefelsäure, 30,0 schwefelsaures Kupferoxydammoniak, 4,0 weisses Papier. II. Hausenblase in verdünnter Essigsäure. Von den aneinander zu leimenden Papierflächen bestreicht man eine mit I und lässt trocknen, die andre mit II und presst noch feucht zusammen.

Ichthyolum.

I. Ichthyol.

Bei Seefeld in Tyrol findet sich in mächtigen Lagern ein bituminöses Gestein, in welchem Ueberreste von vorweltlichen Fischen und Seethieren enthalten sind. Durch trockne Destillation dieses Gesteines erhält man ein flüchtiges, schwefelhaltiges Oel, das Ichthyol-Rohöl. Wird dieses mit konc. Schwefelsäure behandelt, so entsteht ein als Ichthyolsulfosäure bezeichnetes säureartiges Produkt. Die Salze dieser Ichthyolsulfosäure finden therapeutische Verwendung; das Ammoniumsalz dieser Säure wird als Ichthyol schlechthin bezeichnet.

Ichthyol-Rohöl. Ein braungelbes, vollständig durchsichtiges Oel vom spec. Gew. 0,865 bei 15° C. Es ist von durchdringendem, dem Bernsteinöl ähnlichem Geruche, in Wasser unlöslich. Die fraktionirte Destillation ergab: von 100–120° C. = 6 Proc., von 120–160° C. = 53 Proc., von 160–225° C. = 33 Proc., von 225–255° C. = 5–6 Proc. Die Elementar-Zusammensetzung war: Kohlenstoff 77,35, Wasserstoff 10,52, Schwefel 10,72, Stickstoff 1,10.

Acidum sulfoichthyolicum. **Ichthyolsulfosäure.** **Ichthyoldisulfosäure.** $C_{25}H_{34}S.(SO_3H)_2$. Mol. Gew. = 566 (1).

Zur Darstellung wird das Ichthyol-Rohöl mit einem Ueberschuss von konc. Schwefelsäure versetzt. Unter freiwilliger Erwärmung bis auf 100° C. und unter Entweichen von Schwefeldioxyd entsteht Ichthyoldisulfosäure. Nach Beendigung der Reaktion erwärmt man das Reaktionsprodukt, um freie schweflige Säure und freie Schwefelsäure zu entfernen, wiederholt mit gesättigter Kochsalzlösung. Die in Wasser leicht lösliche freie Ichthyolsulfosäure ist in gesättigter Kochsalzlösung unlöslich und scheidet sich auf dieser als überartige Masse aus.

Diese Ichthyoldisulfosäure ist die Ausgangssubstanz zur Darstellung der Ichthyolpräparate.

Sie besteht im wesentlichen aus Ichthyoldisulfosäure $C_{25}H_{34}S.(SO_3H)_2$ (BAUMANN und SCHOTTE), enthält ausserdem ein flüchtiges Oel vom Charakter der Sulfone und einen dritten, nicht näher bekannten Bestandtheil.

Ammonium sulfoichthyolicum (Ergänzb. Helv.). **Ichthyol.** **Ichthyolsulfosaures Ammon.** $C_{25}H_{34}S.(SO_3NH_4)_2$ (?). Mol. Gew. = 600. (?)

Die Darstellung erfolgt, indem man Ichthyolsulfosäure mit stärkstem Ammoniak neutralisirt und das so erhaltene Produkt zur Konsistenz eines dünnen Extractes eindunstet.

Eine rothbraune, klare, sirupdicks Flüssigkeit von brenzlichem Geruch und Geschmack, beim Erhitzen unter starkem Aufblähen eine Kohle gebend, welche bei fortgesetztem Glühen ohne Rückstand verbrennt. Die klare Mischung von Ichthyol mit Wasser rüthet blaues Lackmuspapier schwach. In Weingeist, sowie in Aether löst sich Ichthyol nur theilweise, vollständig jedoch in einer Mischung beider zu gleichen Raumtheilen, nur zu einem kleinen Theile in Petroleumäther.

Die wässrige Lösung (1 = 10) lässt, mit Salzsäure vermischt, eine dunkle, harzartige Masse fallen, welche in Aether, sowie in Wasser löslich ist, aus letzterer Lösung aber durch Zusatz von Salzsäure oder Kochsalz wieder ausgeschieden wird. — Mit Kalilauge erwärmt, entwickelt Ichthyol Ammoniak; diese Mischung hinterlässt nach dem Eintrocknen und Glühen eine Kohle, welche beim Uebergießen mit Salzsäure den Geruch nach Schwefelwasserstoff verbreitet.

Beim Eintrocknen im Wasserbade soll das Ichthyol höchstens 50 Procent seines Gewichtes verlieren. Im allgemeinen beträgt der Wassergehalt bez. Trockenverlust etwa 45 Proc.

Dieses Präparat ist zu dispensiren, wenn Ichthyol schlechthin verordnet wird.

Natrium sulfoichthyolicum (Ergänzb.). Natrium-Ichthyol. Natrium sulfoichthyolat. Ichthyolsulfosaures Natrium. $C_{12}H_{22}S \cdot (SO_3Na)_2$. Mol. Gew. = 610 (1).

Dieses Präparat wurde früher als Ichthyol schlechthin verstanden. Es kommt ebenfalls nicht im wasserfreien Zustande, sondern als extraktähnliche Masse in den Handel. — Seine Darstellung erfolgt durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfosäure mit Natronlauge.

Braunschwarze, theerartige Masse von brenzlichem Geruche, beim Erhitzen unter Aufblähen eine alkalisch reagirende Kohle gebend, welche die Flamme stark gelb färbt und bei fortgesetztem Glühen zu einer Asche verbrennt, deren wässriger, mit Salpetersäure übersättigter Auszug durch Baryumnitratlösung sofort stark getrübt wird. — Wasser löst das Natrium-Ichthyol zu einer etwas trüben, dunkelbraunen, grünschillernden, nahezu neutralen Flüssigkeit auf. In Weingeist, sowie in Aether löst es sich nur theilweise, dagegen vollständig und klar mit tiefbrauner Farbe in einer Mischung beider, ebenso in Benzol, kaum in Petroleumbenzin. Die wässrige Lösung scheidet beim Uebersättigen mit Salzsäure eine dunkle Harzmasse aus, die, nach dem Absetzen von der überstehenden Flüssigkeit getrennt, sowohl in Wasser als auch in Aether löslich ist, aus ersterer Lösung aber durch Zusatz von Salzsäure oder von Natriumchlorid wieder abgeschieden wird. — Beim Erwärmen mit Natronlauge soll Natrium-Ichthyol einen Geruch nach Ammoniak nicht erkennen lassen (Unterschied von dem Ammonium-Ichthyol). Der Wassergehalt des Präparates beträgt 25–30 Proc., die Bestimmung desselben erfolgt durch Eintrocknen über Schwefelsäure, am besten im Vacuum-Exsikkator.

Lithium sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosaures Lithium. Lithium-Ichthyol. $C_{12}H_{22}S \cdot (SO_3Li)_2$. Mol. Gew. = 578 (1).

Die Darstellung erfolgt durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfosäure mit Lithiumcarbonat.

Braune, theerartige Massen, welche in ihren physikalischen Eigenschaften dem Natrium-Ammoniumsalk völlig gleichen. Der beim Veraschen auf dem Platinbleche hinterbleibende Rückstand erzeugt, mit Salzsäure befeuchtet in die nichtleuchtende Flamme gebracht, eine karminrothe Färbung derselben. Sollte die Färbung durch Natriumverbindungen verdeckt sein, so würde man das Lithium durch das Spektroskop nachzuweisen haben.

Der Wassergehalt des Präparates beträgt 30–35 Proc.

Zincum sulfoichthyolicum. Ichthyolsulfosaures Zink. Zink-Ichthyol. $(C_{12}H_{22}S \cdot S_2O_3)_2Zn$. Wird durch Neutralisation der freien Ichthyolsulfosäure mit Zinkoxyd dargestellt. Es gleicht in seinen physikalischen Eigenschaften völlig dem vorigen.

Beim Verbrennen des Salzes auf Platinblech hinterbleibt Zinkoxyd als gelblich-weiße Asche. Der Wassergehalt beträgt 35–40 Proc. Er ist durch Eintrocknen des Salzes über Schwefelsäure, am zweckmässigsten im Vacuum-Exsikkator zu bestimmen.

Die Salze der Ichthyolsulfosäure mit Erdalkalien und Schwermetallen werden durch Fällung der Lösungen des ichthyolsulfosauren Ammoniums oder Natriums mit löslichen Salzen der Erdalkalien oder Schwermetalle erhalten. Therapeutische Anwendung haben bisher gefunden:

Calcium sulfoichthyolicum. Ichthyol-Calcium. Calciumthiohydrocarburo-sulfonicum (insolubile). Es enthält 2,5 Proc. Calcium (Ca) neben 97,5 Proc. Ichthyolsulfosäure. Ein braunes, geruch- und geschmackloses Pulver, das in Wasser und in den gewöhnlichen Lösungsmitteln fast unlöslich ist.

Man wendet es in solchen Fällen an, wo der Gebrauch des Ichthyols in Pulverform erwünscht ist, also bei Magen- und Darmleiden, bei tuberkulösen Knochenkrankungen.

Ferrum sulfoichthyolicum. Ferriichthol. Ferrum thiohydrocarburo-sulfonicum (insolubile). Es enthält 3,5 Proc. metallisches Eisen neben 96,5 Proc. Ichthyolsulfosäure. Ein fast schwarzes, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser und in den gebräuchlichen Lösungsmitteln fast unlöslich. — Seine Anwendung erfolgt bei Chlorose und bei Anämie.

† **Argentum sulfoichthyolicum. Ichthargol. Argentum thiohydrocarburo-sulfonicum (insolubile).** Es enthält 12 Proc. metallisches Silber und bildet ein braunes, geruchloses, in Wasser unlösliches Pulver. Man wendet es an als Wundantisepticum, als Antigonorrhoeum und bei Ulcus molle.

†† **Hydrargyrum sulfoichthyolicum. Ichthermol. Hydrargyrum thiohydrocarburo-sulfonicum (insolubile).** Es enthält 24 Proc. metallisches Quecksilber und ist ein dunkel gefärbtes, geruchloses, in Wasser unlösliches Pulver. Man wendet es an als Wundantisepticum und als Antisymphiliticum.

Aufbewahrung. Die Ichthyolsulfosäure als solche gehört zu den nicht stark wirkenden Substanzen. Für die Aufbewahrung der Ichthyolpräparate kommt demnach lediglich deren Metall-Basis in Betracht. Daher sind, wie im Text durch † bez. †† kenntlich gemacht ist, das Silbersalz vorsichtig und das Quecksilbersalz sehr vorsichtig aufzubewahren. Beide sind zweckmässig auch vor Licht zu schützen.

Anwendung. Das Ichthyol wirkt reducierend, gefäasverengernd, verhormend, austrocknend, antiseptisch und bei innerer Darreichung umstimmend und den Eiweisszerfall beschränkend. Die Ichthyolpräparate finden äusserlich Verwendung und zwar in fast allen Formen (als Salben, Linimente, in Form von Watte, Seife) gegen Rheumatismus, Ischias, Migräne, Brandwunden, Frostbeulen, namentlich aber gegen diverse spezifische Hautkrankungen. Innerlich wird besonders das Ammoniumsalz und das Lithiumsalz, mit Wasser vermischt, mehrmals täglich zu 15–20 Tropfen zur Unterstützung der äusseren Behandlung, dann aber auch als Specificum gegen Erkrankungen der Verdauungs- und der Athmungsorgane, also bei chronischen Magen- und Darmkatarrhen, sowie bei Lungenkatarrhen gereicht. Auch ist eine ausgezeichnete Wirkung auf den Uro-genitalapparat beobachtet, und das Mittel namentlich mit Erfolg bei Nephritis und Hydrops und bei verschiedenen Formen der Tuberkulose angewendet worden.

Balsamum contra perlonos Bonon.

Rp. Ammonii sulfoichthyolici	
Resorcin	
Acidi tannici	EA 2,0
Aquae destillatae	10,0

Balsamum Ichthyoli.

Ichthyol-Balsam (Hamib. V.).

Rp. Spiritus (90 Proc.)	12,0
Glycerin	15,0
Olei Ricini	80,0
Ammonii sulfoichthyolici	45,0

Collemplastrum Ichthyol.

Rp. 1. Massae Collemplastri (Ed. I S. 682)	800,0
2. Rhizomatis Iridis polv	80,0
3. Sandaracis	20,0
4. Natrii sulfoichthyolici	17,0

5. Olei Resinae	25,0
6. Acidi salicylici	5,0
7. Anthuria	150,0

Man mischt 5 und 3, verreibt gesondert 4 mit 6 und einem Theil von 7, fügt die Mischung von 2 und 8 zu und setzt sie zu 1 zu und giebt den Rest von 7 schliesslich 6 dazu. (Dietrich.)

Collemplastrum Zinc Ichthyolism (Dietrich).

Rp. Massae Collemplastri	800,0
Rhizomatis Iridis polv	50,0
Sandaracis	20,0
Zinci oxydati	30,0
Acidi salicylici	5,0
Olei Resinae	45,0
Natrii sulfoichthyolici	15,0
Aetheria	150,0

Colloidium Ichthyoli.**Ichthyol-Colloidum.**

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	1,0—2,0
Colloidi	10,0

Zum Decken von Wunden.

Gelatina glycerinata cum Zinc et Ammonio

sulfocichthyolice (Hd. T. Münch. Ap. V.)

Rp. Gelatinae glycerinatae cum	
Zinc (Frgluch)	100,0
Ammonii sulfocichthyolici	2,0

Gelatina Ichthyoli UNNA.

Rp. Gelatinae albae	10,0
Aquae destillatae	25,0
Glycerini	50,0
Ammonii sulfocichthyolici	10,0

Gelatina Zinc-Ichthyoli UNNA.

Rp. 1. Gelatinae albae	12,5
2. Aquae destillatae	40,0
3. Glycerini	25,0
4. Zinci oxydum	10,0
5. Glycerini	12,5
6. Ammonii sulfocichthyolici	5,0

Man löst 1—3, hebt 4 und 6 mit 5 an und mischt alles zusammen.

Glycerinum Ichthyolatum.

Ichthyol-Glycerin (Münch. Ap. V.)

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	1,0
Glycerini	9,0

Gossypium Ichthyolatum.

Ichthyol-Watte (E. DIERCKMANN).

Rp.	20%, 40%
Ammonii sulfocichthyolici	300,0 750,0
Spiritus (50%)	700,0 750,0
Aquas	2000,0 1500,0
Gossypii depurati	1000,0 1000,0

Man presst bis auf 3000,0 ab und trocknet bei 95° C.

Pasta Ichthyoli (EHRLEN).

Rp. Ichthyoli	0,2—0,5
Amyli	
Zinci oxydum	22 10,0
Vasellini	25,0

Pasta Ichthyoli UNNA.**Ichthyol-Pasta.**

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	5,0—10,0
Aquae destillatae	
Glycerini	
Dextrini	22 30,0

Pillulae Ammonii sulfocichthyolici.**Ichthyol-Pillulae.**

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	4,0
Tragacanthae pulv.	2,0
Radix Althaeae	q. s.

Plant. pillulae No. 100, obducendae Colloidia.

Pelvis Insuperiorum cum Ichthyolo LAMSTIKOW

Rp. Zinci oxydum	20,0
Ammonii sulfocichthyolici	1,0—2,0
Magnesi carbonici q. s. ad	30,0

Zum Auftragen bei Verbrennungen ersten Grades.

Sapo ungulosus cum Ichthyolo et Acido salicylico.**Ichthyol-Salicyl-Salbenseife. UNNA.**

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	10,0
Acidi salicylici	5,0
Saponis ungulosi	85,0

Saponimentum Ichthyoli 10%.**E. DIERCKMANN. Ichthyol-Opodeldoc.**

Rp. 1. Saponis stearinici dialysati	20,0
2. Saponis oleici dialysati	30,0
3. Spiritus (50%)	700,0
4. Olei Lavandulae	5,0
5. Ammonii sulfocichthyolici	100,0
6. Aquae destillatae	150,0
7. Antheris	50,0

Man löst 5 in 6 und giesst diese Lösung in die noch warme Auflösung von 1—4. Dann filtriert man, giebt 7 zu, füllt mit Spiritus auf 1000,0 auf und giesst in Gläser aus.

Stilles Ichthyoli Stillbilla 20%.**Ichthyol-Pastenstift E. DIERCKMANN.**

Rp. Natrii sulfocichthyolici	20,0
Tragacanthae pulv.	5,0
Amyli	30,0
Dextrini	25,0
Sacchari	10,0

Fiant cum Aqua q. s. still 32—40.

Suppositoria Ichthyoli.**Nach EHRMANN.****I.**

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	5,0
Cerae albae	2,0
Olei Cacao	10,0

Fiant suppositoria X.

II.

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	4,0
Massa Gelatinae	10,0

Fiant suppositoria X.

Unguentum contra Perniones.

Frost-Salbe IV. (Hamb. V.)

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	2,0
Unguenti Elemi	
Vasellini flavi	
Adipis suilli	22 6,0

Unguentum Ichthyoli

(Münch. Ap. V. n. Form. Barcl.)

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	10,0
Vasellini flavi	90,0

Unguentum Ichthyoli compositum UNNA.

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	10,0
Acidi salicylici	2,0
Lanolini	
Adipis suilli	22 44,0

Unguentum Ichthyoli refrigerans.**Ichthyol Kälbesalbe. UNNA.**

Rp. Adipis suilli	30,0
Lanolini	50,0
Ammonii sulfocichthyolici	
Aquae destillatae	22 10,0

Vernisum Ichthyolatum.**Ichthyol-Firnissa (Hamb. V.).**

Rp. 1. Alburninis Ovi sicc.	1,0
2. Aquae calidae	40,0
3. Amyli	80,0
4. Ammonii sulfocichthyolici	80,0

Man löst 1 in 2, verreibt diese Lösung zunächst mit 3 und mischt dann 4 hinzu.

Vernisum Ichthyoli carbolisatum.**Ichthyol-Carbol-Firnissa (UNNA).**

Rp. Ammonii sulfocichthyolici	25,0
Acidi carbolici	2,5
Amyli Trideli	50,0
Aquae	22,5

Ist zur Paste zu verreiben.

Ichthyolum austriacum. Petrosulfol. Die Firma G. Heitz & Co. bringt ein österreichisches Ichthyol in den Handel, welches in gleicher Weise wie das Hamburger Präparat, nur aus anderem bituminösen Rohmaterial dargestellt wird. Die Riechstoffe und die Sulfate sollen diesem Präparat durch Dialyse entzogen werden. KOTTMEYER giebt folgende Unterschiede an:

Ichthyolum germanicum.

- 1) Rothbraune, klare, sirupdicke Flüssigkeit von brünstlichem Geschmacks und intensivem Geruche.
- 2) Die wässrige Lösung ist im auffallenden Lichte schwach lehmig braun.
- 3) Auf dem Platinbleche verbleibt beim Glühen kein Rückstand.
- 4) Fällt man die 10 proc. wässrige Lösung mit Salzsäure, so giebt das Filtrat mit Baryumchlorid intensive Trübung, bedingt durch Ammoniumsulfat.
- 5) Verdunstungsrückstand bei 100° C. = 45 Proc., firnisartig, glänzend von rothbrauner Farbe, im durchfallenden Lichte klar.
- 6) Gesamtschwefel auf die Trockensubstanz berechnet ist = 21,1 Proc.

Petrosulfol.

- 1) Rothbraun durchscheinende, klare Masse von der Konsistenz eines dicklichen Extractes, von eigenthümlichem Geschmacks und schwachem Geruche.
- 2) Die wässrige Lösung fluorescirt grünlich.
- 3) Es verbleibt ein sehr geringer Rückstand von alkalischer Reaction.
- 4) Sulfate sind nur in Spuren vorhanden, daher zeigt das Filtrat nur geringe Opalescenz.
- 5) Verdunstungsrückstand bei 100° C. = 42—43 Proc., firnisartig, glänzend, klar, rothbraun.
- 6) Gesamtschwefelgehalt auf die Trockensubstanz berechnet ist = 16,9 Proc.

Ichthyolum austriacum veterinarium ist eine rohere Sorte des österreichischen Ichthyols, zum Gebrauch in der Thierheilkunde bestimmt.

Das Petrosulfol kann vorläufig nicht an Stelle des eigentlichen Ichthyols gesetzt werden.

II. Desichthol. Beim inneren Gebrauche ist der Geruch und Geschmack des Ichthyols für manche Personen unangenehm. Da Geruch und Geschmack im wesentlichen durch das vorhandene flüchtige Oel (das Sulfon) bedingt werden, so befreit die Ichthyol-Gesellschaft das Ichthyol durch Destillation mittels Wasserdampf vom ätherischen Oel und bringt das so gereinigte Produkt als „Desichthol“ in den Verkehr.

Dieses gleicht in allen Eigenschaften dem Ichthyol, nur besitzt es einen weniger starken Geruch. Angeblich soll das Desichthol auch nach folgendem Verfahren hergestellt werden:

10 Th. Ichthyolsulfosaures Ammonium werden in 7,5 Th. Wasser gelöst und mit 2,5 Th. künftlicher Wasserstoffsuperoxydlösung von 3 Proc. versetzt. Man lässt etwa 24 bis 48 Stunden unter bisweiligem Umrühren in der Kälte stehen, neutralisirt, wenn erforderlich diese Lösung mit Ammoniak und dampft sie bis zum Gewicht von 10 Th. ein.

Das Desichthol dient aus den eben angeführten Gründen namentlich zur inneren Anwendung, indessen sind nicht unbegründete Zweifel ausgesprochen worden, ob dies schwach riechende Präparat auch wohl ebenso wirksam sei, als die stark riechenden.

III. Anytin. Behandelt man das Ichthyol-Rohöl mit konc. Schwefelsäure, so erhält man ein Produkt, welches bestehen soll aus: Ichthyoldisulfosäure, ferner aus dem ätherischen Oele vom Charakter der Sulfone, endlich aus einem dritten, noch nicht näher bekannten Bestandtheile. Behandelt man das trockene Ichthyol mit absolutem Alkohol, so geht die Ichthyoldisulfosäure in Lösung. Aus dem verbliebenen unlöslichen Rückstande kann man das Sulfon durch Petroläther ausziehen. Das Sulfon ist übrigens auch löslich in Aether, Chloroform, Benzol und Schwefelkohlenstoff, wenig löslich ist es in absolutem Alkohol, unlöslich in verdünntem Alkohol und in Wasser. Der in Petroläther unlösliche Rest ist nur löslich in Chloroform, Benzol oder Schwefelkohlenstoff.

Die sogenannte Ichthyolsulfosäure des Handels, welche, wie schon bemerkt, ein Gemisch der drei genannten Substanzen ist, ist nun in Wasser vollständig löslich. Das ist auffällig und dadurch zu erklären, dass die anwesende Ichthyolsulfosäure die Löslichkeit der beiden anderen unlöslicheren Substanzen in Wasser vermittelt. Mitbin kommt der Ichthyolsulfosäure ein erhebliches Auflösungsvermögen zu. Als Anytin wird nun ein vom Sulfon und dem dritten Körper thunlichst befreites Ichthyolammonium in den Handel gebracht.

Zur Darstellung lässt man auf Ichthyol-Rohöl konc. Schwefelsäure einwirken, reinigt das Reaktionsprodukt, neutralisirt es mit Ammoniak, trocknet es und zieht es mit absolutem Alkohol aus. Der nach Entfernung des Alkohols hinterbleibende Rückstand wird auf einen Trocknerückstand von 50 Proc. gebracht.

Nach dem Gesagten stellt also das Anytin eine reinere Sorte ichthyolsulfosaures Ammoniak dar. In trockenem Zustande ist es ein braunes, hygroskopisches, in Wasser in jedem Verhältnisse lösliches Pulver, mit einem Gehalte von etwa 16,5 Proc. Schwefel und 4,5 Proc. Ammoniak. — In den Handel gelangt es als dickflüssige, theerartige Masse, welche dem Ichthyo-Ammonium sehr ähnlich ist und etwa 50 Proc. Trockenrückstand hinterlässt.

Die Verwendung des Anytins erfolgt auf Grund seines Auflösungsvermögens. Es hat nämlich die Fähigkeit, in Wasser sonst schwer lösliche Substanzen aufzunehmen. Diese Auflösungen sind mit Wasser in jedem Verhältnisse klar mischbar und heissen „Anytole“.

IV. Anytole sind demnach Lösungen von Arzneimitteln, in welchen sonst schwerlösliche Arzneisubstanzen (Phenole, Kampherarten, ätherische Oele und dgl.) durch Anytin in eine in Wasser leicht lösliche Form gebracht werden. Sie haben Analoga in dem Lysol und im Solveol und Solutol. Die aufzulösenden Arzneimittel werden gewöhnlich von dem Anytin leicht aufgenommen, bei einzelnen Substanzen ist auch mässiges Erwärmen — bei flüchtigen Substanzen am Rückflusskühler oder im geschlossenen Gefässe — erforderlich.

Benzol-Anytol. Enthält 80 Proc. Anytin und 20 Proc. Benzol.

Eucalyptol-Anytol. Eucasol. Enthält 75 Proc. Anytin und 25 Proc. Eucalyptol.

Gaultheria-Anytol. Wintergrünöl-Anytol. Enthält 80 Proc. Anytin und 20 Proc.

Gaultheriöl.

Guajakol-Anytol. Enthält 60 Proc. Anytin und 40 Proc. Guajakol.

Jod-Anytol. Enthält 90 Proc. Anytin und 10 Proc. Jod.

Kampher-Anytol. Enthält 85 Proc. Anytin und 15 Proc. Kampher.

Kreosot-Anytol. Enthält 60 Proc. Anytin und 40 Proc. Kreosot.

Kresol-Anytol. Enthält 50 Proc. Anytin und 50 Proc. Kresol.

m-Kresol-Anytol. Metasol. Enthält 60 Proc. Anytin und 40 Proc. m-Kresol.

Pfefferminzöl-Anytol. Mentha-Anytol. Enthält 75 Proc. Anytin und 25 Proc.

Pfefferminzöl.

Terpentinöl-Anytol. Enthält 85 Proc. Anytin und 15 Proc. Terpentinöl.

In den Anytolen ist natürlich die Wirkung der Ichthyolsulfosäure mit derjenigen des in dieser gelösten Arzneimittels combinirt. — Den Anytolen kann der Arzneizusatz (Phenol, ätherische Oele u. a. w.) durch Ausschütteln der wässrigen Lösung mit Aether wieder entzogen werden.

V. Ichthoform. (Thiocarbürdisulfonformaldehyd). Ist eine Verbindung von Formaldehyd mit Ichthyoldisulfosäure.

Ein schwarzbraunes, in den üblichen Lösungsmitteln nahezu unlösliches Pulver, welches fast geruch- und geschmacklos ist. Es enthält ca. 14,5 Proc. Schwefel, ist unlöslich in Wasser und in Säure, wird durch längeren Einwirkung gelöst; Aether und Alkohol lösen es nur zum Theil. Beim Erhitzen verkohlt es; die Kohle verbrennt beim Glühen an der Luft bis auf eine Spur Asche. Es wird innerlich in Gaben von 8 g pro die als Darmantisepticum gegeben und hat sich zur Stillung der tuberkulösen Diarrhöen bereits bewährt. Aeusserlich ist es mit gutem Erfolge als Antisepticum (Jodoform-Ersatz) bei der Wundbehandlung angewendet worden. Das Mittel ist noch im Versuchsstadium.

VI. Ichthalbin. Ichthyo-Eiweiss. Dieses wegen seiner fast völligen Geschmackslosigkeit zum innerlichen Gebrauche bestimmte Präparat wird in ähnlicher Weise wie das Tannalbin (s. Band I. S. 140) dargestellt, d. h. man fällt eine Eiweisslösung mit einer Lösung von Ichthyolsulfosäure. Der entstandene Niederschlag wird vorerst mit Wasser gewaschen, alsdann zunächst bei 25–30° C., später, um ihn unlöslich zu machen, längere Zeit bei 100° C. getrocknet.

Ein sehr feines, graubraunes Pulver, in Wasser unlöslich. Es passiert den Magen ungelöst und wird erst vom alkalischen Darmsaft in Ichthyo und Eiweiss gespalten.

Erwachsenen giebt man es an Stelle des Ichthyo in Gaben von 1–2 g dreimal täglich, am besten vor den Mahlzeiten, Kindern bis zu 1 g dreimal täglich mit etwas geschabter Chokolade.

VII. Thiolum. Als Thiol bezeichnete E. JACOBSEN ein dem Ichthyo nachgebildetes Produkt, welches er erhielt, indem er ungesättigte Kohlenwasserstoffe (Gasöl) durch Erhitzen

mit Schwefel sulfurirt und das so erzeugte schwefelhaltige Oel (Thiol-Rohöl) durch Erhitzen mit conc. Schwefelsäure in wasserlösliche Substanzen überführt.

Darstellung. (D. R. P. No. 39416.) Zur Darstellung des Thiols wird nicht erst das Thiol-Rohöl [durch Erhitzen von Braunkohlentheeröl (Gasöl) mit Schwefel gewonnen] isolirt, sondern die nach dem Aufhören der Schwefelwasserstoffentwicklung erhaltene Masse direkt mit einem gleichen Gewichtstheil starker Schwefelsäure behandelt und das Reaktionsprodukt in Wasser gegossen.

Die sich hierbei ausscheidende harzartige Masse wird durch Auskneten mit Wasser von der anhängenden Säure und dem unveränderten Mineralfett möglichst befreit. Dann löst man die Masse in Wasser, neutralisirt die noch vorhandene Mineralsäure mit Ammoniak oder einer anderen ähnlichen Base, entfernt das Mineralfett durch geeignete Extraktionsmittel (z. B. Schütteln mit Ligroin), fällt das gelöste Thiol durch ein indifferentes Salz (Kochsalz, Glaubersalz) aus und reinigt die ausgeschiedene Masse von anhängenden Salzen durch Dialyse.

Ein gehörig gereinigtes, von Mineralfett und Salzen freies, neutrales Thiol giebt, unter den nöthigen Vorsichtsmaassregeln getrocknet, ein nicht hygroskopisches, in Wasser lösliches, festes Produkt.

In den Handel gebracht wird Thiol in fester Form (Thiolum siccum in lamellis und pulveratum) und in concentrirter wässriger Lösung (Thiolum liquidum) gebracht.

Thiolum (Ergänz.) Thiolum siccum. Thiol. Ein dunkelbraunes Pulver von schwach asphaltartigem Geruche und etwas bitterlichem, zusammenziehendem Geschmacke, welches sich in Wasser zu einer braunrothen, neutralen Flüssigkeit löst. In Chloroform ist es löslich, in Weingeist und Benzol nur wenig löslich, in Petroleumbenzin, Aether und Aceton fast unlöslich. Erhitzt verbrennt es unter Aufblähen und hinterlässt nicht mehr als 3 Proc. Asche. Dampft man 1 g Thiol mit 10 cem Natronlauge ein und schmilzt den Rückstand in einer Silberschale, so erhält man eine Masse, welche auf Zusatz von Salzsäure Schwefelwasserstoff entwickelt.

Prüfung. 1) Digerirt man 1 Th. festes Thiol mit 20 Th. eines Gemisches aus gleichen Theilen Salpetersäure und Wasser und filtrirt, so darf das Filtrat durch Baryumnitrat nicht verändert werden (Schwefelsäure bez. Sulfate), mit Silbernitrat nur eine opalisirende Trübung geben (Chloride). 2) Mit Petroleumbenzin geschüttelt, giebt es an dieses nur wenig einer färbenden Substanz ab, auch darf, wenn dasselbe verdunstet wird, kein erheblicher Rückstand bleiben (nicht sulfonirtes Mineralfett). 3) Mit Natronlauge erwärmt, lasse es den Geruch nach Ammoniak nicht erkennen (Verwechslung mit Ichthyol-Ammonium). 4) 1 g Thiol werde mit 3 g reinem Natriumnitrat gemischt. Diese Mischung werde in kleinen Portionen in einen erhitzten Porcellantiegel eingetragen und zur Verpuffung gebracht. Nach dem Erkalten befeuchte man den Tiegelinhalt mit Schwefelsäure, erhitze und wiederhole diese Behandlung, so lange noch rothe Dämpfe entwickelt werden. Wenn diese ausbleiben, so verjage man die überschüssige Säure durch Erhitzen, pulverise den Inhalt des Tiegels nach dem Erkalten und schüttele das Pulver mit 5 cem Stannochloridlösung. Letztere darf innerhalb einer Stunde keine Schwärzung oder Bräunung zeigen (Arsen).

Thiolum liquidum. Flüssiges Thiol. Das Thiolum liquidum bildet eine dunkelrothbraune sirupdickte Flüssigkeit, welche mit Wasser in jedem Verhältnisse mischbar ist, aus welcher Lösung aber durch Kochsalz oder Salzsäure eine dunkle, klebrige Masse abgeschieden wird, die, ausgewaschen, in Wasser vollkommen löslich ist. In der wässrigen Thiollösung erzeugen Zinksulfat, Baryumchlorid, Bleiacetat amorphe Niederschläge, die auch nach dem Auswaschen mit Wasser von diesem nicht gelöst werden. Spec. Gew. etwa 1,080—1,082. Ein bestimmtes spezifisches Gewicht der gesättigten wässrigen Thiollösung lässt sich nicht fixiren, weil bei der Darstellung des Thiols nicht immer gleich lösliche Produkte entstehen und Schwankungen bis zu 5 Proc. vorkommen (Lösungen von 35—40 Proc. Thiol). Aus jedem festen Thiol kann aber eine 40procentige Lösung erhalten werden, wenn man die Lösung durch Zusatz von Glycerin unterstützt.

Nach Ergänz. kann als „flüssiges Thiol“ eine Lösung vorrätig gehalten werden, welche bereitet ist aus 2 Th. Thiol, 1 Th. Glycerin und 5 Th. Wasser. Diese Lösung enthält 25 Proc. festes Thiol und darf nicht verwechselt werden mit dem etwa 40 Proc. festes Thiol enthaltendem Präparat des Handels.

Anwendung. Dem Thiol kommen ähnliche therapeutische Eigenschaften zu wie dem Ichthyol. Es wirkt reducirend, austrocknend, verhornend, gefässverengernd und leicht antiseptisch. — Das pulverförmige Thiol eignet sich besonders zur inneren Darreichung.

ferner als Streupulver bei Hautaffektionen. Das flüssige Thiol findet in verschiedenen Formen Anwendung, namentlich bei Hautkrankheiten: Ekzemen, Erysipel, Verbrennungen u. s. w.

Collemplastrum Thiol.		
Rp. Massae Collemplastri	800,0	
Rhizomatis Iridis	50,0	
Santalacis	20,0	
Thioli sicc. pulv.	15,0	
Olei Rosinae	20,0	
Aetheris	150,0	

Collodium Thiol.		
Thiol-Collodium.		
Rp. Thioli sicc. pulv.	1,0	
Collodii	19,0	

Gelatina Zinc-Thioli (Dietrich).		
Rp. Thioli liquid.	10,0	
Zinci oxydat.		
Gelatinae	22	15,0
Aquae destillatae		35,0
Glycerini		25,0

Pillulae Thiol.		
Thiol-Pillen.		
Rp. Thioli liquid.	5,0	
Succi Liquiritiae pulv.		
Radici Liquiritiae	22	q. s.
Piant pillulae No. 50.		

Pulvis inapertorius Thiol.		
Thiol-Streupulver.		
Rp. Thioli sicc. pulv.	5,0—20,0	
Amyli Tritid.	20,0	
Talci veneti	5,0	

Unguentum Thiol.		
Thiol-Salbe.		
Rp. Thioli liquid.	5,0	
Lanolini	40,0	
Bei Verbrennungen.		

VIII. Tumenol-Präparate sind gleichfalls Nachbildungen des Ichthyois bez. Thiols. Sowohl die dem Erdboden natürlich entströmenden, als auch die durch Destillation bituminöser Mineralien gewonnenen Mineralöle enthalten neben gesättigten, auch ungesättigte Kohlenwasserstoffe. Nur die letzteren verbinden sich mit Schwefelsäure zu Sulfosäuren. Zur Darstellung von Tumenol werden bestimmte an ungesättigten Kohlenwasserstoffen besonders reiche Fraktionen gewisser durch Destillation bituminöser Gesteine erhaltener Mineralöle als Ausgangsmaterial verwendet.

Darstellung. 100 kg Mineralöl-Destillat von 0,860—0,890 spec. Gewicht, welche zuvor durch Natronlauge von Säuren und Phenolen und alsdann durch verdünnte Schwefelsäure von Basen und pyrrolartigen Körpern befreit worden sind, werden auf 80° C. erwärmt und bei dieser Temperatur unter Umrühren mit 20 kg rauchender Schwefelsäure von 10 Proc. Anhydridgehalt versetzt. Es tritt Temperaturerhöhung und Entwicklung von Schwefeldioxyd ein. Nach dem Erkalten wird das unveränderte Mineralöl von dem abgesetzten dunklen Sirup durch Dekanthieren getrennt. Der letztere wird unter Umrühren in heißes Wasser eingetragen und die Lösung zur Abscheidung des Reaktionsproduktes mit Kochsalz gesättigt. Durch wiederholtes Auflösen in Wasser und Aussalzen mit Kochsalz wird das Produkt von freier Schwefelsäure befreit (D.R.P. 56401).

Das Reaktionsprodukt besteht aus einer Mischung von Tumenolsulfosäure mit Tumenolsulfon. Will man beide trennen, so neutralisirt man mit Natronlauge und zieht mit Aether aus. In diesen geht alsdann die „Tumenolsulfon“ genannte neutrale Substanz über, während tumenolsulfosaures Natrium ungelöst zurückbleibt.

Tumenolum venale. Rohes Tumenol. Ist das nach obiger Darstellungsvorschrift erhaltene Produkt, welches aber nicht in das Natriumsalz übergeführt und mit Aether extrahirt wurde.

Dieses Produkt ist unter der Bezeichnung „Tumenol“ schlechthin zu verstehen. Dasselbe bildet eine braune zähe Masse, welche dem Ichthyl ähnlich ist, und besteht aus einem Gemenge von Tumenolsulfon mit Tumenolsulfosäure.

Acidum sulfotumenolicum. Tumenolsulfosäure. Tumenolpulver. Wird durch Zersetzen der Lösung des Natriumsalzes mittels Salzsäure und Aussalzen durch Kochsalz dargestellt.

Es ist ein dunkelgefärbtes, schwach bitter schmeckendes Pulver, leicht löslich in Wasser. Aus der wässrigen Lösung wird es durch Salze abgeschieden. Gelatinelösungen geben mit schwach sauren Lösungen der Tumenolsulfosäure fadenziehende Niederschläge. Die Alkalisalze sind löslich in Wasser, werden aber aus der wässrigen Lösung durch Kochsalz gefällt. Löslich ist das Quecksilber- und das Antimonsalz, während die Salze der alkalischen Erden und diejenigen der übrigen Schwermetalle unlöslich sind. Tumenolsulfosäure reducirt Mercurichlorid zu Kalomel, Eisenoxydsalze zu Oxydhalzen, ferner Kaliumpermanganat und Chromsäure.

Tumenolsulfon. Tumenol-Oel. Wahrscheinlich nach dem Typus R_2SO_2 zusammengesetzt. Eine dunkelgelbe, dicke, ölige Flüssigkeit, unlöslich in Wasser, aber löslich in einer wässrigen Lösung von Tumenolsulfosäure, ferner löslich in Aether, Ligroin oder Benzol.

Anwendung. NEISSER empfiehlt die Tumenolpräparate bei Hautkrankheiten als austrocknendes, die Entzündung mässiggendes, Ueberhornung bewirkendes Mittel, welches besonders bei nässenden Ekzemen, Erosionen, Excoriationen, Pruritus anwendbar ist. Antiparasitäre Wirkung kommt den Präparaten nicht zu. — Roh-Tumenol wird in 2—5procentiger wässriger Lösung oder als 5—10procentige Paste (Zink-Amylum) angewendet. — Tumenolpulver gelangt theils rein, theils mit Zinkstrepulver gemischt zur Verwendung. — Tumenolöl kann unverdünnt oder als Paste benutzt werden. Es reizt weniger als Tumenol.

Pasta Tumenoli NEISSER.		
Rp.	Tumenoli	5,0—10,0 g
	Vasellini	50,0
	Zinci oxydati	
	Amyli	ad 100,0
Bei subakutem Ekzem.		

Tinctura Tumenoli NEISSER.		
Rp.	Tumenoli	5,0
	Aetheris	
	Spiritus (90%)	
	Aquae destillatae (oder Glycerini)	ad 15,0
Bei Pruritus		

Ilex.

Gattung der Aquifoliaceae.

I. Ilex Aquifolium L. Stechpalme, Hülisen, Christdorn. — Houx. — Holly. Heimisch von der Ostsee bis zu den Alpen, vom Rhein bis nach Ungarn und Kroatien, häufig kultivirt. Man verwendet:

1. Die Blätter *Folia Aquifolii seu Agrifolii seu Illeis*. — Stechpalmenblätter, Stechelchenblätter, Christdornblätter. Sie sind immergrün, elliptisch, lederig-starr, am Rande wellig gezähnt mit Stacheln, seltener an älteren Exemplaren ganzrandig, kurzgestielt, 4—5 cm lang, 2—3 cm breit. Geruchlos, von etwas widerlich-herbem Geschmack.

Bestandtheile. Ein nicht rein dargestellter Bitterstoff: Ilicin, ein gelber Farbstoff: Ilixanthin, ferner Ilexsäure, Gerbstoff, Zucker.

Anwendung. Hier und da als Volksmittel bei Kolik und Wechselfieber etc.

2. Die Früchte: *Baccae Aquifolii*, sind erbsengrosse, rothe, 4—5samige Steinfrüchte. Man verwendet sie hier und da gegen Epilepsie, indessen ist zu bemerken, dass sie brechenenerregend und abführend wirken.

3. Aus der Rinde bereitet man allein oder mit einem Zusatz von Viscumbeeren Vogelleim. Sie enthält einen Kohlenwasserstoff $\text{Ilicen } \text{C}_{33}\text{H}_{40}$.

II. Von grösserem Interesse sind eine Anzahl in Amerika heimischer Arten, die Coffein enthalten und deshalb dort seit alters als Genussmittel verwendet werden. Von gegenwärtig geringer Bedeutung sind einige Arten in Nordamerika, in den nördlich am amerikanischen Golf gelegenen Staaten der Union, so *Ilex Cassine* Walt. und *Ilex vomitoria* Soland., deren Gehalt an Coffein in den Blättern nur ungefähr 0,3 Proc. beträgt. Ihr Gebrauch ist im Verschwinden begriffen, obwohl man sich Mühe giebt, ihn wieder einzuführen. Die Blätter verwendete man früher als *Folia Apalachinis*, *Folia Paraguae*, — *Carolinathee*, *Indischer Thee*.

Von sehr grosser Bedeutung sind dagegen einige Arten in Südamerika, so *Ilex paraguariensis* St. Hil., unter welcher Bezeichnung man jetzt eine ganze Reihe von früher getrennten Arten zusammenzieht, ferner: *I. amara* (Vell.) Loes., *I. affinis* Gardn., *I. theezans* Mart., *I. cuyabensis* Reiss., *I. dumosa* Reiss., *I. diuretica* Mart., *I. conocarpa* Reiss., *I. pseudothea* Reiss., *I. Glazioviana* Loes., *I. Congonhinha* Loes., *I. brevispilis* Reiss. Diese Sträucher oder kleinen Bäume wachsen in Südamerika von 28 bis 10° südlicher Breite und vom atlantischen Ocean bis zu den Ostabhängen der Cordilleren. Man sammelt gegenwärtig so gut wie ausschliesslich von wilden Pflanzen, die früher blühenden Kulturen sind wohl alle eingegangen. Neuerdings macht man Versuche, die Kultur in den deutschen Kolonien in Afrika einzuführen.

Die Blätter: *Folia Ilicis Paraguayensis*. Herba Paraguay. — Maté. Jesuiten-thee. St. Barthelemy-Kraut. Paraguaythee. Südseethee. — Maté. Thé du Paraguay (Gall.).

Beschreibung. Die Blätter sind bis 18 cm lang, eiförmig oder oval, oder spatelförmig, meist in dem Blattstiel verschmälert. Rand kerbig gesägt, zuweilen fast ganzrandig, Spitze bald stumpf, bald ausgerandet. Der Mittelnerv tritt kräftig nach unten vor. Die Blätter sind ledrig, kahl, wenig glänzend.

Die Epidermis der Oberseite besteht aus gradlinig-polygonalen Zellen, die über den Nerven nahezu quadratisch werden. Die Cuticula grob gerunzelt. Einzelne Epidermiszellen mit Schleim. Spaltöffnungen nur in der Epidermis der Unterseite, deren Zellen ebenfalls gradlinig-polygonal sind. Nur eine Reihe Palisaden unter der Oberseite, im Schwammparenchym Oxalatdrüsen. Die Nerven mit reichlichem Faserbelag. — Die Blätter der einzelnen Arten, die Maté liefern, weichen in Einzelheiten von einander ab (vergl. Ber. d. d. pharm. Ges. 1896, S. 293).

Bestandtheile nach KOKKO: Eiweissstoffe 3,27 Proc., Harz und Fett 2,0 bis 4,5 Proc., Zucker 2,38 Proc., Gerbstoff (Kaffeegerbstoff) 4,1–20,0 Proc., Asche 3,9–6,0 Proc., Spuren von ätherischem Oel, das einen theearartigen Geruch besitzt, und von Vanillin. Der Coffeingehalt beträgt 0,5–0,88 Proc., erheblich höhere, ältere Angaben, wie 1,88 Proc. erscheinen nicht sicher. In den Stengeln, die oft der Droge beigegeben sind, hat man 0,52 Proc. gefunden.

Zur Bestimmung des Coffein werden nach POLENSKE und RUSSE 10 g der grob gepulverten Droge mit 250 g destillirtem Wasser eine Stunde am Rückflusskühler bei gelindem Sieden erhitzt und heiss durch Baumwolle filtrirt. Der Rückstand wird auf dem Trichter mit kleinen Mengen kochenden Wassers bis zur Farblosigkeit des Filtrates erschöpft, der Ausrug mit basischem Bleiacetat in geringem Ueberschuss versetzt und zum Liter aufgefüllt. Ein aliquoter Theil des Filtrates (800 oder 900 ccm) wird mit Schwefelwasserstoff entbleit, filtrirt und auf etwa 100 ccm eingedunstet. Dieser Flüssigkeit wird dann durch sechsmaliges Ausschütteln mit je 10 ccm Chloroform das Coffein entzogen. Der Coffeinalösung wird durch zweimaliges Schütteln mit je 5 ccm einer 2 proc. Ammoniakflüssigkeit der Farbstoff entzogen, dann die Lösung filtrirt, langsam verdunstet und der Rückstand getrocknet. Vergl. auch Thea.

Zubereitung und Anwendung. Maté ist für einen grossen Theil Südamerikas (etwa bis zum 10° südl. Br.) das fast ausschliesslich gebrachte Genussmittel. Meist wird die Droge in der Weise zubereitet, dass man die Blätter oder die dünnen Zweige mit den Blättern rasch durch eine Flamme zieht, um sie schneller welken zu machen und dann trocknet, oder man trocknet sie direkt. Dieses Trocknen geschieht meist über freiem Feuer, und die Blätter nehmen dadurch einen unangenehm rauchigen Geschmack an. Trocknen werden sie dann verkleinert, indem man sie mit schweren Hölzern auf einer Tenne zerschlägt oder auf einer Mühle zerkleinert. Das nach der ersten Methode gewonnene Produkt ist sehr unansehnlich und enthält viel Pulver. Neuerdings trocknet man die Blätter ähnlich wie den Thee, indem man sie in flachen Pfannen erhitzt. In Südamerika geniesst man die Blätter, indem man ein Quantum derselben in ein geeignetes Gefäss (ausgehöhlter Kürbis) giebt, event. Zucker dazu thut, siedendes Wasser darauf giesst und das Getränk dann durch eine am Ende mit einem Sieb verschlossene Röhre (bombilla) aufsaugt. Die Blätter heissen in Südamerika Yerba und das Gefäss Maté. Die Europäer geniessen ihn vielfach wie chinesischen Thee zubereitet. — Man versucht häufig, Maté als Ersatz des chinesischen Thees auch bei uns einzuführen, und es unterliegt keinem Zweifel, dass er seines Coffeingehaltes wegen, der allerdings niedriger wie beim Thee ist, aber den des Kaffees fast erreicht, und vor allen Dingen seines viel billigeren Preises wegen sich sehr wohl dazu eignet. Hinderlich ist seiner Einführung der von dem des chinesischen Thees abweichende und anfangs weniger angenehme Geschmack, an den man sich aber schnell gewöhnt.

III. Ilex opaca Ait. in Nordamerika. Rinde und Blätter verwendet man als Bittermittel. Die Blätter enthalten ein Glukosid und einen Körper von senfartigem Geruch.

Illex verticillata Asa Gray, Black alder. Ebenfalls in Nordamerika. Die Rinde wird als tonisches Adstringens verwendet. Sie enthält etwas ätherisches Oel, Gerbstoff und einen Bitterstoff.

Imperatoria.

Früher Gattung der Umbelliferae — Apiodeae — Peucedaneae — Ferulinae, jetzt zu Peucedanum gezogen.

Peucedanum Ostruthium (L.) Koch syn. *Imperatoria Ostruthium* L. Heimisch in den Gebirgskündern Mitteleuropas, in Russland und der Krim. Bis 1 m hohe, ausdauernde Pflanze mit feingestreiftem Stengel, doppelt-dreizähligen Grundblättern, die Blättchen ungleich grob gesägt, Stengelblätter kleiner, Blattscheiden aufgeblasen. Hülle fehlend oder einblättrig, Hüllchen sehr klein, 1–3 blättrig, Blüten weiss.

Verwendung findet das Rhizom: *Rhizoma Imperatoriae* (Ergänz. Helv.). *Radix Imperatoriae* s. *Astrantiae* s. *Ostruthii* s. *magistralis*. — Meisterwurzel. Kaiserwurzel. Astranz- oder Oestritzwurzel. — *Racine ou Rhizome d'Impératoire* (Gall.).

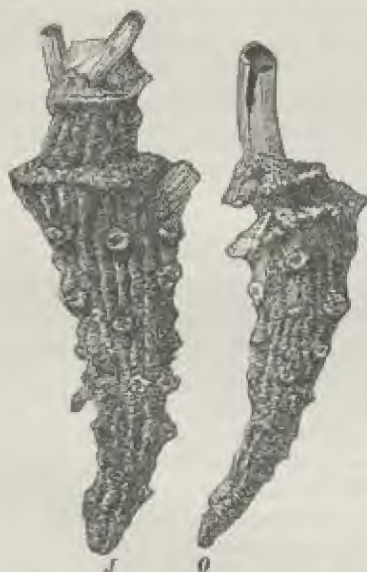


Fig. 7. Rhizome von *Peucedanum Ostruthium* (L.) Koch.

Bänder von Libriformfasern, die auch zuweilen das Holz nach innen gegen das Mark abschliessen. Die Markstrahlen sind sehr breit, ihre Zellen etwas radial gestreckt. Ausssen ist das Rhizom von einem dünnen Kork umgeben. Geruch und Geschmack scharf brennend, gewürzhaft.

Bestandtheile. 0,2–0,8 Proc. ätherisches Oel, das nach Angelica riecht und schmeckt, spec. Gew. 0,877. 6,0 Proc. Imperatorin $C_{14}H_{14}O_4$, Ostruthin $C_{14}H_{20}O_3$, es schmilzt bei 119° C. Osthin $C_{13}H_{18}O_3$, es bildet lange, feine Nadeln, die bei 199–200° C. schmelzen, es löst sich in konc. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Roth übergeht. Oxypeucedanin zweifelhaft.

Einsammung und Anwendung. Der Wurzelstock wird im Frühling oder Herbst gesammelt, von den Wurzeln befreit, stärkere Stücke gespalten, dann an der Luft getrocknet. 4 1/2 Th. frisches Rhizom geben 1 Th. trocknes. Man bewahrt es in Blech-

blüthen auf. Meisterwurzel wird fast nur noch im Handverkauf und als Thierheilmittel gebraucht. Es gilt als Stomachicum und Stimulans (0,5—2,0 mehrmals täglich).

Extractum Imperatoriae. Dickes Extrakt, das man aus dem fein geschnittenen Rhizom durch Digestion mit 60 proc. Weingeist und Eindampfen bereitet.

Tinctura Imperatoriae. 1 Th. Meisterwurzel wird mit 5 Th. verdünntem Weingeist ausgezogen.

Indicum.

I. Indicum. Indigo. Pigmentum Indicum. Indig. Indigoblaue. Der Indigo kommt in Form eines Glukosides, des Indikans $C_{16}H_{11}NO_{17}$, in zahlreichen Pflanzen, in grösster Menge in *Indigofera tinctoria* L. und anderen zur Gattung *Indigofera* gehörigen Arten vor, welche namentlich in Ostindien, Afrika, Westindien und Brasilien angebaut werden. — Die Gewinnung erfolgt in der Weise, dass die Pflanzen mit kaltem (neuerdings zur Vermehrung der Ansbeute mit heissem) Wasser ausgelaugt werden. Aus dem wässerigen Auszug scheidet sich durch die Einwirkung der Luft und durch den Eintritt einer Art Gährung das Indigoblaue ab, welches zur Entfernung brauner Verunreinigungen noch mit Wasser ausgekocht wird.



Das Indikan zerfällt dabei im Sinne vorstehender Gleichung in Indigoblaue und einen Indigoglucose genannten Zucker.

Handelsorten. Man unterscheidet ostindische und amerikanische Sorten. Von den ersteren sind am geschätztesten Bengal- und Java-Indigo, weniger geschätzt sind Madras-, Manila-, Bombay-, Agra-, Coromandel- und Aegyptischer Indigo. Von den amerikanischen Sorten ist der Guatemala-Indigo am geschätztesten, ihm folgt der Carraças-Indigo. Carolina-Indigo ist eine schlechte Sorte, Plattindigo ist ein in Holland aus Indigostaub und anderen Zuthaten hergestelltes Produkt.

Eigenschaften. Indigo bildet specifisch leichte, undurchsichtige, zerreibliche Stücke von dunkelviolettblauer oder dunkelbrauner Farbe, welche beim Reiben mit dem Fingernagel oder einem anderen harten Gegenstande kupferfarbigen Metallglanz annehmen. Die Bruchfläche ist matt, feinkörnig, gleichmässig dunkelblau. Guter Indigo hat ein niedrigeres spec. Gewicht als Wasser, schwimmt also auf diesem. — Beim raschen Erhitzen im Probirglase entwickelt er bei etwa 300° C. einen purpurfarbigen Dampf. Beim vollständigen Verbrennen hinterlässt er höchstens 10 Proc. einer lockeren Asche. In rauchender Schwefelsäure löst sich der Indigo nach und nach vollständig mit blauer Farbe auf. Lufttrocken enthält er bis zu 8 Proc. Feuchtigkeit, doch nimmt er an feuchter Luft ausserdem noch weitere 8—10 Proc. Feuchtigkeit auf. Die gute Sorte, welche beim Reiben Kupferglanz annimmt, heisst „gefenerter Indigo“ (*Indigo enivré*).

Der unlösliche Indigo enthält 20—80 Proc. Indigotin (Indigoblaue), 2—10 Proc. Indigoroth, dem ersteren isomer, 1—6 Proc. Indigobraun von unbekannter Zusammensetzung, 2—5 Proc. Indigoleim und 3—20 Proc. Asche. Ueber die Eigenschaften des Indigoblaues s. weiter unten.

Werthbestimmung. Eine völlig einwandfreie Werthbestimmung des Indigo existirt zur Zeit noch nicht. In den Fabriken wird entweder eine maassanalytische oder eine kolorimetrische Werthbestimmung ausgeführt.

A. Maassanalytisch. Man bringt 1,0 g einer fein gepulverten Durchschnittsprobe in ein Becherglas von etwa 50 cem Fassungsraum, übergiesst mit 8 cem rauchender Schwefelsäure von 10 Proc. Anhydridgehalt und erwärmt auf dem Sandbade unter öfterem Umrühren auf 50—60° C. Nach 2—3 Stunden ist der Indigo gelöst, d. h. in das lösliche Sulfosäuregemisch verwandelt. — Man spült die Lösung in einen Literkolben, füllt bis zur Marke auf und schüttelt gut um. 100 cem der Lösung bringt man in eine Porcellanschale, fügt 400 cem Wasser und 25 cem verdünnte Schwefelsäure (1:5) hinzu und titrirt

mit Kaliumpermanganat. Sobald die Flüssigkeit olivengrün wird, lässt man nur noch tropfenweise zufließen, bis die Lösung eine orangegelbe Nuance angenommen hat. Dann liest man ab. 1 cem $\frac{1}{10}$ -Kaliumpermanganatlösung (3,16 g KMnO_4 in 1 Liter) entspricht = 7,415 mg Indigotin. Die Ergebnisse sind zufriedenstellend, wenn es sich um feine Marken handelt, welche seltener fremde organische Verbindungen enthalten. Sie sind natürlich unzutreffend, wenn der Indigo Substanzen enthält, welche leicht durch Kaliumpermanganat oxydirt werden. Auch ist zu beachten, dass Indigoroth mitbestimmt wird.

B. Kolorimetrische Methode von KOPPESCHAAK zur Bestimmung von Indigoblau und Indigoroth. 0,5 g fein gepulverter Indigo wird in einem Entenmayen-Kolben von 8–9 cm Durchmesser mit 100 cem Eisessig eine Stunde lang auf dem Wasserbade erhitzt. Während des Abkühlens legt man den Kolben schief, so dass die Flüssigkeit bis zum Rande reicht, filtrirt nach dem Absetzen durch einen Trichter von 8 cm Durchmesser, dessen Hals mit Glaswolle, sandkorngrossen Bimssteinstücken und einer Schicht ausgeglühtem Asbest gefüllt ist. Es darf zunächst kein ungelöster Indigo auf das Filter kommen. Man spült zum Schluss mit etwas Eisessig nach. Das Asbestfilter wird dann in den Kolben zurückgebracht und mit 50 cem reiner konz. Schwefelsäure bis zur vollständigen Auflösung des Indigoblau (2 Stunden) auf 70° C. unter Umschwenken erwärmt. Dann fällt man die Lösung mit Wasser auf 250 auf. Von dieser Lösung werden 25 cem auf 500 cem verdünnt und kolorimetrisch mit einer Lösung verglichen, die 0,1 g Indigotin in 1 Liter enthält. Man findet so die Menge des vorhandenen Indigoblau. — 5 cem der erhaltenen Eisessiglösung (welche das Indirubin enthält) werden mit 12 cem einer 20proc. Natronlauge neutralisirt. Der Niederschlag wird abfiltrirt, zur Entfernung des Indigobrauns mit 5proc. Natronlauge gewaschen, dann in einem 50 cem-Kolben mit Eisessig in Lösung gebracht, mit Wasser aufgefüllt und kolorimetrisch mit einer Lösung verglichen, welche 0,05 g Indigoroth in 1 Liter enthält.

Zur Bereitung der Vergleichslösungen benutzt man nicht reines Indigotin, sondern zieht den reinen Indigo der Badischen Anilin- und Sodafabrik bei 100° C. mit Eisessig aus, sammelt ihn auf einem gehärteten Filter, wäscht mit Eisessig nach, trocknet und verwendet dieses Präparat zur Bereitung der Lösung.

Das reine Indigoroth wird aus dem synthetischen Indigoroth der Badischen Anilin- und Sodafabrik dargestellt, indem man dieses in Eisessig löst, die filtrirte Lösung mit Natronlauge neutralisirt und das ausfallende Produkt wäscht und trocknet.

Künstlicher Indigo. Die synthetische Darstellung des Indigo ist zur Zeit soweit vorgeschritten, dass der künstliche Indigo mit dem unlöslichen nunmehr ernstlich konkurriren kann. Das Naturprodukt kann die Konkurrenz eigentlich nur aushalten, seitdem durch Verbesserung des Produktionsverfahrens (das warme Ausziehen) die Ausbeute gesteigert worden ist.

Die Badische Anilin- und Sodafabrik stellt den künstlichen Indigo nach D.R.P. 105589 dar von der Anthranilsäure ausgehend, indem sie diese mit Aetzkalken und mehrwerthigen Alkoholen, der Fettreihe oder ähnlichen Polyhydroxyl-Verbindungen, verschmilzt. Z. B. werden 1 Th. Anthranilsäure mit 2 Th. Glycerin und 4 Th. Aetzkali gemischt und die Mischung auf 250–300° C. erhitzt.

Die Vorzüge, welche der künstliche Indigo dem natürlichen gegenüber hat, bestehen darin, dass er technisch reines Indigotin, also eine bestimmte chemische Verbindung darstellt, welche frei ist von anders gefärbten Beimengungen, welche die Nuance beeinflussen können. Infolgedessen ist der Werth dieses künstlichen Indigo leicht und sicher festzustellen und die Ausfärbungen fallen sehr gleichmässig aus. Der künstliche Indigo kommt ferner entweder als feines Pulver oder als Paste in den Handel, während der natürliche erst gemahlen werden muss.

Die Einwände, dass der künstliche Indigo nicht so schön ausfärbt (weil ihm das Indigoroth und der Indigoleim fehle) sind inzwischen als unbegründet erkannt worden. Zudem stellt die oben genannte Fabrik jetzt auch Indigoroth dar.

Indigo-Küpe. Das Ausfärben mit Indigo erfolgt in der Weise, dass man das Indigoblau auf der Faser erzeugen lässt. Zu diesem Zwecke stellt man eine „Küpe“ her, d. h. man erwärmt den gepulverten Indigo mit Natronlauge oder Kalimilch unter Zusatz eines Reduktionsmittels (Ferro-sulfat, Schwefelarsen, Traubenzucker, Natriumthiosulfat). Das Indigoblau wird zu Indigoweiss reducirt und in Lösung gebracht. Eine solche alkalische,

ungefärbte, Indigoweiss enthaltende Lösung nennt man eine Küpe. In die Küpe taucht man die zu färbenden Stoffe etc. ein, windet sie aus und hängt sie an die Luft. Durch die Einwirkung des Luftsauerstoffes scheidet sich allmählich auf den Geweben Indigoblau aus. Durch wiederholtes Eintauchen und Oxydation an der Luft kann man sehr dunkle Färbungen erzielen. Gegenwärtig wird vorzugsweise mit Natriumthiosulfat-Küpe gearbeitet.

Indigotin. Reines Indigoblau. Dieses wurde bisher aus gutem, künstlichem Indigo dargestellt.

Man brachte 1 Th. sehr fein gepulverten Indigo in eine 500 Th. fassende Flasche, gab 1 Th. Traubenzucker dazu, übergoss mit heissem Weingeist von 75 Proc., gab 1,5 Th. stärkste Natronlauge zu, füllte die Flasche mit heissem Weingeist völlig an und verstopfte gut. Man liess unter gelegentlichem Umschwenken die Flasche so lange an einem warmen Orte stehen, bis vollständige Auflösung des Indigo erfolgt war. Dann liess man absetzen und zog die klare Flüssigkeit mit einem Heber ab. Durch Einwirkung der Luft scheidet sich das Indigotin in feinen Krystallen aus, welche gesammelt und nach einander mit heissem Alkohol, verdünnter Salzsäure und Wasser ausgewaschen, schliesslich getrocknet werden.

Zur Zeit ist reines Indigotin leicht und billig im Handel zu haben, auch kann man es sich darstellen aus dem künstlichen Indigo der Badischen Anilin- und Sodafabrik, indem man diesen nach einander mit Eisessig, Alkohol und Wasser auskocht und trocknet.

Eigenschaften. Entweder purpurfarbige, kupferglänzende rhombische Krystalle, oder ein dunkelblaues Pulver mit einem Stich ins Rötliche, welches durch Druck oder Reiben Kupferglanz annimmt. Geruch- und geschmacklos, neutral, unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether und in verdünnter Säure und in verdünnten Alkalien. Kleine Mengen werden gelöst beim Erhitzen mit Alkohol, Amylalkohol, Aceton, Terpentinöl, Paraffin, Wachs. Leichter wird es gelöst von Chloroform, am reichlichsten von Anilin, Nitrobenzol und Phenol in der Siedehitze. Es wird von 15 Th. englischer Schwefelsäure oder 5 Th. rauchender Schwefelsäure unter Bildung von Indigosulfosäuren gelöst. Durch Salpetersäure wird es zu (gelbem) Indin oxydirt; hierauf ist das Entstehen gelber Flecken auf mit Indigo gefärbten Zeugstoffen durch Salpetersäure zurückzuführen. — Chlor wirkt bei Gegenwart von Feuchtigkeit rasch zerstörend auf Indigo unter Bildung von Chlorisatin und anderen Abbauprodukten; Brom wirkt ähnlich. Von verdünnter Kalilauge wird Indigo nur wenig angegriffen, von konc. Kalilauge wird er zu einer braunen Flüssigkeit gelöst, aus welcher sich nach dem Verdünnen mit Wasser wieder Indigotin abscheidet. Durch Reduktionsmittel wird Indigotin zu Indigoweiss reducirt, welches schon durch Einwirkung des Luftsauerstoffes wieder zu Indigoblau oxydirt wird.

Coeruleum lavatorium. Krystallblau. Waschblau. Blauwasser. Ist eine Auflösung von 10 g bestem Indigokarmin in 1 Liter Wasser. Die Lösung ist nach dem Absetzen zu filtriren.

Liquor Indici. Solutio Indigo. Indigolösung. Reagens auf Salpetersäure und freies Chlor ist eine Auflösung von 1 g bestem Indigokarmin in 100,0 g destillirtem Wasser. Ueber die Indigolösung zur quantitativen Bestimmung der Salpetersäure s. Band I, S. 833.

Tinctura Indici. Tinctura Indigo. Solutio Indici spiritiosa. Ist eine filtrirte Lösung von 1 Th. bestem Indigokarmin in 50 Th. Weingeist von 80 Proc. Dient zum Färben von Eswaren und Getränken. Indigotinktur für Zuckerfabriken ist eine wässrige Auflösung von 1–2 Proc. Indigokarmin.

Pulvis viridis saccharatus. Konditorgrün. Ist eine Mischung von 15–20 Th. feinstem Kurkumapulver, 15 Th. Milchsücker und 1 Th. bestem Indigokarmin.

Tinctura viridis. Grüne Tinktur. Ist eine Mischung von 10 Th. Kurkumatinktur mit 10 Th. Glycerin und 5–10 Th. Indigotinktur. Dient zum Färben von Eswaren und Getränken.

Waschblau-Papier. Man trinkt Filtrirpapier mit einer Auflösung von 1 Th. Indigokarmin in 100 Th. Wasser.

Atramentum Leonhardi. Alizarin-Tinte. 7½ kg zerstoßene (chinesische) Galläpfel werden mit 80 Liter heissem Wasser übergossen. Man lässt 2 Tage unter häufigem Umrühren stehen und presst scharf aus. Dann setzt man hinzu 480,0 g Liquor Ferri sulfurici oxydati (Ergänzb. spec. Gew. = 1,428), ferner eine concentrirte Lösung von 180,0 g krystall. Oxalsäure, weiterhin eine Anreicherung von 800,0 g Indigokarmin (in Teigform) mit Wasser, zum Schluss der Haltbarkeit wegen 150,0 g rohen Holzeisig. Diese Tinte fliesst

schön grün aus der Feder, wird tiefglänzend und tiefschwarz und bildet keine Bodensätze. (Von B. Fischer etwa 15 Jahre benutzt.)

Indigocarmin. Indigotine. Indigoschwefelsaures Natrium. $C_{16}H_8N_2O_4(NaSO_4)_2$. Mol. Gew. = 466. Zur Darstellung wird Indigo in rauchender Schwefelsäure gelöst. Diese Lösung wird mit Natriumkarbonat neutralisirt und der Farbstoff durch Kochsalz ausgesalzen. — Das indigoschwefelsaure Natrium in Teigform heisst „Indigocarmin“, dasjenige in Pulverform „Indigotine“. Entweder eine dunkelblauviolette Paste mit metallischem Reflex oder ein dunkelblaues Pulver, mit Wasser eine schön blaue Lösung gebend. Es wird besonders in der Analyse zur Darstellung der Indigolösung benutzt. In der Färberei findet es nur beschränkte Anwendung, da es keine Verwandtschaft zur vegetabilischen Faser hat.

Nachweis von Indigo auf der Faser. Nach dem blossen äusseren Aussehen ist die Frage, ob ein Gewebe mit Indigo gefärbt ist, heute nicht mehr zu beantworten. Es muss ferner Rücksicht darauf genommen werden, dass neben Indigo auch noch andere Farbstoffe zugegen sein können. Man verfährt wie folgt:

Erwärmt man eine mit Indigo gefärbte Zeugprobe allmählich im Probirrohr, so kann man in einem bestimmten Augenblicke das Aufsteigen purpurrother Dämpfe und den charakteristischen Geruch des Indigo wahrnehmen. — Salpetersäure macht einen gelben Fleck, andere Säuren verändern die Farbe nicht. Natronlauge ist ohne Einwirkung. Mit Zinnchlorür und Salzsäure wird die Faser grün. — Reines Küpenblau erkennt man an folgendem Verhalten:

Aus den zu prüfenden Fäden nimmt siedendes Wasser keinen Farbstoff auf. Weingeist von 50 und von 95 Vol.-Proc. soll selbst beim gelinden Erwärmen (nicht Kochen) in der Regel keinen Farbstoff auflösen. Kalt gesättigte Oxalsäurelösung, Boraxlösung, 10 proc. Alaunlösung, 33,3 proc. Lösung von Ammoniummolybdat sollen bei Siedehitze dem Garne keinen Farbstoff entziehen. Der Boraxauszug darf beim Versetzen mit Salzsäure nicht roth, hiernach mit Eisenchlorid nicht blau werden. Entsprechende Lösungen von Zinnchlorür und Eisenchlorid sollen in der Wärme den blauen Farbstoff vollständig zerstören. Eisessig soll beim wiederholten Auskochen des Stoffes den Farbstoff vollständig auflösen (desgleichen Phenol). Werden die eisessigsauren Auszüge mit etwa dem doppelten Volumen Aether vermischt und Wasser zugesetzt, so soll der Aether sich als eine wenig intensiv gefärbte blaue Lösung abscheiden, in welcher die Hauptmenge des Indigo an der Trennungsfläche der ätherischen und der wässerigen Schicht suspendirt bleibt. Die wässrige saure Schicht sei farblos und färbe sich auch nicht, wenn man durch den Aether hindurch in dieselbe Salzsäure fallen lässt. Beim Kochen des Garnes mit Salzsäure soll sich Schwefelwasserstoff nicht entwickeln; nach anhaltendem Kochen mit Salzsäure, Uebersättigen der Flüssigkeit mit einem starken Ueberschuss von concentrirter Aetzkallauge und Zusatz einiger Tropfen Chloroform soll kein Isocitrilgeruch auftreten. (W. Lenz.)

Infusum.

Infusa. (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Infusions. Apozèmes. Aufgüsse (Apozemata). Tisanes.

Unter infusum schlechthin versteht man einen mit siedendem Wasser bereiteten Auszug einer Arzneisubstanz, welche übrigens in der Regel ein Vegetabil ist. — Die rationellste Weise, ein Infusum zu bereiten besteht darin, dass man die gehörig zerkleinerte Substanz in ein passendes Gefäss bringt, sie in diesem mit der erforderlichen Menge siedenden Wassers übergiesst, alsdann das Gemisch gut durchrührt, bis alle Theile der Arzneisubstanz gehörig benetzt sind. Dann legt man einen Deckel auf, setzt das Gefäss unter gelegentlichem Umrühren während 5–10 Minuten den Dämpfen des siedenden Wassers (Dampfapparat!) aus, lässt alsdann erkalten und kolirt den erkalteten Auszug.

Als „geeignete Gefässe“ benutzt man für gewöhnlich Infundirbüchsen aus reinem Zinn; für solche Aufgüsse, welche Säuren oder andere, das Zinn angreifende Substanzen enthalten, benutzt man Infundirbüchsen aus Porcellan.

Die Arzneisubstanz, von welcher der Auszug zu bereiten ist, wird im gehörig zerkleinerten Zustande angewendet. Hat der Arzt das Verhältniss von Arzneisubstanz zu

Kolatur nicht vorgeschrieben, so bereitet man (in Deutschland) aus 1 Th. Arzneisubstanz = 10 Th. Kolatur; andere Pharmacopöen schreiben abweichende Verhältnisse vor. — Diese allgemeine Anweisung bezieht sich indessen lediglich auf indifferente Arzneistoffe. Sie hat keine Gültigkeit für starkwirkende Arzneistoffe. Bei diesen hat der Arzt in jedem Falle das Verhältnisse von Arzneisubstanz zu Kolatur vorzuschreiben. — Wenn man auf ein sauberes Aussehen der Infusa Werth legt, so wird man diese nicht nur kolliren, sondern auch filtriren. Diese Operation bietet bei nicht schleimigen Aufgüssen keine Schwierigkeiten. Von diesen allgemeinen Anweisungen weichen die von den verschiedenen Pharmacopöen zur Bereitung der Infusa gegebenen Vorschriften in einzelnen Punkten ab. Es schreiben vor:

Anstr. Das Verhältniss von Arzneisubstanz zur Kolatur sei 1:10. Ausgenommen sind Arzneisubstanzen, für welche Höchstgaben angegeben sind. Die geschnittenen oder gepulverten Arzneisubstanzen werden mit heissem Wasser übergossen und unter öfterem Schütteln 5 Minuten lang den Dämpfen des siedenden Wassers angesetzt. Dann lässt man $\frac{1}{4}$ Stunde bei gewöhnlicher Temperatur stehen und kollirt oder filtrirt schliesslich.

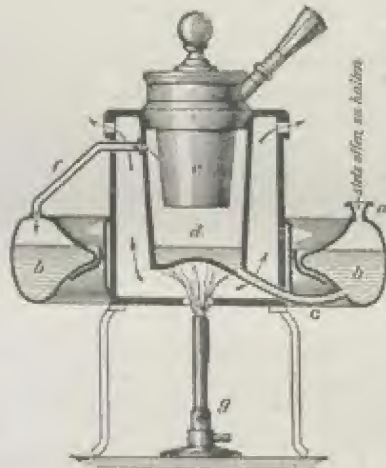


Fig. 2.
Schnellheudrapparat von M. C. K. P. Forstmann.

derselbe: Durchschnitzzeichnung.

Brit. Gibt keine allgemeinen Anweisungen. Sie lässt ihre zahlreichen Infusa bereiten, indem die Arzneisubstanzen mit heissem Wasser übergossen werden. Nach 15 bis 60 Minuten langem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur wird der Auszug abkollirt. Die Zeitdauer des Stehens ist im einzelnen Falle vorgeschrieben und richtet sich nach der Natur der Arzneisubstanz.

Germ. Verhältniss der Arzneisubstanz zur Kolatur 1:10. Man übergiesst mit heissem Wasser, setzt unter blaweiligem Umrühren während 5 Minuten den Dämpfen des siedenden Wassers aus und kollirt nach dem Erkalten. Dieses Verhältniss gilt nur für indifferente, nicht aber auch für stark wirkende Substanzen.

Helv. Die Arzneisubstanz wird in geeigneter Zerkleinerung mit siedendem Wasser übergossen und nach 15 Minuten langem Stehen kollirt. — Die Verwendung der sog. infusa sicca zur Bereitung der Aufgüsse ist nicht gestattet. Im übrigen gelten die unter Decocta (Band I S. 1020) angegebenen Anweisungen.

U-St. Das Verhältniss der Arzneisubstanz ist 1:20. Man übergiesst die gehörig zerkleinerte Substanz mit heissem Wasser, rührt um, lässt $\frac{1}{4}$ Stunde stehen, kollirt und bringt die Kolatur durch Zusatz von Wasser auf das vorgeschriebene Gewicht.

Wo es irgend thunlich ist, bereite man die Infusa im Dampfapparate. An Stelle des Dampfapparates kann man geeignete Hilfsapparate benutzen. Ein solcher ist der von Münster-Pforzheim konstruirte Schnell-Infundirapparat.

Die Vortheile dieses Apparates sind, dass man sehr schnell und mit wenig Feuerungskosten ausgiebigen Dampf erhält, und dass der Apparat wegen des angebrachten Wasserreservoirs mit konstantem Niveau keine besondere Wartung erfordert.

Man giesst durch Tubulus *a* in das ringförmige Reservoir *b* circa 1 Liter kaltes destillirtes Wasser ein, von welchem durch die Kommunikationsröhre *c* ein geringes Quantum in das Dampfkesselchen *d* läuft. Wird letzteres durch Lampe *g* erhitzt, so entwickelt sich fast sofort Dampf, welcher die eingehängte Büchse erwärmt und durch Röhre *f* nach dem Kaltwasserreservoir *b* abzieht, wo er sich kondensirt. Durch Röhre *e* fließt stets so viel Wasser nach *d* als verdampft.

Wenn man, sobald sich Dampf entwickelt, die Heizflamme regulirt, so kann man einen ganzen Tag mit dem Apparat arbeiten, ohne dass sich das Kühlwasser merklich erwärmt.

Die Benutzung sog. konc. Infusa in der Form von Pulvern oder Extrakten erachten wir als unzulässig. Dagegen halten wir es für zulässig, die häufiger vorkommenden Infusa in einer geeigneten Konzentration für die Dauer eines Tages vorrätig zu halten, vorausgesetzt, dass dieselben zweckmäßig (Eisschrank) aufbewahrt werden. Für Infusum Digitalis und Infusum Ipecacuanhae empfiehlt sich in solchen Fällen die Konzentration 1:50.

Infusa frigide parata. Man versteht darunter Auszüge, welche mit kaltem Wasser bereitet werden, also Macerationen. Diese kalt bereiteten Auszüge kommen besonders für schleimige Arzneisubstanzen, namentlich für Radix Althaeae in Betracht, ferner auch für den Auszug des Fleisches *a.* Infusum Carnis frigide paratum und Maceratio Carnis Band I S. 655 und 656.

Injectio.

Injectio. Injection. Einspritzung.

Unter „Injectionen“ versteht man Lösungen, bez. Flüssigkeiten, welche zum Einspritzen entweder in Körperhöhlen oder in die unter die Haut liegenden Gewebe bestimmt sind.

I. Einspritzungen in Körperhöhlen, d. h. in die Urethra, Vagina, in die Nase oder das Ohr. Man benutzt hierzu meist klare Lösungen von Arzneisubstanzen, bisweilen aber auch Flüssigkeiten mit Niederschlägen. Bei der ersten Art ist darauf zu halten, dass die Lösungen im klaren und blanken Zustande, also sorgfältig filtrirt abgegeben werden, so dass weder Staub- noch Filtrirpapierpartikel in ihnen zu bemerken sind.

Ist die Bildung eines Niederschlages in diesen Lösungen nicht zu vermeiden, so sorge man dafür, dass die Niederschläge möglichst fein vertheilt sind. Man erreicht dies dadurch, dass man die gegenseitige Fällung aufeinander einwirkenden Substanzen in verdünnten Lösungen zusammenbringt. Ist also z. B. Plumbi acetici, Zinci sulfurici 55 1,0 Aquae destillatae 200,0 verordnet, so löst man 1,0 Bleiacetat in 100,0 Wasser, ebenso 1,0 Zinksulfat in 100,0 Wasser und mischt beide Lösungen in der Kälte zusammen.

Man beachte, dass Injektionen in den Mastdarm (Klystiere), in die Blase und in die Vagina bezüglich der Höchstgaben den inneren Arzneiformen gleich zu achten sind.

II. Subkutane Einspritzungen. Hypodermatische Einspritzungen. Dieselben sind entweder zum Einspritzen in die direkt unter der Haut liegenden Gewebe (Unterhautbindegewebe) oder zum Einspritzen in tiefere muskuläre Schichten bestimmt und werden alsdann auch intramuskuläre Einspritzungen genannt. — Es sind entweder klare Lösungen oder Suspensionen. — Für den Apotheker kommen für die Bereitung und Abgabe der subkutanen Injektionen folgende allgemeine Gesichtspunkte in Betracht:

1) Alle für den subkutanen Gebrauch bestimmten Lösungen müssen frisch bereitet werden, weil in vorrätigen Lösungen Zersetzung der chemischen Präparate erfolgt sein kann. Besonders blüßig ist dies der Fall bei Apomorphin und Morphin. —

2) Sofern die Injektionen Lösungen darstellen, müssen diese absolut klar und blank, auch frei von Staubtheilchen und Papierfasern sein, weil sonst möglicherweise die Kanülen der Spritzen verstopft werden.

3) Stellen die Injektionen dagegen Suspensionen dar, so hat der Apotheker dafür zu sorgen, dass der vorhandene unlösliche Körper in thunlichst feiner Vertheilung zugegen ist, damit er möglichst rasch zur Resorption gelangt, auch die Kanülen der Spritzen nicht verstopft. Handelt es sich um Niederschläge, welche in der verordneten Lösung erst entstehen, so beachte man das sub I Gesagte. Sollen an sich unlösliche Substanzen durch die subkutanen Einspritzungen in den Körper eingeführt werden, so müssen diese Substanzen auf das feinste mit dem Vertheilungsmittel feingerieben werden. Dies trifft z. B. zu für die Injektionen, welche unlösliche Quecksilberverbindungen enthalten.

4) Es ist zu berücksichtigen, dass die Resorption der subkutan eingeführten Substanzen sehr rasch vor sich geht. Mit den Arzneistoffen gelangen daher auch etwa diese begleitende schädliche Beimengungen zur Wirkung und erzeugen sehr unerwünschte Nebenwirkungen. Diese können bestehen in heftigem Schmerz an der Injektionsstelle, ferner in der Bildung von Abscessen an derselben oder an anderer Stelle. Der Apotheker wird also seinerseits alles zu vermeiden suchen, was das Auftreten unerwünschter Nebenwirkungen begünstigen kann. Er wird also:

a) Nur die reinsten Chemikalien zur Injektion verwenden. Es ist z. B. notorisch, dass manche Morphiumsorten sehr unerwünschte Nebenwirkungen zeigen, ohne dass ein einleuchtender Grund hierfür bekannt ist.

b) Er wird alle unnötigen, reizenden Zusätze vermeiden. Dies gilt z. B. für den Zusatz von Essigsäure zu den Lösungen des Morphinacetates. Aus diesem Grunde wird dieses Salz für subkutane Injektionen durch Morphinchlorhydrat oder Morphinulfat ersetzt.

c) Er wird diese Injektionen nicht nur jedesmal frisch bereiten, sondern auch zu ihrer Bereitung sterilisiertes Wasser benutzen. Man verfährt am zweckmässigsten so, dass man ein für alle Male in einem Kochkolben unter Watteverschluss etwa 300 ccm sterilisiertes Wasser vorrätig hält. Dieses Wasser wird nach jedesmaligem Öffnen des Watteverschlusses aufs neue durch Aufkochen sterilisiert und ist dann stets gebrauchsfertig.

d) Am rationellsten würde es sein, wenn die subkutanen Injektionen nur im sterilisierten Zustande abgegeben würden, indessen scheitert dies daran, dass jedes Glas nach dem ersten Lüften des Stopfens nicht mehr steril ist. Man würde also genötigt sein, jede Injektionsdosis in einem besonderen Glase abzugeben, wodurch die Herstellung der subkutanen Injektionen noch mehr als schon heute in die Hände des Grossbetriebes gelangen würde.

Bedinglich der Normirung von Höchstgaben sind die subkutanen Injektionen den inneren Arzneiformen gleichzustellen.

III. Pastillen etc. zur raschen Bereitung der Injektionen durch den Arzt.

Um des Arzt in den Stand zu setzen, nach Bedürfniss rasch auch ohne Inanspruchnahme einer Apotheke subkutane Injektionen appliciren zu können, sind eine Anzahl von Hilfsmitteln geschaffen worden.

Gelatine-disks. Es sind das die schon Band I, S. 1202 besprochenen Gelatine-Lamellen. Sie wurden für subkutane Injektionen früher namentlich in England verwendet, sind gegenwärtig aber durch andere Formen ziemlich verdrängt.

Injektionslösungen in Röhren. Ampoules. Es sind dies kleine Glasgefässe: Kugeln oder Röhren, welche die gebrauchsfertigen Injektionslösungen im sterilisierten Zustande enthalten und vor der Lampe zugeschmolzen sind. Für ihre Bereitung ist folgendes zu beachten: Man lässt die Glasgefässe nach Zeichnung von dem Glasbläser herstellen, und liefert diesem die erforderlichen Glasröhren, nachdem man diese aufs beste gereinigt hat (!). Die zu verwendenden Glasröhren müssen aus bestem Kaliglas hergestellt sein. Die aus welchem Natronglas hergestellten Röhren geben in kurzer Zeit so viel Alkali an die Lösungen ab, dass die in diesen enthaltenen Alkaloide in freiem Zustande ausgefällt werden. — Um diese Lösungen zu sterilisiren, unterwerfe man sie an mehreren aufeinander folgenden Tagen der diskontinuirlichen Sterilisation bei 70—80° C. s. Band I, S. 951. Hierdurch beugt man thunlichst der Zersetzung der Arzneisubstanzen vor. Wo auch diese diskontinuirliche Sterilisation nicht angängig ist, bereitet man die

Lösungen unter Einhaltung aller Sorgfalt mit sterilisirtem Wasser und macht ihnen Zusätze von antiseptischen Chemikalien, wie Borsäure, Kampher, Karbolsäure, Thymol.

Pastillen für subkutane Injektionen. Enthalten die für eine Injektion gewöhnlich angewendete Dosis eines Arzneimittels. Da bei starkwirkenden Substanzen das Volumen der Pastillen zu klein ausfallen würde, so giebt man den letzteren, wo dies angängig ist, die geeignete Grösse durch Zufügung von chemisch reinem, am besten vorher ausgeglühtem Kochsalz. Das Gewicht des Kochsalzzusatzes ist zweckmässig so zu wählen, dass die fertige Injektion im Kochsalzgehalte einer physiologischen Kochsalzlösung entspricht.

Jodoformium.

I. † Jodoformium (Aust. Germ.). Jodoformum (Brit. Helv. U-St.). Jodoforme (Gall.). Trijodmethan. Formyltrijodid. Carboeum iodatum. Mol. Gew. = 394.

Das Jodoform wird in grossen Mengen technisch dargestellt, besonders rein durch Elektrolyse einer alkoholisch-wässrigen Lösung von Kaliumjodid unter beständigem Einleiten von Kohlensäure (D.R.P. 29771). Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium bietet Vortheile nicht, weil man nicht in der Lage ist, die Mutterlaugen nutzbringend aufzuarbeiten. Sie ist aber zu Uebungszwecken zu empfehlen.

Darstellung. Man bringt in einen Kolben eine Lösung von 2 Th. krystall. Natriumkarbonat in 10 Th. Wasser, fügt 1 Th. Weingeist hinzu und erwärmt im Dampfbade oder Wasserbade auf 60–70° C. Alsdann fügt man unter häufigem Umschwenken in kleinen Antheilen 1 Th. zerriebenes Jod zu. Dieses löst sich mit gelbrother Färbung auf; die Färbung verschwindet aber bald und ist nur auf dem Boden zu sehen, wo noch freies Jod liegt. Wenn alles Jod eingetragen und die Flüssigkeit farblos geworden ist, lässt man erkalten. Nach etwa 12stündigem Stehen sammelt man die angeschiedenen Krystalle, wäscht sie mit Wasser, bis das ablaufende beim Verdampfen und Glühen keinen metallischen Rückstand hinterlässt, und trocknet sie unter Lichtabschluss bei gewöhnlicher Temperatur und krystallisirt sie, wenn nothwendig, aus siedendem Alkohol um. — Leitet man in die Mutterlauge Chlor ein, so kann man weitere Mengen Jodoform (bis zu 50 Proc. des angewendeten Jods) erhalten.

Eigenschaften. Citronengelbe, hexagonale, übrigens sehr formenreiche, durchdringend riechende, glänzende, zerreibliche, fettig anzufühlende, sehr kleine Krystallplättchen, im grossen dargestellt und durch langsames Verdunsten der ätherischen Lösung krystallisirt, grössere, säulenförmige oder tafelförmige Prismen von ca. 2,000 spec. Gew., löslich in 14000 Th. Wasser von 15° C., in 50 Th. 90proc. Weingeist, in 10 Th. kochendem Weingeist, auch löslich in 5,2 Th. Aether, ferner in Chloroform, Petroläther, ätherischen und fetten Oelen, leicht löslich in Schwefelkohlenstoff. Bei 115° C. schmelzen die Krystalle zu einer braunen Flüssigkeit, und stärker erhitzt entwickeln sich Joddämpfe, Jodwasserstoff und andere Zersetzungsprodukte, während ein kohligter Rückstand hinterbleibt, welcher erst durch stärkeres Erhitzen auf Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennt. Jodoform ist schon bei gewöhnlicher Temperatur merklich flüchtig und destillirt mit den Dämpfen des siedenden Wassers unverändert über. (Eventuell eine Reinigungsmethode.) Wässrige Aetzlauge wirkt kaum zersetzend, aber weingeistige Aetzkalklösung zersetzt das Jodoform unter Bildung von Ameisensäurem Kalium und Kaliumjodid.

Obgleich das Jodoform in festem Zustande eine haltbare Substanz ist, so ist es doch gegen die Einwirkung des Lichtes nicht ganz unempfindlich. — Besonders empfindlich aber sind Lösungen des Jodoforms in Aether, Weingeist oder Chloroform. Eine Lösung von Jodoform in reinem Aether ist von citronengelber Farbe. Durch die Einwirkung des Lichtes allein wird eine solche Lösung nicht verändert. Wirken aber gleichzeitig Luft und Licht ein, so zersetzt sie sich sehr schnell unter Abscheidung von Jod und Braunfärbung, und zwar um so schneller, je reiner das Jodoform ist. Unreiner Aether bewirkt die nämliche Zersetzung des Jodoforms durch eine in ihm enthaltene Verunreinigung, welche ihm durch Behandeln mit festem Kalihydrat und darauf folgende Rekti-

flaktion entzogen werden kann, welche sich jedoch unter dem Einfluss von Luft und Licht wieder bildet. — Die Zersetzung der Lösung des Jodoforms in Chloroform geht unter dem Einfluss von Luft und Licht ebenfalls sehr schnell vor sich, wobei die Lösung violette Färbung annimmt, während die Zersetzung der weingeistigen Lösung etwas weniger rasch erfolgt.

In alkoholischer Lösung erfolgt mit Silbernitrat glatte Umsetzung zu Jodsilber, worauf die Bestimmung des Jodoforms in Präparaten beruht.

Prüfung. 1) Jodoform sei trocken, citronengelb, nicht bräunlich gelb, und besitze keinen fremdartigen Geruch (nach Mäuseharn, Pyridin oder Fuselöl). — 2) 1 g Jodoform verbrenne auf dem Platinblech ohne einen mehr als 0,001 g betragenden Rückstand zu hinterlassen. Ein solcher würde voraussichtlich aus Natriumkarbonat und Natriumjodid bestehen. — 3) Wird 1 Th. Jodoform mit 10 Th. Wasser eine Minute lang geschüttelt, so erhalte man ein neutrales, farbloses Filtrat (Gelbfärbung = Pikrinsäure), welches durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt (starke Trübung = Jodide oder Chloride) und durch Baryumnitrat nicht verändert werden soll (Natriumkarbonat, Sulfate).

Aufbewahrung. Man bewahre es in gut geschlossenen Gefässen vorsichtig, grössere Vorräthe auch vor direktem Sonnenlicht geschützt auf. Lösungen von Jodoform sollte man überhaupt nicht vorrätig halten. Ferner trenne man das Jodoform räumlich thunlichst von anderen Arzneimitteln und halte für die Dispensation desselben besondere Geräthe. Aus Porcellanmörsern entfernt man den Jodoformgeruch durch Erwärmen und Ausschneuern mit alkoholischer Kalilauge. Auch Ausschneuern mit Leinsamenmehl ist empfohlen worden.

Anwendung. Auf Schleimhäuten und Wundflächen wirkt Jodoform nicht reizend, verhindert aber die Eiterung. Die antibakterielle Wirkung des Jodoforms als solchen ist zweifelhaft; doch stimmt man an, dass die in Wunden entstehenden Spaltungsprodukte des Jodoforms antibakteriell wirken. Es wird von Wundflächen aus resorbiert, daher Vorsicht auch bei äusserer Anwendung. Innerlich gegeben, zeigt es milde Jodwirkung, wirkt auch schwach narkotisch. Grosse Gaben wirken toxisch. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin, zum Theil als Jodalkali. Die äussere Anwendung ist eine sehr vielseitige und umfangreiche. Einige Personen gegen an, einen widerlichen Geruch und Geschmack zu empfinden, wenn sie — bei Behandlung durch Jodoform — mit silbernen Geräthen hantiren. Höchstdosen: *pro dosi* 0,2 g, *pro die* 1,0 g (Austr. Germ. Helv.).

Das aus Krystallen hergestellte Jodoformpulver ballt etwas zusammen und eignet sich daher nicht zu Einströmungen auf Schleimhäute etc. Geeigneter hierfür ist das Jodoformium farinosum, welches durch gestörte Krystallisation direkt als Krystallpulver erhalten wird.

Jodoformium crystallisatum. Ist das aus Alkohol krystallisirte Jodoform, welches, wie schon erwähnt, durch Zerreiben ein etwas zusammenballendes Pulver giebt.

Jodoformium praecipitatum. Ist das durch Fällen heisser alkoholischer Lösungen durch Wasser erhaltene Jodoform.

Jodoformium absolutum. Ist die durch Elektrolyse erhaltene Sorte. Ein besonders klein krystallisirtes Präparat dieser Sorte ist das Jodoformium absolutum farinosum, welches nicht zusammenballt, daher besonders zu Einblasungen und zur Applikation auf Schleimhäute geeignet ist.

Jodoformium praeparatum. Ist ein feines, durch Schlämmen mit Wasser erhaltenes Jodoformpulver.

Werthbestimmung in Verbandstoffen. Verbandstoffe, welche durch kurzes Digeriren in Alkohol oder Aether nicht binnen kurzer Zeit völlig entfärbt werden, sind einer künstlichen Färbung verdächtig. Zur Bestimmung des Jodoforms verfährt man wie folgt:

20 g des zu prüfenden Verbandstoffes werden über Glanzpapier fein zerschnitten und zusammen mit den Abfällen in einen Soxhlet'schen Extraktionsapparat gebracht. Man erschöpft mit Aether und füllt den ätherischen Auszug mit Aether auf 100 cem auf, 10 cem des Auszuges bringt man in ein Becherglas; durch Einleiten eines Luftstromes bringt man den Aether zur Verdunstung. Auf den Rückstand giesst man 10 cem (oder

mehr) einer 25 proc. Silbernitratlösung und erwärmt auf dem Wasserbade, bis alles Jodoform zu Silberjodid umgesetzt ist. Dann filtrirt man durch ein bei 110° C. getrocknetes und gewogenes Filter, wäscht zunächst mit Wasser, zum Schluss je dreimal mit Alkohol und Aether (um Fett und Harz zu entfernen) aus, trocknet bei 110° C. und wägt. Das Grammgewicht des erhaltenen Jodsilbers, mit 27,95 multiplicirt, giebt direkt den Jodoformgehalt des Verbandstoffes in Procenten an. Die Umsetzung erfolgt nach der Gleichung $\text{CHJ}_3 + 3\text{AgNO}_3 + \text{H}_2\text{O} = 3\text{AgI} + 3\text{HNO}_3 + \text{CO}$.

Man wird hierbei nicht übertriebene Anforderungen an die absolute Richtigkeit des Procentgehaltes stellen dürfen, weil eine gleichmässige Vertheilung gerade des Jodoforms in den Verbandstoffen schwierig ist, weil ferner das Jodoform verhältnissmässig leicht flüchtig ist und weil bisher die Fabrikanten unter einer 10procentigen Jodoformgaze eine solche verstanden, bei welcher auf 100 Th. unpräparirten Verbandstoff = 10 Th. Jodoform angewendet wurden. Findet man also in einer nominell 10procentigen Jodoformgaze 8—8,5 Proc. Jodoform, so ist eine beachtete Minderwerthigkeit nicht gut zu beweisen.

Desodorirung. Um den unangenehmen Geruch des Jodoforms zu verdecken bez. zu beseitigen sind eine ganze Reihe von Zusätzen empfohlen worden: Anisöl, Bergamottöl, Fenchelöl, Menthol (Pfefferminzöl), Sassafrasöl, Terpentinöl, Wintergreenöl, Kampher, Kumarin (Tonkbohnen), Perubalsam, Kannadabalsam, Theer, Holzkohle, gerösteter Kaffee. Alle diese Substanzen leisten durchaus nicht, was sie leisten sollen, d. h. sie sind nicht im Stande den Geruch vollständig zu beseitigen oder zu verdecken.

Um von den Händen den Jodoformgeruch zu entfernen, ist empfohlen worden: Abwaschen mit alkoholischer Hexamethylentetraminlösung, ferner Abwaschen mit Orangenblüthenwasser, auch mit Essig. Um aus Geräthen, z. B. Mörsern, den Jodoformgeruch zu beseitigen: Ausreiben mit Essig oder mit Senföhl oder mit Lorbeeröl. Am zweckmässigsten ist für den letzteren Fall scharfes Erhitzen.

† **Jodoformium bituminatum.** Ein mit Theer versetztes oder aus einer Theerlösung krystallisirtes Jodoform, in welchem der Jodoformgeruch durch den Theer einigermaßen verdeckt ist.

† **Eka-Jodoform.** Ist ein mit 0,05 Proc. Paraformaldehyd versetztes (sterilisirtes) Jodoform. Anwendung in der Wundbehandlung.

† **Anozol** ist eine Mischung von Jodoform mit 10—20 Proc. Thymol. Amerikanische Specialität.

† **Jodoform-Salol.** Wird durch Zusammenschmelzen gleicher Theile Jodoform und Salol erhalten. Bei 40° C. schmelzende Masse, zur Wundbehandlung.

† **Guajakol-Jodoform.** Wird erhalten durch Digeriren von 4 Th. Guajakol mit 1 Th. Jodoform und 1 Th. Mandelöl. Zu Injektionen bei Gelenktuberkulose.

† **Resorcinol.** Wird durch Zusammenschmelzen gleicher Theile Resorcin und Jodoform bei 104—110° C. erhalten. Amorphes braunes Pulver von nicht unangenehmem Geruch, vollständig löslich in Aether, nur wenig löslich in Alkohol und in Chloroform. In Mischung mit 3 Th. Talcum venetum zum Trockenverbande, ferner zu 5—10 Proc. in Salben zur Wundbehandlung.

Bacilli Jodoformii. 15,0 Gelatine werden in 50,0 Wasser gequellt. Man setzt 7,5 Glycerin zu, dampft auf 54,0 ein, mischt 27,0 Jodoformpulver innig darunter, giesst in Hölzleinformen aus und kühlt diese in Eiswasser ab.

Carbasus Jodoformatus (Nat. form.). **Jodoform-Gaze.** Man bereitet eine Lösung aus 10 g Jodoform, 40,0 g Aether, 40,0 g Spiritus (95 proc.), 5,0 g Benzotinktur, 5,0 g Glycerin. In diese Lösung bringt man gewogene Mengen von entfetteter Gaze, lässt diese vollständig vollsaugen, trocknet sie horizontal ausgebreitet an einem dunklen Orte und schlägt sie bald in Paraffinpapier ein.

Ist der geforderte Gehalt der Gaze an Jodoform = x, so nimmt man von der vorstehenden Lösung 10x. Dann multiplicirt man den geforderten Procentgehalt mit 3, dividirt das Produkt mit 2 und subtrahirt den Quotienten von 100. Der verbleibende Rest giebt die anzuwendende Menge Gaze an.

Tela Jodoformata. **Jodoform-Mull.** Mit einer Lösung aus 110 Th. Jodoform, 5 Th. flüssigem Paraffin in 800 Th. Aether und 200 Th. Weingeist tränkt man 1000 Th. entfetteten Mull. — Nachdem durch Druck die gleichmässige Vertheilung der Lösung in dem Mull bewirkt worden ist, wird dieser unter Lichtabschluss bei Zimmertemperatur getrocknet und abbalb verpackt. 100 Th. enthalten etwa 10 Th. Jodoform (Ergänz.).

Jodoform-Schwämme. Durch Salzsäure entkalkte und dann wieder getrocknete Schwämme werden in eine 7,5 procentige Lösung von Jodoform in Aether gelegt, leicht ausgedrückt und nach freiwilliger Verdunstung des Aethers in Gläsern oder Büchsen aufbewahrt.

Colloidum Jodoformi fortiss (Münch. V. u. V.).

Colloidum Jodoformi (Farm. Borol.).

Rp. Jodoformi 1,0
Colloidi 9,0

Colloidum Jodoformatum (Kriegsh. u.

Nat. form.).

Rp. Jodoformi 5,0
Colloidi elastic 25,0

Collemplastrum Jodoformi

5 Proc. (H. Dantmann.).

Jodoformkautschukpflaster.

Rp. Masse Collemplastri 800,0
Bismutis Iridis pulv. 60,0
Sundaroca 20,0
Jodoformi 16,0
Olei Rosinae 30,0
Aetheris 150,0

Crayons Jodoformi (Gill.).

Rp. Jodoformi pulv. 10,0
Gummi arabici 0,5
Aqua destillatae
Glycerini 55 q. s.

Plat massas.

Emplastrum Jodoformi fortiss

Fischer & Patz.

Rp. Jodoformi 10,0

Emplastri adhaesivi

Emplastri Plumbi simplicis 55 20,0

Ueber Leder gestrichen bei Drüsenkreisläufen, chronischen Ektisidymiden, exsudativer Pleuritis.

Emplastrum Jodoformi mitius.

Rp. Jodoformi 5,0
Emplastri adhaesivi
Emplastri Plumbi simplicis 55 30,0

Ueber Leinwand etc. gestrichen auf Geschwüre, Frostbeulen, Wunden. **Fischer & Patz.**

Emulsio Jodoformi Billroth.

I II
Rp. Jodoformi 10,0 10,0
Glycerini 100,0 50,0
Aqua — 50,0

Gelatina Jodoformi Ureth.

I. 5 Proc.

Rp. Gelatinae albae 5,0
Aqua destillatae 70,0
Glycerini 20,0
Jodoformi 5,0

II. 10 Proc.

Rp. Gelatinae albae 5,0
Aqua destillatae 60,0
Glycerini 30,0
Jodoformi 10,0

Glycerinum Jodoformatum.

Jodoformglycerin (Münch. V.).

Rp. Jodoformi 1,0
Glycerini 9,0

Injectio Jodoformi Gmme.

Rp. Jodoformi 1,0
Olei Olivae
Aetheris 55 7,0

Zu Einspritzungen in den Kropf

Jodoformum aromatizatum (Nat. form.).

Deodorized Jodoform.
Rp. Jodoformi 90,0
Cannabini 4,0

Jodoformum deodoratum.

I. (Form. Borol.).

Rp. Olei Iigni Sassafras gr. 2
Jodoformi q. s. ad 10,0

II. (Münch. V.).

Rp. Jodoformi 20,0
Camphorae 1,0
Olei Menthae pipet. gr. 2

Olum Jodoformi 5 Proc.

Rp. Jodoformi 1,0
Olei Amygdalarum 19,0

Man lässt in gelinder Wärme. Zu Injektionen bei Gelenk-Tuberkulose.

Pasta Jodoformi Altschul.

Rp. But. albae
Olei Olivae 55 50,0
Liquoris Plumbi subacetici 20,0
Jodoformi 5,0-10,0

Bei Verbrennungen.

Pasta antiseptica Championnier.

Rp. Jodoformi
Benzol pulv.
Corticis Olivae pulv.
Magnesi carbonici 55 100,0
Olei Eucalypti 2,5

Pasta Jodoformi composita (Nat. form.).

Compound powder of Jodoform, Jodoform and Naphthalin.

Rp. Jodoformi 20,0 g
Acidi borici 20,0
Naphthalini 20,0
Olei Bergamottae 2,5 ccn

Saponimentum Jodoformi (1 Proc.).

Jodoform-Opodeldek (Dreierm.).

Rp. 1. Saponis stearici dialyati 20,0
2. Saponis oleici dialyati 10,0
3. Spiritus (90 proc.) 900,0
4. Jodoformi 10,0
5. Aetheris acetic 30,0
6. Spiritus q. s. ad 1000,0

Man löst 1 u. 2 in 3, löst dann 4 unter Schütteln, setzt 5 und zum Schluss 6 zu.

Suppositoria Jodoformi.

Rp. Jodoformi 4,0
Balanat peruviani 6,0
Olei Cacao
Cerae albae 55 6,0
Magnesiae usae 4,0

Plant suppositoria XII.

Bei Hämorrhoiden nach jedem Stuhlgang ein Zäpfchen.

Brit.

Rp. Jodoformi 2,4
Olei Cacao q. s.

Plant suppositoria XII.

Unguentum Jodoformi.

(Münch. V., Form. Borol. u. Brit.).

Rp. Jodoformi 1,0
Unguenti Paraffini 9,0

U-BL.

Rp. Jodoformi 1,0
Adipis benzoati 9,0

II. † **Jodoforminum.** Hexamethylenetetramin-Jodoform. Jodoformin-Manquard. $\text{CHJ}_3 \cdot (\text{CH}_2)_6\text{N}_4$. Mol. Gew. = 534. D.R.P. 87812.

Zur Darstellung werden 26 g Hexamethylenetetramin in einer Reibschale mit 74 g Jodoform unter Zugabe von absolutem Alkohol trocken gerieben (Konteschwollen).

Ein feines, weisses, nur mässig nach Jodoform riechendes Pulver, unlöslich in Alkohol, Aether oder Chloroform. Am Lichte färbt es sich gelb. Schm.-P. 178°C . Von Natronlauge oder Salzsäure wird es unter Abspaltung von Jodoform zersetzt. Eine gleiche Spaltung findet durch Einwirkung von Wasser, namentlich in der Wärme statt. Das Präparat enthält ca. 75 Proc. Jodoform und 25 Proc. Hexamethylenetetramin. Der Jodoformgehalt wäre nach der S. 131 angegebenen Methode zu bestimmen, die Bestimmung des Hexamethylenetetramins erfolgt zweckmässig nach KJELDAHL.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt. **Anwendung.** Als geruchschwaches Ersatzmittel des Jodoforms. Ebenso wie durch Wasser wird auch durch Wundsekrete das Jodoformin unter Abscheidung von Jodoform zerlegt, so dass alsdann die Jodoformwirkung eintritt. — Fast geruchlos ist das Jodoformin nur in völlig trockenem Zustande. Durch Hinzutreten von Feuchtigkeit nimmt es auch den Geruch nach Jodoform an.

† **Jodoformin-BARDET** $\text{C}_6\text{H}_8\text{N}_4\text{J}_4$. Ist von dem Manquard'schen Jodoformin völlig verschieden. Es entsteht durch Einwirkung einer wässrigen Jodjodkaliumlösung auf eine wässrige Hexamethylenetetraminlösung und stellt ein bräunliches, spec. leichtes Kristallpulver dar, welches etwa 80 Proc. Jod in sehr lockerer Bindung enthält. Wird zur Zeit therapeutisch nicht verwendet.

III. † **Jodoformal.** Jodoformin-Aethyljodid. D.R.P. 87812. Entsteht durch Einwirkung von Aethyljodid auf Jodoformin. Citronengelbe, flache Nadeln, oder ein schweres Pulver von der Farbe des Jodoforms, aber nur schwach nach Jodoform riechend. Unlöslich in Wasser.

IV. Jodoformogen. Jodoform-Eiweiss. D.R.P. 95580.

Darstellung. Versetzt man eine Eiweisslösung mit einer alkoholischen Jodoformlösung, so erhält man einen Niederschlag, aus welchem nach dem Trocknen fast die gesamte Menge des in ihm enthaltenen Jodoforms durch Lösungsmittel wieder entfernt werden kann. Erhitzt man dagegen den getrockneten Niederschlag einige Stunden auf etwa 120°C , so wird die Hauptmenge des Jodoforms — ca. 15 Proc. — so fest gebunden, dass es durch Lösungsmittel nur noch in kleinen Mengen extrahierbar ist. Das so erhaltene Produkt ist das Jodoformogen.

Eigenschaften. Ein hellgelbes, spec. nicht schweres Pulver, unlöslich in Wasser. Es riecht nur schwach nach Jodoform, ballt nicht zusammen und kann, ohne seine Zusammensetzung zu ändern, sterilisiert werden. Es enthält etwa 10 Proc. Jodoform, der Rest ist Eiweiss. Die Bestimmung des Jodoformgehaltes wird nach CAMERON (durch Erhitzen im geschlossenen Rohre mit Salpetersäure und Silbernitrat) als Silberjodid, diejenige des Eiweisses nach KJELDAHL zu erfolgen haben. **Anwendung.** Als wenig riechendes Ersatzmittel des Jodoforms in der Wundpraxis, besonders zum Ausfüllen von Körperhöhlen.

Jodoformogen-Verbandstoffe. Um auf Verbandstoffen Jodoform-Eiweiss niederzuschlagen, kann man z. B. die Gaze in bekannter Weise mit Jodoform imprägnieren. Sie wird alsdann durch eine Eiweisslösung gezogen, getrocknet und auf 120°C erhitzt.

V. † **Dijodoform.** Tetraiodäthylen. Jodäthylen. C_2J_4 . Mol. Gew. = 532.

Zur Darstellung wird zunächst durch Einwirkung von Jod auf Acetylsilber, das Acetyljodid ($\text{C}_2\text{Ag}_2 + 4\text{J} = 2\text{AgJ} + \text{C}_2\text{J}_4$) dargestellt. Man löst dieses in Schwefelkohlenstoff, löst in der Flüssigkeit die berechnete Menge Jod auf, destilliert den Schwefelkohlenstoff ab und krystallisiert den Rückstand aus siedendem Benzol oder Toluol um.

$\text{C} = \text{J}_2$
||
 $\text{C} = \text{J}_2$
Dijodo-
form
Gelbe, fast geruchlose, bez. schwach aromatisch riechende Nadeln, von hohem spec. Gewicht, in Wasser unlöslich, schwerlich in Alkohol oder in Aether, leichter in Chloroform. Diese Lösung ist ungefärbt. Der Schmelzpunkt liegt bei 192°C . — Konc. Schwefelsäure wirkt in der Kälte nicht ein, beim Erhitzen er-

folgt Zersetzung unter Abscheidung von Jod. Beim Erhitzen mit Natronlauge erfolgt keine merkliche Veränderung, doch ist das Auftreten eines schwachen, jodoformähnlichen Geruches zu bemerken. Beim Erhitzen mit β -Naphthol und Natronlauge tritt keine Farben-Reaktion auf.

Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Die Anwendung erfolgt in gleicher Weise und unter den nämlichen Indikationen wie beim Jodoform.

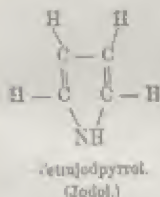
Jodocrol. Wird als Ersatz des Jodoforms empfohlen und ist die Band I S. 383 als Carvacroljodid beschriebene Verbindung.

Acidum dithiochlorosalicylicum. $C_7H_4S_2O_4Cl = 231,5$. Sie entsteht, wenn man ein Gemisch von 28 Th. Salicylsäure und 55 Th. Chlorschwefel unter beständigem Rühren auf $120^\circ C$. erhitzt. Zum Schluss der Reaktion wird die Erhitzung auf $140^\circ C$. gesteigert, wobei Chlorwasserstoff entbunden wird. Die Reaktionsmasse wird in Natriumcarbonatlösung gelöst. Das Filtrat säuert man mit Salzsäure an, wobei die Säure als gelbrothliches Pulver ausgefällt wird. Als Jodoformersatz empfohlen, aber nicht eingebürgert.

Jodolum.

† Jodolum (Helv. Ergänz.). Jodol. Tetraiodpyrrol. C_4J_4NH . Mol. Gew. = 571. Diese Verbindung wird fabrikmässig (D.R.P. 35130) durch Jodiren von Pyrrol mittels Jodsäure und Jodwasserstoffsäure dargestellt. Das Pyrrol C_4H_5NH ist eine im Knochen-theer, bez. im Drerz'schen Thieröl enthaltene Base.

Eigenschaften. Ein hellgelbes, geruch- und geschmackloses, sehr feines Pulver, welches beim Verreiben zwischen den Fingern fettig anzufühlen ist. In Wasser schwer (etwa 1:5000), in wässrigen Alkalien gleichfalls nur wenig löslich. Löslich in etwa 3 Th. Weingeist oder in 1 Th. Aether. Glycerin bewirkt in der alkoholischen Lösung keine Ausscheidung. Wird die alkoholische Lösung einige Zeit bis zum Sieden erhitzt, so bräunt sie sich unter theilweiser Zersetzung des Jodols. Man bereitet daher die alkoholischen Jodollösungen unter Ausschluss jeder Erwärmung oder unter nur ganz mässiger Erwärmung. Jodol löst sich ferner in 15 Th. Oel oder in 50 Th. Chloroform. In konc. Schwefelsäure löst es sich mit grüner, allmählich ins Braune übergehender Färbung, beim Erhitzen dieser Lösung werden violette Joddämpfe ausgestossen. — Jodol kann auf $100^\circ C$. erhitzt werden ohne sich merklich zu verändern. Gegen $150^\circ C$. wird es unter Ausstossen von Joddämpfen zerstört; im Porcellantiegel an der Luft erhitzt, muss es, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen, verbrennen. Erwärmt man eine Mischung von Jodol und Natronlauge mit Zinkfeile, so entwickeln sich Dämpfe von Pyrrol, durch welche ein mit Salzsäure befeuchteter Fichtenspan (ordinäres Streichholz) hellroth bis tief karminroth gefärbt wird.



Prüfung. 1) Jodol sei nur schwach gelblich gefärbt, geruch- und geschmacklos; Präparate, welche abweichende Eigenschaften haben, sind einer Vorreinigung bez. der Zersetzung verdächtig. — 2) 0,5 g verbrennen, im Porcellantiegel an der Luft erhitzt, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunreinigungen). — 3) Werden 0,5 g mit 10 cem Wasser geschüttelt, so werde das Filtrat durch Silbernitratlösung nicht merklich getrübt (Jodide) und durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z. B. Blei, Kupfer). — 4) Schwefelkohlenstoff färbe sich beim Anschütteln mit Jodol nur weingelb, nicht rosa oder violett (freies Jod).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. Das Jodol wurde zunächst als wenig giftiges und geruchloses Ersatzmittel des Jodoforms empfohlen. Es bildet mit dem Sekret zwar keinen Schorf, befördert aber die Granulationsbildung, wenn auch nicht so lebhaft wie Jodoform. Bei innerer Darreichung wird es im Organismus zerlegt und als Jodalkali durch den Urin ausgeschieden. Daher wird es auch innerlich als Ersatz der Jodalkalien gegeben. Man

verwendet es äusserlich in Substanz auf tuberkulöse und syphilitische Geschwüre, zu Einblasungen in das Ohr und in den Kehlkopf, innerlich als Ersatz der Jodalkalien. Höchstgaben: 0,2 *pro dosi*, 0,6 *pro die* (Ergänzb.), doch sind diese Gaben entschieden zu niedrig normirt, es sind ohne Schaden 2,0 g *pro die* und darüber gegeben worden.

Jodol feinkrystallisirt. Zu Einblasungen auf Schleimhäute, z. B. auf die Schleimhäute der Nase und des Rachens, wendet man ein sehr fein krystallisirtes Jodol an, welches bräunliche sehr feine Krystalle darstellt. Es ballt im Zerstäuber nicht zusammen und haftet gut auf den Schleimhäuten.

Collodium Jodoli.

Rp. Jodoli	10,0
Spiritus (80 proc.)	16,0
Aetheris	64,0
Colloxydin	4,0
Öl Ricini	0,0

Soluto Jodoli MAZZONI.

Rp. Jodoli	4,0
Spiritus	16,0
Glycerin	84,0

Tela Jodoli. Jodol-Gaze.

Rp. Jodoli	1,0
Colophoni	1,0
Glycerin	1,0
Spiritus	16,0

Sterilisirte Gaze ist mit dieser Lösung zu tränken.

Jodolum coffeinatum. Coffein-Jodol. Lässt man nach KONTESCHWILLER gleiche Moleküle Jodol und Coffein in konc. alkoholischer Lösung aufeinander einwirken, so erhält man die obige Verbindung $C_8H_{10}N_4O_4 \cdot C_6H_5NH$. Hellgraues, geruch- und geschmackloses, krystallinisches Pulver, in den meisten Lösungsmitteln wenig oder gar nicht löslich. Enthält 74,6 Proc. Jodol und 25,4 Proc. Coffein. Es ist nicht anzunehmen, dass diese Verbindung im Arzneischatz sich einbürgern wird.

Jodum.

Jodum. Jode. Jodine. J. Atomgew. = 127.

Das Jod gelangt in den Handel entweder als *Jodum anglicum* oder als *Jodum resublimatum*. Erstere Sorte stellt das Roh-Produkt dar, wie dasselbe aus den Jod-Fabriken in den Handel kommt, letztere Sorte ist das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Jod der Pharmakopöen.

I. † Jodum anglicum. Rohjod. Es gelangt in den Grosshandel in Tönnchen verpackt als ein dunkles, feucht aussehendes, grob krystallinisches Pulver. Es ist stets stark verunreinigt, wird daher nach seinem Jodgehalt gehandelt und von den Jod-Raffinerien und chemischen Fabriken verbraucht. Zum therapeutischen Gebrauche darf es nicht verwendet werden.

II. † Jodum (Anstr. Brit. Germ. Helv. U-St.). *Jode sublimé* (Gall). *Jodum resublimatum.* Resublimirtes Jod. Dieses officinelle Jod wird in den Jod-Raffinerien aus dem Roh-Jod durch sorgfältige Rectifikation aus steinzeugnen Gefässen dargestellt.

Eigenschaften. Das resublimirte Jod bildet chlorähnlich riechende, herb und scharfschmeckende, bei gewöhnlicher Temperatur feste, an der Luft langsam verdunstende, völlig trockene, leicht zerreibliche, dem Graphit ähnlich metallisch glänzende, krystallinische Schuppen, Blättchen oder Tafeln, welche in Wasser wenig, dagegen in 10 Th. Weingeist, auch in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff leicht, selbst in 100 Th. Glycerin und in fetten Oelen löslich sind. Jod ist leicht löslich in den wässrigen Lösungen der Jodwasserstoffsäure, des Kaliumjodids bez. der Alkalijodide überhaupt. Spec. Gew. etwa 4,948. Das Jod schmilzt bei 115° C., bei 180° C. siedet es und verwandelt sich in einen schweren Dampf von dunkel-violetter Farbe. Bei langsamer Verdichtung des Dampfes krystallisirt das Jod in spitzen Rhombenoktaëdern. Verdampfung des Jods findet auch bei gewöhnlicher Temperatur statt und zwar nicht unbedeutend. Auf den Organismus wirkt es, eingeathmet oder eingeathmet, energisch und giftig. Es färbt Haut und Papier braun. 4500 Th. Wasser lösen ungefähr 1 Th. Jod, enthält jedoch das Wasser Ammonsalze, Chloride, Jotide, Bromide, Gerbsäure, so wird Jod in grösserer Menge gelöst. 0,3 g Gerbsäure reichen hin, um 1,0 g Jod in 200 g Wasser zu lösen. Die wässrige Jodlösung ist braungelb, entwickelt im Sonnenlicht nicht Sauerstoff und bleicht auch nicht. In Schwefelkohlenstoff, Chloroform, Petroleum und Petroleumäther löst es sich je nach seiner Menge mit mehr oder

weniger gesättigter röthlich-violetter Farbe, in Weingeist und Aether mit rothbrauner Farbe. Die Lösungen von Jod in Benzol, Toluol und Eisessig sind himbeerroth gefärbt; von ätherischen Oelen lösen es einige unvollkommen auf, mit anderen verpufft es unter Entwicklung violetter Joddämpfe. Stärke wird durch Jodlösung tief blau gefärbt, unter Bildung von Jodstärke. Beim Erhitzen in wässriger Flüssigkeit entfärbt sich die Jodstärke, beim Erkalten tritt die Färbung wieder ein.

Bringt man freies Jod in Lösung oder Substanz mit Ammoniak zusammen, so kann Bildung des explosiven Jodstickstoffs erfolgen. Man vermeide daher solche Mischungen, vermeide es auch, Jod mit Ammoniaksalzen zusammenzumischen.

Prüfung. Für die Reinheit des Joda ist schon sein äusseres Aussehen von Wichtigkeit. Je grösser und glänzender die Jodblätter sind, desto reiner ist das Jod. Haftet es beim Schütteln im Gefässe den Gefässwandungen stark an, so ist es feucht; trocknes Jod haftet den Gefässwandungen beim Schütteln kaum an. (Man verwechsle damit nicht die in den Standgefässen in der Regel vorhandenen Sublimате von Jod.) Man prüft wie folgt:

1) 0,2–0,3 g Jod werden in einem Probirrohre über freier Flamme erhitzt; es muss sich vollständig verflüchtigen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Diese Prüfung wird das resublimirte Jod stets aushalten, dagegen enthält das Roh-Jod gewöhnlich erhebliche Mengen nicht flüchtiger Verunreinigungen, bisweilen ist es auch durch Graphit, Braunstein, Kohle u. dgl. verfälscht. — 2) Man schüttelte 0,5 g zerriebenes Jod mit 20 cem Wasser an und filtrirte. Das Filtrat, welches gelb gefärbt ist, wird in 2 Theile getheilt. — a) Zu dem einen fügt man $\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung bis zur Entfärbung, löst darin ein linsengrosses Körnchen Ferrosulfat, fügt einen Tropfen Eisenchloridlösung, hierauf Natronlauge in mässigem Ueberschuss hinzu, schüttelt gut durch und erwärmt auf etwa 40–50° C. Nach dem Erkalten wird mit Salzsäure deutlich angesäuert. Die Flüssigkeit darf sich weder blau färben, noch viel weniger darf ein blauer Niederschlag entstehen (von Berliner Blau), andernfalls ist Jodcyan gegenwärtig. — b) Der andere Theil des Filtrats, welcher durch Natriumthiosulfat nicht entfärbt worden ist, wird mit (1 cem) Ammoniakflüssigkeit, hierauf mit (5 Tropfen) Silbernitratlösung im Ueberschuss versetzt. Es entsteht nun ein gelber Niederschlag von Jodsilber, welches bekanntlich in Ammoniakflüssigkeit sehr schwer löslich ist, während etwa gebildetes Silberchlorid durch das im Ueberschuss zugesetzte Ammoniak in Lösung gehalten wird. Filtrirt man nun, nachdem der Niederschlag durch Schütteln zusammengeballt ist, ab, so bleibt die Hauptmenge des Silberjodids auf dem Filter. Im klaren Filtrat sind nur sehr geringe Mengen von Silberjodid gelöst, welche beim Ansäuern des Filtrats durch Salpetersäure nur eine sehr schwache opalisirende Trübung verursachen. Würde das Jod chlorhaltig sein (also Jodchlorid enthalten), so würde Silberchlorid gebildet werden, in das ammoniakalische Filtrat in Lösung gehen und aus diesem durch Ansäuern mit Salpetersäure als mehr oder weniger starker weisser Niederschlag ausfallen. — 3) 0,2 g Jod, unter Zusatz von 1 g reinem Kaliumjodid in etwa 50 cem Wasser gelöst, sollen zur Entfärbung nicht weniger als 15,6 cem des $\frac{1}{100}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung erfordern, was einem Mindestgehalt von rund 99 Proc. Jod entspricht.

Aufbewahrung. Das Jod werde in Glasgefässen mit eingeriebenem Glasstopfen an einem kühlen Orte vorsichtig aufbewahrt. Korkstopfen sind nicht anzuwenden, da sie durch die Joddämpfe zerstört werden. Man beachte übrigens, dass auch durch einen guten Glasschliff Joddämpfe entweichen können, und dass diese zu den schlimmsten Feinden der rothen Emaille-Schrift gehören.

Man thut daher gut, das Jod nicht unter den übrigen Gefässen der Separanda, sondern in einem besonderen Schränkchen, z. B. dem Säure-Schränkchen unterzubringen. — Zum Abwiegen kleiner Jodmengen benutze man, da die Horngeräthe durch Jod braunfleckig werden, wenn sie auch nur eine Spur Feuchtigkeit auf sich kondensirt haben, Waagschalen und Löffel aus Porcellan, oder man reibe die Horngeräthe vor der Benutzung mit einem fettenen Tuche völlig trocken. Grössere Mengen von Jod wägt man zweckmässig in einer

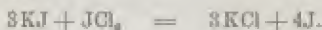
Porcellanschale oder in einem Becherglase ab. — Durch Jod erzeugte Flecken auf der Haut oder in Geweben beseitigt man durch Einwirkung von Natriumthiosulfat.

Anwendung. Jod in Substanz (auch in Dampfform) oder konzentrierter Lösung wirkt auf Schleimhäute und die Haut reizend. Die Haut wird braun gefärbt und stößt sich nach einigen Tagen ab. Innerlich erzeugt es in größeren Dosen heftige Magenentzündung, Erbrechen (Gegengmittel = Stärke.). Kleine Mengen wirken innerlich erregend und zeigen sonst die allgemeine Jodwirkung. Der innerliche Gebrauch ist selten; vorkommendenfalls giebt man es stets in stark verdünnter wässriger Lösung mit Kaliumjodid zusammen. Sind solche Lösungen verordnet, so bringe man zunächst Jod und Kaliumjodid mit wenig (1–2 ccm) Wasser zusammen und setze erst nach völliger Auflösung des Jods die übrige Menge Wasser zu.

Der Receptar substituiert in solchen Lösungen niemals das Jod durch eine entsprechende Menge *Tinctura Jodi*. Die letztere enthält das Jod zum Theil als Jodwasserstoff, die Lösungen fallen daher heller aus als mit reinem Jod. Aeusserlich wird das Jod, namentlich in Form der Tinktur und von Salben, als reizendes und resorbirendes Mittel angewendet. — Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Jodalkali.

Höchstgaben: *pro dosi* 0,02 (Germ.), 0,03 (Austr.), 0,05 (Helv.) *pro die* 0,1 (Austr. Germ.), 0,2 (Helv.).

Reines Jod, chlorfreies Jod, wie es für chemische Zwecke, insbesondere zum Einstellen der $\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung gebraucht wird, erhält man, indem man das resublimirte Jod mit etwa 5 Proc. Jodkalium verreibt, dieses Gemisch in eine Porcellanschale bringt, in die letztere einen Trichter umgekehrt stellt und nun im Sandbade bei schwacher Hitze langsam sublimirt.



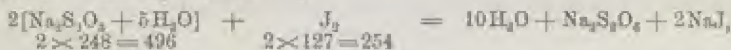
Das erhaltene Jod wird über Schwefelsäure oder Aetzkalk getrocknet.

Neuerdings ist empfohlen worden, reines Jod durch Umkrystallisiren aus konc. Kaliumjodidlösung, ferner auch durch Elektrolyse von Alkali-Jodiden darzustellen.

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt das freie Jod: 1) An der violetten Farbe seines Dampfes, 2) daran, dass es in Lösung oder Dampfform den Stärkekleister blau färbt, endlich 3) an der Färbung der Lösungen in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzol, s. S. 136.

Liegen Verbindungen des Jods vor, so lässt sich allgemeingültig sagen, dass dieselben durchweg beim Erhitzen mit konc. Schwefelsäure freies Jod abspalten. — Aus den löslichen Jodiden kann man das Jod am einfachsten durch Zusatz von Ferrichlorid oder von rauchender Salpetersäure im freien Zustande abspalten. In den löslichen Jodatop weist man das Jod nach, indem man kleine Mengen von Reduktionsmitteln in saurer Flüssigkeit zusetzt. Soll z. B. das Jod in einer Lösung von Kaliumjodat nachgewiesen werden, so säuert man diese mit Schwefelsäure an und fügt in kleinen (!) Mengen schweflige Säure oder Stannochlorid oder Zinkstaub zu. Das in Freiheit gesetzte Jod ist an seiner braungelben Farbe und an seinem Verhalten gegen Stärkekleister erkennbar.

B) Man bestimmt das freie Jod am einfachsten durch Titriren mit Natriumthiosulfatlösung. Da der Vorgang der Entfärbung des Jods durch Natriumthiosulfat im Sinne nachfolgender Gleichung verläuft



so ergibt sich daraus, dass 1 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung, welcher 0,0248 g $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5\text{H}_2\text{O}$ enthält = 0,0127 g Jod zu binden vermag.

† **Tinctura Jodi.** Jodtinktur. Ist in den verschiedenen Pharmacopöen von verschiedener Stärke. Man bereitet sie durch Auflösen von Jod in der vorgeschriebenen Menge Weingeist unter Ausschluss von Erwärmung. Wem das zu einfach ist, der kann sich eines Auflösungsgefässes bedienen, wie solche von Warnebrunn Qunatz & Co. in Berlin hergestellt werden.

Austr. *Tinctura Jodi.* Jodi 10,0, Spiritus (90 proc.) 150,0. Höchsigaben: *pro dosi* 0,3, *pro die* 1,0.

Brit. *Tinctura Jodi.* Jodi, Kali jodati, Aquae ad 25,0 g, Spiritus (90 proc.) q. s. ad 1 Liter. Dient vorzugsweise zum inneren Gebrauche. *Liquor Jodi fortis* (Strong

solution of Jodine). Jodi 50,0 g, Kalii jodati 30,0 g, Aquae 50,0 g, Spiritus (90 proc.) 300 cem. Ist die zum äusseren Gebrauch bestimmte Lösung.

Gall. Teinture d'Iode. Jodi 10,0 g, Spiritus (90 proc.) 120,0 g.

Germ. Jodi 10,0, Spiritus 100,0. Höchstgaben: *pro dosi* 0,2, *pro die* 1,0.

Helv. Tinctura Jodi. Jodi 10,0. Spiritus (96 proc.) 90,0 Höchstgaben: *pro dosi* 0,25, *pro die* 1,0.

U-St. Jodi 70,0, Spiritus (95 proc.) q. s. ad 1 Liter.

Die Jodtinktur ist vorsichtig aufzubewahren in Flaschen mit Glasstopfen, da Korkstopfen zerstört werden. Im Verlaufe der Aufbewahrung entstehen durch Einwirkung des Jods auf den Alkohol nicht unbedeutliche Mengen von Jodwasserstoff. Eine ältere Jodtinktur wirkt daher stärker reizend auf die Haut als eine frisch bereitete. Man beachte auch, dass Brit. zwei Lösungen von verschiedener Stärke auführt, und dass die Tinctura Jodi Brit. etwa nur $\frac{1}{4}$ soviel Jod enthält, als die Tinctura Jodi Germ.

† Tinctura Jodi fortior, Stärkere Jodtinktur (Ergänz. Hamb. V.). Jodi 1,0, Alkohol absoluti 8,0. Ist ohne Erwärmen durch Maceration in einer mit Glasstopfen verschlossenen Flasche zu lösen. Spec. Gew. 0,871—0,875.

† Tinctura Jodi decolor (Ergänz. Hamb. V.). Tinctura Jodi decolorata (Nat. form.). A. Ergänz. Rp. Jodi, Natrii thiosulfurici, Aquae aa 10,0. Nach erfolgter Auflösung fügt man hinzu Liquoris Ammonii caustici (10 proc.) 15,0 und nach einigem Umschütteln Spiritus (90 proc.) 75,0. Nach dreitägigem Stehen an einem kühlen Orte zu filtriren und kühl und vorsichtig aufzubewahren. Spec. Gew. 0,940—0,945. B. Nat. form.: Jodi, Natrii thiosulfurici aa 33,0 g, Aquae 100 cem, Liquoris Ammonii caustici fortis (von 28 Proc.) 65 cem, Spiritus (95 proc.) q. s. ad 1 Liter.

III. † Jodum trichloratum. (Ergänz.) Jodtrichlorid JCl_3 . Mol. Gew. = 223,5. Zur Darstellung leitet man mittels weicher Röhren einen kräftigen Strom von trockenem Chlorgase durch eine dreihalsige Flasche, in welche aus einer in den mittleren Tubus eingesetzten Retorte trockenes Jod hineinsublimirt wird. $J_2 + 3Cl_2 = 2JCl_3$.

Eigenschaften. Pomeranzengelbe Nadeln oder Tafeln von durchdringend stechendem, bromähnlichem Gerüche. Spec. Gew. = 3,11. Sie schmelzen bei etwa 25° C. unter Zerkfall in Chlor und Jodmonochlorid. $JCl_3 = Cl_2 + JCl$. Löslich in 5 Th. Wasser. Chloroform entzieht dieser Lösung kein Jod; wohl aber ist dies der Fall, wenn man etwas Zinnchlorür zufügt. In wenig Wasser löst es sich unzersetzt auf, durch viel Wasser wird es in Jodmonochlorid, Jodsäure und Chlorwasserstoff zerlegt: $4JCl_3 + 6H_2O = 2JCl + 2JO_2H + 10HCl$. Schüttelt man die wässrige Lösung mit Schwefelkohlenstoff, so bleibt letzterer zunächst ungefärbt, nimmt aber allmählich rosenrothe Färbung an, indem nach der Gleichung $8JCl_3 + 4CS_2 = 2CCl_4 + 2CSCl_2 + 3S_2Cl_2 + 6J$ freies Jod abgeschieden wird. In Alkohol und Aether ist das Jodtrichlorid zwar löslich, doch tritt zugleich eine Einwirkung auf diese Lösungsmittel ein. — Versetzt man die wässrige Lösung (1:10) mit reichlichen Mengen konz. Schwefelsäure, so fällt ein weisscr, später gelb werdender Niederschlag aus. Erhitzt man das Präparat im Probirrohre mit etwas Zucker oder Oxalsäure, so treten violette Joddämpfe auf.

Es enthält 54,4 Proc. Jod und 45,6 Proc. Chlor.

Prüfung. 1) 10 cem einer wässrigen Lösung (1:10) sollen durch einige Tropfen Stärkelösung nicht sofort (!) blau gefärbt werden. 2) Werden 0,05 g Jodtrichlorid und 2 g Kaliumjodid in 30 cem Wasser gelöst, so sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 8 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein. — 3) 0,1 g Jodtrichlorid verflüchtigt sich beim Erhitzen im Probirrohre, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Man halte das Präparat in gut geschlossenen kleinen Gefässen an einem kühlen Orte.

Anwendung. Das Jodtrichlorid wird als Antisepticum angewendet. Die wässrige Lösung 1:1000 entspricht einer 4proc. Karbolsäurelösung bez. einer 0,1 proc. Sublimatlösung. Man verwendet diese Lösung zur Desinfektion der Hände und der Instrumente; die Lösung 1:1200 zu Einspritzungen bei Gonorrhoe, Lösungen von 0,02:100,0 als Desinficiens in der Augenpraxis. Innerlich mehrmals täglich 1 Esslöffel einer wässrigen

Lösung 0,1:120,0 an Stelle des Chlorwassers bei Dyspepsien des Magens, welche durch Mikroorganismen verursacht werden. Die Lösungen sind stets frisch zu bereiten und nicht zu lange aufzubewahren.

† *Solutio Jodi trichlorati* 20 Proc. ex tempore. Man reibt 5,5 g Jod mit 40 g Wasser an und leitet in die Mischung Chlorgas, bis das Jod vollständig gelöst und die Lösung mit Chlor gesättigt ist.

IV. † *Jodum tribromatum*. Jodtribromid. JBr_3 . Mol. Gew. = 367. Wird durch Auflösen von 10 Th. Jod in 19 Th. Brom erhalten. Dunkelbraune, durchdringend riechende Flüssigkeit. — Die wässrige Lösung 1:300 wird in Form von Verstäubungen und Gurgelwässern bei Angina diphtherica der Kinder angewendet.

V. † *Sulfur Jodatum*. (Ergänz.) *Sulfur semijodatum*. *Jodum sulfuratum*. *Sulfur Jodatum Esclarii*. Jodschwefel. Keine chemische Verbindung.

Darstellung. 1 Th. gereinigter Schwefel und 4 Th. Jod werden in einem Porcellanmörser sorgfältig zusammengerieben. Man bringt die Mischung in ein Glaskölbchen, verschließt dieses locker (!) mit einem Kreidestopfen und erhitet es im Sandbade, bis die Mischung grade schmilzt (80°C.). Man läßt das Kölbchen erkalten, zerschlägt es und bringt die zerkleinerten Stücke der Masse in ein gut geschlossenes Gefäß.

Eigenschaften. Schwarzgrüne, blätterig-kristallinische, unregelmässige Stücke, beim Erhitzen im Probirrobre ein ungleichartiges, vollständig flüchtiges Sublimat gebend, nicht in Wasser, leicht in Schwefelkohlenstoff und in Glycerin löslich. Weingeist oder Aether lösen das Jod heraus.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in kleinem Gefässe mit gut eingeschlifffnem Glasstopfen. Wegen des Entweichens von Joddämpfen setzt man dieses nur selten vorkommende Präparat noch in ein zweites Glasgefäß ein.

Anwendung. Es findet nur noch selten Anwendung. Aeusserlich in Salben mit Schmalz (1:10,0 — 20,0) bei verschiedenen Hautexanthenen. Innerlich mit andern Pulvern gemischt als Unterstützung der äusseren Anwendung. Höchstgaben: 0,05 *pro dosi*, 0,2 *pro die*.

Sulfur Jodatum Biett. Wird das vorstehende Präparat aus gleichen Theilen Jod und Schwefel bereitet.

Acidum carbonicum Jodatum (Nat. form.)

Phenolum Jodatum

Rp. Jodi pulverati	20,0
Acidi carbonici	80,0
Glycerini	20,0

Aether Jodi Magnesianus

Tinctura Jodi aetherea

Rp. Jodi	1,0
Aetheris	10,0

Albumen Jodatum

Albumine Jodée. *Jodalbumin*.

Rp. 1. Albumina ovi recentis	20,0
2. Tinctura Jodi	10,0
3. Aquae calidae	20,0

Man erwärmt im Porcellanmörser 1 auf 50°C. und mischt tropfenweise 2 darunter, setzt schliesslich 3 hinzu. Die Lösung enthält 10 Proc. trockenes Jodalbumin. — Um das trockene Präparat zu erhalten, streicht man die Lösung auf Glasplatten, trocknet bei 50°C. (?) und pulvert.

Balsamum contra Perniciosum Dr. Mutsenbecheri. Dr. Mutsenbecher's Frostbalsam (Hamb. V.).

Rp. Jodi	
Camphorae	aa 3,0
Aetheris	20,0
Colodii elastici	74,0

Balsamum contra Perniciosum L.

Frostbalsam (Hamb. V.)

Rp. 1. Camphorae	2,0
2. Tincturae Benzoe	20,0
3. Kali jodati	2,0
4. Aquae Rosae	
5. Spiritus diluti	aa 30,0
6. Liqueoris Plumbi subacetici	21,0
7. Saponis medietati	20,0
8. Aquae Rosae	
9. Spiritus diluti	aa 30,0

Man löst bez. mischt 1–6, andererseits bereitet man unter Erwärmen eine Lösung von 7–9 und mischt beide Flüssigkeiten.

Candelae Jodi Roussini

Rp. Jodi	3,0
Carbonis ligni pulv.	15,0
Benzoe pulv.	7,5
Balsam. Toluat.	1,5
Kali nitric.	3,0
Mucilaginis Tragacanthae	q. s.

Plant. candelae No. 80. Zum Räuchern und zur Inhalation.

Colloidum Jodatum (Nat. form.)

Rp. Jodi	3,0
Colodii elastici	90,0

Emplastrum jodatum Kner.

Rp. 1. Kali jodati	1,0
2. Jodi	0,5
3. Emplastri saponati	60,0

Man reibt 1 und 2 zusammen und mischt sie zu 3, welches vorher erweicht worden ist.

Glycerinum jodatum.

Jodglycerin (Münch. V.)

Rp. Jodi pulverati	
Kali jodati	33
Glycerini	96,0

Glycerinum jodatum HENNA, Max Richter.

Max Richter's kaustische Jodlösung.

Rp. Jodi	
Kali jodati	33
Glycerini	10,0

Zu Abstrungen bei Lupus, sekundär-syphilitischen Geschwüren.

Guttae contra taeniam NEWINGTON.

Newington's Bandwurmmittel.

Rp. Jodi	0,75
Kali jodati	2,25
Aquae destillatae	90,0

Dreimal täglich 10 Tropfen.

Guttae jodinae Lugol.

Liquor jodatus Lugol ad usum internum.

Rp. Kali jodati	5,0
Jodi	1,5
Aquae destillatae	90,0

Jodotanninum.

Acidum jodotannicum. Liquor jodotannicus.

Rp. Jodi triti	5,0
Spiritus (90 Proc.)	90,0
Aquae destillatae	50,0
Acidi tannici	25,0

Agitando sat solutio.

Iodo jodatum.

Rp. Lactis vaccini recentis	90,0
Tincturae Jodi	10,0

Man schüttelt oder rührt, bis die Farbe des Jods verschwunden ist. Enthält etwa 1 Proc. Jod chemisch gebunden.

Linalmentum Jodi (Nat. form.).

Rp. Jodi	125,0 g
Kali jodati	50,0 g
Glycerini	85,0 cem
Aquae	65,0 cem
Spiritus (90 Proc.)	q. s. ad 1 l.

Linalmentum joduratum vesicans NÁZÁRAN.

Rp. Jodi	10,0
Kali jodati	4,0
Camphorae	2,0
Spiritus (90 Proc.)	60,0

Liquor Jodi causticus (Nat. form.).

CHURCHILL's Jodine caustic.

Rp. Jodi puri	25,0
Kali jodati	50,0
Aquae destillatae	100,0

Liquor Jodi carbolicus (Nat. form.).

ROUXTON's solution. French mixture.

Rp. Aliquots Jodi compositi (U-St.)	15,0
Acid. carbolic. puri	5,5 "
Glycerini	105,0 "
Aquae destillatae	q. s. ad 1 l.

Liquor Jodi compositis (U-St.)

Looser's Solution.

Rp. Jodi	5,0 g
Kali jodati	10,0 g
Aquae	q. s. ad 100,0 g.

Oleum jodatum REUTER, PEARSON.

Rp. 1. Jodi	1,0
2. Olei Amygdalarum (vel Olivarum)	200,0

Man reibt 1 mit 2 an und erwärmt die Mischung, bis das Jod entfärbt ist. Frisch zu bereiten.

Oleum jodophosphoratum REUTER.

Hülle jodo-phosphorée.

Rp. Jodi	5,0
Phosphori	0,1
Olei Amygdalarum	1000,0

Ersatz des Leberthrans.

Saponimentum Jodi.

Jod-Opodeldok (E. DISTREICH).

Rp. 1. Saponis stearici	40,0
2. Spiritus (90 Proc.)	240,0
3. Tincturae Jodi	100,0
4. Olei Thymi	4,0
5. Olei Rosmarini	8,0
6. Olei Ricini	20,0
7. Spiritus (90 Proc.)	q. s. ad 1000,0

Man löst 1 in 2, rührt 3—5 hinein und füllt mit 7 bis auf 1000,0 auf.

Sirupus Amyli jodati.

Rp. Amyli jodati solubilis	2,5
Sirupi Sacchari	100,0

Sirupus Cochleariae jodatus.

Rp. Tincturae Jodi	3,0
Sirupi Cochleariae	200,0

Mehrere täglich 1 Esslöffel bei Skorbut und Katarrhen der Luftwege.

Sirupus Jodi.

Rp. Tincturae Jodi	5,0
Sirupi Sacchari	95,0

Sirupus Jodi BORNEYKON.

Rp. Jodi	1,0
Kali jodati	1,0
Glycerini	5—10,0
Acidi citrici	15,0
Sirupi Sacchari	1000,0

Täglich 3, später 6 Esslöffel. Bei Syphilis.

Sirupus jodo-tannicus GUILLERMOCK.

Rp. Extracti Ratanhiae optimi	1,0
Sirupi Sacchari	100,0
Tincturae Jodi	2,0

Sirupus Picis jodatus LEFORT.

Rp. 1. Aquae Picis	350,0
2. Sacchari albi	600,0
3. Tincturae Jodi	10,0
4. Glycerini	50,0

Man kocht 1 und 2 zum Sirup, rührt 3 und 4 hinein und filtrirt nach dem Absetzen.

Solutio antisyphilitica HENNA.

Rp. Tincturae Jodi	4,0
Kali jodati	1,0
Aquae destillatae	200,0

Zum Verbands antisyphilitischer Ulcerationen.

Solutio Jodi jodurati (Gall.).

Rp. Jodi	
Kali jodati	33
Spiritus (90 Proc.)	50,0
Aquae destillatae	90,0

Solutio Jodi ad potum milia Lucca.

Rp. Jodi	0,2
Kali jodati	0,4
Aquae destillatae	1000,0

Solutio Jodi ad potum fortior Lucca.

Rp. Jodi	0,3
Kali jodati	0,6
Aquae destillatae	1000,0

Zum inneren Gebrauche werden von beiden Lösungen täglich 0,2—0,3 Liter mit Zuckerwasser gegeben.

Solutio Jodi canstata Lucca.

Rp. Jodi	10,0
Kali jodati	20,0
Aquae destillatae	20,0

Aeusserlich als Antiseptikum bei Lupus.

Solutio Jodi milia Lucca ad usum externum.

Rp. Jodi	0,05—0,1
Kali jodati	0,1—0,2
Aquae destillatae	200,0

Zu Einspritzungen in Fistelgeschwüre, zum Aufziehen in die Nase.

Solutio Jodi rubefaciens Lucca.

Rp. Jodi	10,0
Kali jodati	20,0
Aquae destillatae	120,0

Aeusserlich.

Solutio Jodi Lucca.**I. Form. Berol.**

Rp. Kali jodati	2,0
Tincturae Jodi	20,0
Aquae q. s. ad	100,0

II. Ergänzb.

Rp. Jodi	1,0
Kali jodati	2,0
Aquae	17,0

Spiritus contra Perniones III (Hamb. V.).

Rp. Tincturae Jodi	1,0
Spiritus (90 Proc.)	
Glycerini	aa 2,0
Tincturae Gallarum	5,0

Spiritus contra Perniones IV (Hamb. V.).

Rp. Camphorae	
Kali jodati	
Glycerini	
Tincturae Benzoe	aa 2,0
Spiritus saponat	80,0

Spiritus contra Perniones V (Hamb. V.).

Rp. Kali jodati	
Camphorae	
Glycerini	aa 5,0
Tincturae Jodi	20,0
Tincturae Gallarum	55,0

Spiritus contra Perniones russicus (Hamb. V.).

Rp. Kali jodati	5,0
Tincturae Jodi	10,0
Camphorae	
Tincturae Benzoe	aa 15,0
Glycerini	20,0
Spiritus (90 Proc.)	120,0

Tinctura Jodi chloroformata Tiron.

Rp. Jodi	1,0
Chloroformuli	5,0

5—6 Tropfen werden in ein Schälchen gegeben und inhalirt.

Tinctura Jodi Churchillii (Nat. form.).

Rp. Jodi puri	165,0 g
Kali jodati	22,0 g
Aquae destillatae	250,0 cum
Spiritus (60 Proc.)	q. s. ad 1 L.

Tinctura Jodo-annica Boissier.

Rp. Acidi tannici	5,0
Tincturae Jodi	2,5
Aquae destillatae	50,0

Trochisci Albuminis Jodati.

Rp. Albuminis jodati pulverat	
Sacchari albi	aa 40,0
Massae cacaoatae	20,0

Plant trochisci No. 100.

Trochisci Amyli Jodati.

Rp. Amyli jodati	5,0
Gummi arabici	1,35
Sacchari albi	50,0

Plant trochisci No. 100.

Unguentum Jodi (Form. Berol.).

Rp. Jodi	0,5
Kali jodati	2,5
Aquae	2,0
Adipis q. s. ad	25,0

(Brit.)

Rp. Jodi

Kali jodati	aa 1,0
Glycerini	2,0
Adipis	20,0

(U-St.)

Rp. Jodi puri	4,0
Kali jodati	1,0
Aquae destillatae	2,0
Adipis benzanat	23,0

Unguentum Jodi compositum (Hamb. V.).

Rp. Jodi	2,0
Kali jodati	6,0
Aquae	4,0
Adipis anili	87,0

Unguentum Jodi RADMACHER.

Rp. Jodi	1,0
Spiritus gtl. nonnullus	
Adipis	30,0

Unguentum Joduratum Lucca.

Rp.	I	II	III
Kali jodati	1,2	2,0	10,0
Jodi	0,6	1,0	1,2
Adipis	60,0	60,0	60,0

Unguentum Kali jodati cum Jodo (Ergänzb.).

Rp. Kali jodati	10,0
Jodi	1,0
Aquae	2,0
Adipis anili	80,0

Unguentum Sulfuris Jodati.

Rp. Sulfuris jodati	5,0
Glycerini	aa XV
Adipis anili	45,0

Atetzflüssigkeit für Eisen und Stahl. Tincturae Jodi 10,0, Kali jodati 1,0, Aquae destillatae 5,0. Zum Atetzen von Figuren und Schriftzügen in Eisen und Stahl.

Amylum jodatum. Jodamylum. Jodstärke 5 Proc. Man löst 5,0 Jod in 60 Th. Alkohol und mischt diese Lösung zu 100 Th. feingepulverter Weizenstärke. Die Mischung wird in dünner Schicht an der Luft getrocknet und zu Pulver zerrieben bald in dunkle Standgefäße gebracht. E. DIERCKH. Innerlich zu 0,5—2,5 g zwei bis viermal in Pulvern. Aeusserlich mit Lanolin 1:10 an Stelle von Jodtinktur-Einsellungen.

Amylum jodatum solubile. **Dextrinum jodatum 5 Proc.** Eine Lösung von 5,0 Jod in 25,0 Aether wird mit 100,0 weissem Roh-Dextrin gemischt. E. DIETRICH.

Eau pour les dames von Queenville ist eine Auflösung von Jodstärke in Wasser.

Amylojodoform. Hat nichts mit Jodoform zu thun, sondern ist eine Verbindung von Jodstärke mit Formaldehyd.

Eudont von R. HUMMEL-Dresden, Mittel gegen Zahnschmerzen. Olei Caryophyllorum, Spiritus, Camphorae aa 2,0 g, Chloroformii gutt. V, Tincturae Jodi, Glycerini aa 3,0.

Huile jodé von BATHÉ. Ist eine in der Wärme bereitete Lösung von 1 Th. Jod in 220 Th. Mandelöl.

Gossypium jodatum. **Coton jodé** (Gall.). **Xylum jodatum.** **Jod-Watte.** **Gossypii depurati siccati** (!) 25,0, Jodi subtiliter pulverati 2,0. Man vertheilt das Jod so gut als möglich in der Baumwolle, bringt das Ganze in eine 1-Literflasche mit eingeriebenem Stoppel. Dann stellt man die geöffnete Flasche (wegen des Druckausgleichs) in fast siedendes Wasser, setzt nach wenigen Minuten den Stopfen auf und hält die Flasche noch mindestens 2 Stunden bei 100°C., bis alles Jod in die Baumwolle sublimirt ist. In gut verschlossenen Gefässen aufzubewahren.

† **Imidjod.** Eine noch nicht genügend genau beschriebene Verbindung. Durch Erhitzen einer verdünnten Lösung von Parnäthoxyphenylsuccinimid in verdünnter Essigsäure mit Jod-Jodkalium zu erhalten. Rhombische, bei 175°C. schmelzende Krystalle, welche im auffallenden Lichte dunkel, fast schwarz sind, im durchfallenden Lichte dagegen roth erscheinen. Als Wundantisepticum vorgeschlagen.

Jodamyl-Formol. Jod 2,5, Thymol 1,25, Stärke 96,25, Formaldehyd Spur. **AUFZUG.**

Jodia von BATTLE & Co., eine amerikanische Specialität, ist ein Auszug von *Stillingia*, *Helonias*, *Menispermum* etc., mit Jodkalium und Ferriphosphat.

Jodeigarren, französische Specialität, sind aus Tabak hergestellt, welcher mit Jodalkalien getränkt worden ist. Sie haben die erwartete Wirkung nicht, weil Jod in den Tabakrauch nicht übergeht.

Jodterpin von A. LIEBKE. Ersatz für Jodtinktur. Durch Auflösen von Jod in Terpin erhalten. Dunkelbraune Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,190. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aether und Petroläther, weniger leicht in Alkohol. Der Jodgehalt soll 50 Proc. betragen. Soll von der Haut leicht resorbirt werden, ohne diese zu zerstören. Jodterpin-Wundstreupulver wird durch Vermischen von 1—20 Th. Jodterpin mit 99—80 Th. sterilem Kaolin dargestellt.

Jodwasser. Als Reagens in der chemischen Analyse, z. B. zum Nachweis des Glykogens, ferner in der mikroskopischen Analyse zum Nachweis der Stärke. Man reibt eine kleine Menge Jod mit Wasser an, lässt unter Umschütteln einige Zeit stehen und giesst klar ab oder filtrirt. Bräunlich-gelbe Lösung.

Papier EYONKST. Besteht aus drei aufeinander gelegten Lagen von starkem Filtrirpapier. Lage 1 wird mit einer Lösung von Kaliumjodid (KJ) getränkt. Lage 2 bleibt unpräparirt. Lage 3 wird mit einer Lösung von Kaliumjodat (KJO₃) + Weinsäure getränkt. Das Ganze ist in Guttaperchapapier eingeschlagen. Werden die drei Papiere befeuchtet, so wird freies Jod gebildet.

Papier GUTHRIE. Drei aufeinander gelegte Blätter Filtrirpapier von 11 × 17 cm Fläche, welche in regelmässigen Abständen durch Tröpfchen von Asphaltlack mit einander verbunden sind. Lage 1 ist reines Filtrirpapier. Lage 2 ist mit Kaliumjodid, Kaliumjodat und einer Spur Natriumthiosulfat getränkt. Lage 3 mit Kaliumbismulfat getränkt. Das Ganze ist in Guttaperchapapier eingeschlagen. Entwickelt beim Befeuchten freies Jod.

VI. α-Eigon. **Alpha-Elgon.** Eine von K. DIETRICH dargestellte Jodeiweissverbindung. — Die Vorschrift, nach welcher dieses Präparat dargestellt wird, ist noch nicht bekannt geworden. Man wird wohl aber nicht fehlgehen in der Annahme, dass die Darstellung durch Einwirkung von Jodsäure + Jodwasserstoffsäure auf Eiweiss erfolgt.

Ein heileckerfarbiges Pulver von schwachem Peptongeruch, fast unlöslich in Wasser. Zieht man das Pulver mit Wasser aus, so giebt das farblose Filtrat mit Silbernitrat eine sehr schwache gelbliche Trübung. Uebergiesst man das Pulver mit Natronlauge, so quillt es auf; fügt man einige Tropfen Kupfersulfatlösung hinzu, so erhält man eine violette gefärbte Flüssigkeit. In heisser Natronlauge löst sich das Pulver zu einer gelblichen Flüssigkeit.

Im trocknen Probirrohr erhitzt, tritt wohl Zersetzung ein, aber Joddämpfe sind nicht ohne weiteres wahrzunehmen. Uebergiesst man das Pulver mit conc. Schwefelsäure, so färbt es sich etwa wie amorpher Phosphor, indessen wird jetzt durch Chloroform kein

Jod aufgenommen. Beim Erhitzen mit konc. Schwefelsäure dagegen treten massenhaft Joddämpfe auf.

Das Präparat enthält etwa 20 Proc. Jod an Eiweiss gebunden. Es wird ausserlich als Ersatz des Jodoforms angewendet; es ist geruchlos und frei von Nebenwirkungen.

α -Eigon-Natrium. Alpha-Eigon-Natrium. Gleichfalls von K. Dietzmann dargestellt. Hellgelbliches Pulver, löslich in Wasser zu einer hellgelb, etwa wie Rheinwein gefärbten Lösung von schwach saurer Reaktion. Die Lösung wird durch verdünnte Salzsäure hellgelblich gefällt. Durch Silbernitratlösung entsteht in der Lösung eine gelblich-weiße Fällung. Gegen Kupfersulfatlösung + Natronlauge sowie gegen konc. Schwefelsäure in der Kälte wie in der Wärme verhält sich dieses Präparat wie das vorige.

Es enthält circa 15 Proc. Jod und hinterlässt beim Veraschen etwa 25 Proc. einer weissen Asche.

Das α -Eigon-Natrium wird an Stelle der Jodalkalien zur inneren Therapie angewendet. Es ist im Gegensatz zu den vorigen frei von Nebenwirkungen, verursacht z. B. nicht Jodismus.

β -Eigon. Beta-Eigon. Jod-Pepton. Gleichfalls von K. Dietzmann dargestellt. Ein bräunliches Pulver, in Wasser zu einer bräunlichen Flüssigkeit löslich, die beim Erhitzen nicht getrübt wird. Es reagiert stark sauer. Die wässrige Lösung giebt mit Silbernitrat einen lobhaft gelben Niederschlag, welcher aber nicht Silberjodid ist, denn er löst sich leicht in Ammoniakflüssigkeit auf. Gegen Kupfersulfat + Natronlauge, ferner gegen konc. Schwefelsäure verhält sich das Präparat wie die vorigen.

Das Salz enthält 15 Proc. Jod in organischer Bindung und wird als Ersatz der Jodalkalien zur inneren Jod-Therapie angewendet.

VII. Jodabacid. Das Präparat ist das Natronsalz eines mit 8—9 Proc. Jod substituierten Eiweisses; das Jod befindet sich darin in organischer Bindung. Dargestellt wird es durch Einwirkung von Jod auf Eiweiss in neutraler Lösung. Gelbliches Pulver, geruch- und geschmacklos, quillt mit wenig Wasser auf und löst sich beim Kochen mit mehr Wasser leicht auf.

Die Lösung sei neutral oder sehr schwach alkalisch. Säuert man sie an, so fällt der freie Jodeiweisskörper unlöslich aus. Das Filtrat von der Fällung darf, mit Salzsäure, Natriumnitrit und etwas Chloroform versetzt und geschüttelt, das Chloroform nicht oder nur ganz schwach violett färben. — Erhitzt man das trockene Pulver mit konc. Schwefelsäure, so treten violette Joddämpfe in Menge auf. Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschützt.

Das Jodabacid wird an Stelle der Jodalkalien zur inneren Jod-Therapie angewendet. Es sollen ihm unangenehme Nebenwirkungen, wie Jodismus, fehlen.

Ipecacuanha.

† Radix Ipecacuanhae (Aust. Germ. Holv.). Ipecacuanhae radix (Brit.). Ipecacuanha (U.-St.). Radix Ipecacuanhae annulata s. grisea. — Brechwurzel. Ruhrwurzel. Ipecacuanha. — Ipécacuanha annulé ou officinal (Gall.). Ipéca. — Ipecac. Ipecacuanha Root. Die Wurzel der *Uragoga Ipecacuanha* Baill. (syn.: *Cephaelis Ipecacuanha* Willd., *Psychotria Ipecacuanha* Müll. Arg.), Familie der Rubiaceae — Coffeoidae — Psychotriaceae. Die Pflanze wächst in Wäldern in Westbrasilien von 8—22° südl. Br., besonders in den Staaten Para, Maranhão, Pernambuco, Bahia, Espirito Santo, Minas geraes, Matto grosso, Rio de Janeiro und Sao Paulo. Seit 1866 macht man in Ostindien Anbauversuche mit der Pflanze.

Beschreibung. Die Droge besteht aus den Wurzeln der Pflanze, die entweder am Grunde des Stengels, oder, wenn die Pflanze niederliegt, auch aus dessen Knoten entspringen. Eine Anzahl dieser Wurzeln fängt an, in einiger Entfernung von der Ursprungsstelle sich

zu verdicken, reichlich Stärke zu speichern und dann sich wieder zu verdünnen. Die ursprünglich zahlreich vorhandenen Wurzelzweige sterben, wenn die Wurzel anfangt sich zu verdicken, ab, und an diesen Stellen wächst das Parenchym der Rinde dann zu förmlichen Wülsten heran, die in ihrer grossen Anzahl der Droge das geringelte Aussehen verleihen. In den Furchen zwischen diesen Wülsten reiss die Rinde leicht ein und löst sich auf grössere oder weitere Strecken vom Holz. Die Farbe der Droge ist grau oder graubraun. Auf dem Querschnitte sieht man die starke weissliche oder graue Rinde und den meist nur $\frac{1}{4}$ oder $\frac{1}{5}$ des Durchmessers ausmachenden hellen Holzkörper. Der Bruch ist glatt oder körnig. Geschmack widerlich bitter, Geruch eigentümlich dumpfig. —

Zu äusserst ist die Rinde von einem dünnen, aus flachen Zellen bestehenden, braunen Kork bedeckt. Die Rinde besteht aus rundlichen oder polyedrischen Parenchymzellen, die reichlich Stärke und zuweilen Bündel von Oxalatraphiden enthalten. Die Stärkekörnchen sind einzeln, rundlich oder zu mehreren (bis 12) zusammengesetzt und dann die Theilkömer natürlich mehr oder weniger kantig. Die Theilkörner werden bis 9μ gross, lassen Schichtung nicht erkennen, aber häufig einen kleinen centralen Spalt (Fig. 10). Ausserdem erkennt man in der Rinde, besonders in der Nähe des Cambiums, die wenig umfangreichen Siebblündel. Markstrahlen sind nicht zu erkennen. Das Holz erscheint auf dem Querschnitt radial gestreift, lässt aber doch nur eine Form von Elementen erkennen (Fig. 9). Längsschnitte und Macerationspräparate zeigen, dass es hauptsächlich, auch die Markstrahlen, aus stark in der Richtung der Achse gestreckten, verholzten Zellen besteht. Man muss die der Holzstrahlen als Ersatzfasern bezeichnen. Diesen Fasern ganz ähnlich sind die mit kleinen Hoftöpfeln versehenen, etwas längeren Gefässe, die durch runde Löcher, die sich gewöhnlich in der Nähe der Enden befinden, mit einander in

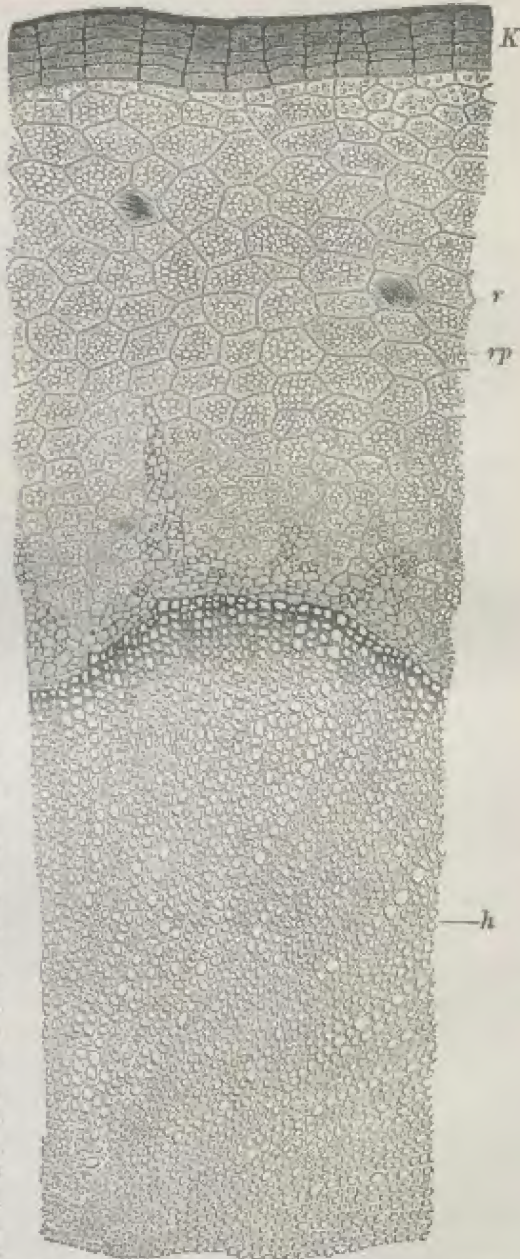


Fig. 9. Nach Tschitsch. Querschnitt durch Rio Ipecacuanha. K Kork, sd Siebröhren. h Holz, r Raphiden, rp Rindenparenchym.

Verbindung stehen.

Bestandtheile. Alkaloide: Emetin $C_{15}H_{25}NO_4$ ($C_{10}H_{10}N_2O_3$). Schmelzpunkt $68^\circ C$, es ist fast farblos, bei längerem Stehen am Lichte gelblich, löst sich leicht in Alkohol, Chloroform, Aether und Benzol, wenig in heissem Petroläther und in Wasser. Nach Verdunstung der Lösungen erhält man es als Firnis. Es gilt als Hauptträger der brechenerregenden Wirkung der Droge. Cephaëlin $C_{14}H_{20}NO_4$. Schmelzpunkt $102^\circ C$, es ist farblos, wird aber am Lichte ebenfalls gelb, löst sich weniger leicht wie das vorige in Aether und leicht in Chloroform, Alkohol und siedendem Petroläther. Man erhält es in Büscheln seidenglänzender Nadeln. Ist in Aetzalkalien löslich, Emetin nicht. Cephaëlin soll auch brechenerregend wirken, aber weit weniger wie Emetin. Ausser diesen beiden ist noch ein drittes Alkaloid in der Droge vorhanden, das schwach gelbe, durchsichtige Prismen bildet, die bei $138^\circ C$ schmelzen. Ferner erhält die Droge Ipecacuanhasäure $C_{14}H_{19}O_5$ (?), die man für eine glukosidische Gerbsäure hielt, deren einheitliche Natur aber neuerdings gelehnt wird. Sie soll 20 Proc. eines Körpers enthalten, der Aehnlichkeit mit den Saponinen erkennen lässt. Auf dem Gehalt an Ipecacuanhasäure beruht die Wirkung der Droge gegen Dysenterie. Endlich enthält die Droge noch 5 Proc. Rohrzucker, der aber, wahrscheinlich abhängig von der Zeit der Einsammlung, nicht immer vorhanden ist. 2,0—3,22 Proc. Asche, die reich an Kieselsäure ist.

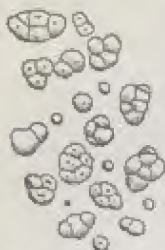


Fig. 10. Stärke aus Rad. Ipecacuanhae.
400 mal vergrössert.

Bestimmung des Alkaloidgehaltes nach KELLER.

12 g Ipecacuanhapulver werden in einem 200 ccm-Glase mit 90 g Aether und 30 g Chloroform wiederholt geschüttelt. Nach 5 Minuten giebt man 10 ccm Ammoniak zu, schüttelt während einer halben Stunde häufig um, giebt dann 10 ccm Wasser zu und schüttelt noch eine kurze Zeit, bis das Pulver sich zusammenballt. Dann gießt man 100 g der klaren Lösung ab, die man ev. durch ein mit Aether benetztes Filter filtrirt, giebt in einen Scheidetrichter und schüttelt dreimal mit 25, 15 und 10 ccm 1proc. Salzsäure, oder so oft aus, bis einige Tropfen der Säure mit MEYER'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Die saure, wässrige Lösung giebt man dann in den Scheidetrichter zurück, macht mit Ammoniak alkalisch und schüttelt so oft mit 50, 30, 20 etc. ccm Aether-Chloroform (2:3) aus, bis einige Tropfen der Ausschüttelung, verdünnet, mit 1proc. Salzsäure aufgenommen, mit MEYER'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Die Aether-Chloroformlösung wird dann durch ein kleines, mit Aether benetztes Filter in einen Kolben gegossen, die Flüssigkeit abdestillirt, der Rückstand im Wasserbade bis zum konstanten Gewicht getrocknet und gewogen. Das Gewicht = Alkaloidgehalt in 10 g Droge. In der Regel wird hierbei das Alkaloid so rein erhalten, dass die Wägung für praktische Zwecke genügen dürfte. Will man die Alkaloide noch titriren, so löst man den Rückstand in 5 ccm Alkohol, fügt soviel Wasser hinzu, dass eine leichte Trübung entsteht, und titrirt mit $\frac{1}{10}$ -N.-Salzsäure und Hämatoxylin. Er entspricht dann 1 ccm der verbrauchten $\frac{1}{10}$ -N.-Säure 0,0254 g Alkaloid. Die durch das Titriren erhaltenen Werthe sind nur unwesentlich kleiner, als die beim Wägen erhaltenen.

Sorten, Substitutionen, Verfälschungen, Prüfung. Die Ipecacuanhawurzel kommt neuerdings reichlich mit Stengeln vermischt in den Handel, die ausgelesen werden. Diese sind dünner wie die Wurzel, glatt, mit schmaler Rinde, im Centrum mit einem Mark. Da sie leicht in grösserer Menge unter das Pulver gemahlen werden können, so ist daran zu denken, dass sie meist in der Rinde einen mehr oder weniger zusammenhängenden Ring von Steinzellen enthalten, die im Pulver leicht aufgefunden werden können. Vergl. unten.

Der Alkaloidgehalt in der Axe ist zu 0,648 und 1,13 Proc. gefunden, das Alkaloid soll im wesentlichen nicht Emetin sein.

Neben der officinellen, aus Brasilien stammenden, Rio-Ipecacuanha ist seit etwa 10 Jahren eine zweite, aus Columbien stammende Carthagena-Ipecacuanha (vorher als Savanilla-Ipecacuanha bezeichnet) im Handel. Die Stücke sind etwas dicker und weniger wulstig wie bei der officinellen, mit der sie im übrigen im Bau übereinstimmt. Die Stärkekörnchen sind aber etwas grösser, ihre Theilungskörnchen messen bis 18μ . Man leitet diese Sorte von Cephaëlis acuminata Krst. ab. Neben dieser Carthagenawurzel ist einige Mal noch eine zweite Sorte von mehr röthbrauner Farbe im Handel vorge-

kommen, deren Wülste ebenfalls wenig hervortreten. Sie ist anatomisch dadurch charakterisirt, dass sie im Holz hier und da normale, aus Parenchymzellen bestehende Markstrahlen besitzt. Im Alkaloidgehalt stehen diese beiden Carthagenasorten gegen die Riowurzel wenig zurück, so enthält z. B. die zweite, rothbraune Wurzel 2,05 Proc., die erste, graue, bis 2,9 Proc., bei guter Riowurzel beträgt er 2,7—2,9 Proc., ausnahmsweise allerdings bis 4 Proc. Demnach wäre die Carthagenawurzel neben der officinellen sehr wohl zuzulassen, wenn nicht die letztere viel mehr wirksameres Emetin, als die erstere, in der das Cephaëlin überwiegt, enthielte. Nach PAUL und COWSLAY enthält die Riowurzel in 100 Theilen Alkaloide 72,14 Proc. Emetin und 25,87 Proc. Cephaëlin, die Carthagen-Ipecacuanha enthält 40,5 Proc. Emetin und 56,8 Proc. Cephaëlin, der Rest ist in beiden Fällen die oben erwähnte dritte Base. — Der Sitz der Alkaloide ist in der Droge im wesentlichen in der Rinde, der Holzkörper enthält 0,3 bis höchstens 0,5 Proc.; wo der Gehalt erheblich mehr beträgt, ist anzunehmen, dass man die Wurzel vor dem Schneiden in Wasser eingeweicht hat, oder dass sie auf der Reise durch Seewasser gelitten hat. — Von jeher sind als Ipecacuanha andere Wurzeln darin vorgekommen oder haben zu ihrer Verfälshung gedient. Die folgende Zusammenstellung giebt einen kurzen Ueberblick über die echte Droge und solche seit dem Jahre 1890 vorgekommenen Verfälschungen und Substitutionen.

A. Wurzeln von Dicotyledonen.

I. Stärke führend.

a) Bau des Holzes nicht normal.

1. Rio-Ipecacuanha
2. Carthagen-Ipecacuanha } vergl. oben.

b) Bau des Holzes normal, d. h. Gefässe, Markstrahlen etc. deutlich ausgebildet.

1. *Ipecacuanha striata nigra*, vielleicht von *Cephaëlis spec.* abstammend. Stängel dunkelgrau-braun, bis 8 mm dick. Einschnürungen der Rinde deutlich, aber weniger reichlich wie bei L. a) 1. In der Rinde Raphidenbündel und Stärke, die aber verkleistert ist. Holz mit deutlichen, 1—2reihigen Markstrahlen. In den Holzstrahlen neben echten Gefässen solche vom Typus der Ipecacuanha.

2. Wurzel von *Richardsonia scabra* (L.) St. Hil. (Rubiaceae). *Ipecacuanha undulata* seu *farinosa* seu *amylacea*. Meist aus der graubraunen, längsstreifigen, wenig querrissigen Hauptwurzel mit wenig Wurzelfasern bestehend, dann das Holz etwa die Hälfte des Durchmessers einnehmend. Zuweilen die Rinde angeschwollen, dann mit wulstigen Auftreibungen und das Holz nur etwa $\frac{1}{4}$ des Querschnittes einnehmend. In der Rinde Oxalat in Nadeln, Stärke in einfachen oder bis zu 4 zusammengesetzten Körnern, deutlich geschichtet, mit excentrischem Spalt. Einzelkörner bis $22,5 \mu$, zusammengesetzte bis $42,5 \mu$. Im Holz einreihige Markstrahlen, getüpfelte Gefässe und Fasern. In der Rinde der Axe, die in der Droge reichlich vorhanden zu sein pflegt, Drüsen von Oxalat. Enthält 0,03 Proc. Alkaloid, das kein Emetin ist.

3. Wurzeln von Polygala-Arten.

a) *Polygala violacea* St. Hil. Riecht nach Methylsalicylat. Holzsig, dunkelbraun, bis 8 mm dick, gestreift, Nebenwurzeln heller. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso fehlen Fasern und Steinzellen in der Rinde. Holz und Rinde gleich dick.

β) *Polygala Caracasana* H. B. K. Grau, gestreift, häufig gedreht, bis 3 mm dick. Verhältnisse von Holz zu Rinde wie 1:2. Enthält Stärke. Krystalle fehlen, ebenso fehlen Fasern und Steinzellen in der Rinde.

γ) Ebenfalls von einer Polygalacee stammt eine wiederholt vorgekommene Wurzel von gelbweisser Farbe. Sie enthält Stärke, aber kein Oxalat, keine Steinzellen und Fasern in der Rinde, Dicke 5 mm. Verhältnisse von Holz zu Rinde 1:2—3.

II. Zucker führend.

Psychotria emetica Mutis (Rubiaceae), *Ipecacuanha glycyphloea*, *Ipecacuanha striata major*. Häufig als „Carthagen-Ipecacuanha“ vorgekommen. Aeusseres Aussehen der genannten ähnlich, aber Einschnürungen selten, dafür gestreift. Holzkörper vom Bau der echten Droge. In der Rinde Oxalat in Raphiden und keine Stärke, aber reichlich Zucker. Farbe der Rinde häufig bläulich oder violett. Ein mit Salzsäure bereiteter Auszug, mit Chlorkalk eingedampft, wird blauschwarz. Ein Querschnitt mit Salzsäure und Chlorkalk behandelt, wird grünblau.

III. Inulin führend.

1. *Jonidium Ipecacuanha* St. Hil. (Violaceae). *Ipecacuanha alba* lig-nosa. Gelbbraun, verästelt, Holzkörper gelb. In der Rinde Steinzellen und Oxalat in Oktaedern und Prismen. Gefässe bis $30\ \mu$ im Durchmesser, Markstrahlen eine Zellreihe breit.

2. *Kirkby's Ipecacuanha* (1893). Steinzellen in der Rinde. Markstrahlen bis vier Zellreihen breit.

3. *Jonidium spec.* (1899) wie 1, aber keine Steinzellen und an Stelle der Einzelkristalle Drusen in der Rinde. Gefässe bis $130\ \mu$ weit. Aussen graubraun, innen rötlich gelb. Das Holz macht $\frac{1}{10}$ — $\frac{1}{12}$ des Durchmessers aus, zuweilen auch weniger.

B. Rhizome von Monocotyledonen.

Rhizom einer Aroidee, vielleicht *Cryptocoryne spiralis* Fisch. oder *Lagenandra lancifolia* Thw., aus Ostindien. Die Stücke sind einige Centimeter lang, bis 1 cm dick, gerade oder einfach gebogen, zuweilen fast knollig, graubraun geringelt. Bruch mehlig oder hornartig, gelblich. Im Querschnitt ein Ring kleiner konzentrischer Bündel, reichlich Stärke, Oxalaträphen und zahlreiche braune Sekretzellen, die mit Vanillin-Salzsäure roth werden.

Als *Gon-Ipecacuanha* kommt zuweilen die Wurzel der in Ostindien heimischen *Naregamia alata* W. et A. (Meliaceae) nach Europa. Die ziemlich kurzen Stücke der Droge sind dünner wie die der *Ipecacuanha*, ebenso die Rinde, die Oelzellen hat. Holzkörper normal. Enthält ein Alkaloid *Naregamin*. Wirkt ähnlich und in ähnlichen Dosen wie *Ipecacuanha*.

Für die mikroskopische Untersuchung des Pulvers, das meist gekauft wird, ist also festzuhalten, dass echte Rio-Ipecacuanha sehr reichlich Stärke der oben genannten Form und Grösse, dann Oxalaträphen und keine echten Gefässe erkennen lässt. Man thut gut, nachdem man die Stärke untersucht hat, 2 g des Pulvers mit 100 g 5 proc. Salzsäure zu kochen, bis alle Stärke entfernt ist, dann absetzen zu lassen und den Bodensatz unter dem Mikroskop zu untersuchen. Das Auffinden von verholzten Elementen: Steinzellen aus dem Stengel, Gefässe aus anderen Wurzeln kann man sich dann dadurch erleichtern, dass man eine kleine Menge des möglichst wenig Wasser enthaltenden Absatzes mit etwas Phloroglucin und Salzsäure behandelt; die gesuchten Elemente (natürlich aber auch die des Holzkörpers der echten Droge) werden dann schön roth und sind leicht aufzufinden. Vereinzelte Steinzellen des Stengels wird man wohl immer finden und nicht beanstanden, man soll aber darin nicht zu nachsichtig sein, da die Versuchung, die, wie erwähnt, sehr reichlich in der rohen Droge vorhandenen Stengel mit zu vermahlen, sehr gross ist. Genau genommen müssen sie völlig fehlen.

Zum Nachweis des Emetins, wenn es zweifelhaft ist, ob eine Wurzel solches überhaupt enthält, kann man 0,2—1,0 g der gepulverten Droge mit 10 g Salzsäure schütteln und nach einiger Zeit filtriren. Einige Tropfen des Filtrats werden, wenn man Chlorkalk darauf streut, feurig orangeroth bis roth.

Einkauf. Im Laufe der letzten Jahre stieg der Kilopreis von 18 auf 42 Mark für echte, ausgesuchte Riowurzel; eine solche fehlte aber zeitweise auf dem Markte gänzlich oder es kam (1893) als „electa“ eine Waare in den Handel, die bis zu 75 Proc. aus fast werthlosen Stengeln bestand. Aus diesen Gründen thut man gut, bei günstigen Einkaufsbedingungen einen grösseren Vorrath dieser Wurzel anzuschaffen, um gegen derartige Möglichkeiten gesichert zu sein, zumal *Ipecacuanha* sich bei sachgemässer Aufbewahrung jahrelang unverändert hält. Man achte darauf, dass „ausgesuchte“ *Ipecacuanha* auch wirklich von den Holzigen Stengeln und unverdickten Wurzeln frei ist.

Zerkleinerungsformen. Eine beliebte, für Aufgüsse sehr geeignete, staub- und grusfreie Schnittform sind die „*Ipecacuanha-Scheibchen*“. Sie wird in der Weise gewonnen, dass man die ganze Wurzel für einige Zeit in feuchte (nicht nasse!) Tücher einschlägt, sobald sie genügend erweicht ist, mittels scharfer Messer in möglichst dünne Querscheibchen schneidet und diese wiederum trocknet. Hierbei kommt es vor, dass die Scheibchen sich infolge des Einschrumpfens beim Trocknen mit austretender Stärke bedecken und daher einen weissen Belag zeigen, den man leicht für Schimmelpilze halten kann. Die mikroskopische Prüfung giebt hierüber schnell Aufschluss; durch die Emetinbestimmung, die ja ohnehin unerlässlich ist, lässt sich ferner feststellen, ob eine theilweise ausgezogene Wurzel vorliegt; eine derartige Werthverminderung könnte durch

formliches Einweichen der zu schneidenden Wurzel stattgefunden haben. — Die meisten Apotheker werden es übrigens vorziehen, die verschiedenen Zerkleinerungsformen der Brechwurzel selbst herstellen zu lassen. Für Aufgüsse kühlt man eine Rad. Ipecacuanh. minutim concisa a. contusa, die sogen. „Griesform“, vorrätig, welche man in möglichst gleichmässigen Stücken von Senfkorngrösse mittels eines Siebes von etwa 1,5 mm Maschenweite (III. Hölz.) gewinnt, indem man die Wurzel in einem Metallmörser unter mehr reibender als stampfender Bewegung immer nur in kleineren Mengen und unter häufigem Absieben zerstösst, den zurückbleibenden Holzkörper aber für sich fein zerschneidet und mit dem übrigen mischt. Nach dem Wortlaute der hier in Betracht kommenden Arzneibücher ist der Holzkern aus der geschnittenen Wurzel nicht (!) zu entfernen und deshalb die als „Radix Ipecacuanhae sine ligno concisa“ bezeichnete Drogenware von der Verwendung auszuschliessen. Anders bei der

Pulverung. Hier ist zu beachten, dass nach Vorschrift der Hölz. und Gall. der Holzkörper nicht ins Pulver übergehen soll, was nach der ersteren einen Verlust von 15, nach der letzteren von 25 Proc. ausmacht; dementsprechend ist natürlich das Ipecacuanhapulver dieser Pharmakopöen wirksamer als das der Austr., Germ., Brit. und U-St., welche den Holzkern mispulvern lassen. Wird das Pulvern, was sehr selten geschieht, vom Apotheker vorgenommen, so sind Vorkehrungen zu treffen, die jede Staubeentwicklung verhüten. Man stösst die bei höchstens 40° C. getrocknete Wurzel in einem Mörser mit Leder- oder Gummikappe und benützt statt des Siebes den bekannten Monn'schen Kastenapparat. In der Regel bezieht man die Wurzel als staubfeines Pulver aus den Drogenhandlungen und hat sie dann selbstverständlich in der oben angegebenen Weise zu prüfen.

Aufbewahrung. Brechwurzel und ihre Zubereitungen müssen vorsichtig und in gut verschlossenen Gefässen aufbewahrt werden.

Wirkung. Anwendung. Ipecacuanha wirkt in kleinen Dosen appetitreggend, expektorierend und vermehrt die Speichel- und Schweisssekretion, grössere Dosen erregen Uebelkeit und Erbrechen. Sehr grosse Dosen rufen Gastroenteritis hervor. Man giebt sie daher innerlich als krampfstillendes Mittel zu 0,005—0,05 g, als schweisstreibendes Mittel, Hustenmittel und gegen Durchfall zu 0,01—0,1 g in Pulver, Tabletten oder als Aufguss (0,5—1,0:150,0—200,0). Zur Erregung von Brechneigung genügen 0,06—0,3 g mehrmals täglich, während als Brechmittel 0,5—1,0—2,0 g alle 10—15 Minuten im Pulver, mit Amylum AA oder als Schüttelmixtur gegeben werden. Gegen Durchfall und Ruhr wendet man, falls die Brechwirkung vermieden werden soll, die emetinfreie Wurzel (s. unten) an, oder man giebt einen Aufguss (0,5—1,0:100,0) als Klystier. Neuerdings in dieser Anwendungsform auch gegen hartnäckige Verstopfung bei Frauen und zwar 0,5—1,0 g Fluidextrakt mit 150 g Wasser auf ein Klystier (R. Blondel).

Ausserlich nur selten in Salben zur Erzeugung von Pasteln oder Geschwüren. — Die Homöopathen geben Ipecacuanha nach dem Grundsatz „Similia similibus“ auch bei heftigem Erbrechen.

Es giebt Personen, die eine eigenthümliche Empfindlichkeit gegen Ipecacuanha besitzen, sodass sie diese nicht einnehmen können, da schon ein Staubeinathmen oder der Geruch, selbst aus einiger Entfernung, Unwohlsein oder Athemnoth verursacht. Durch Perkolation mit Aether soll die gepulverte Brechwurzel diese unliebsame Eigenschaft einbüssen (Pulv. Ipecacuanhae deodoratus). Als Gegenmittel wird Tinctura Quebracho empfohlen.

Ipecacuanhawurzel und ihre Zubereitungen sind dem freien Verkehr entzogen; sie dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

Höchstgaben hat nur Hölz. festgesetzt, und zwar: Höchste Einzelgabe 0,1 g, auf den Tag 0,5 g; höchste Gabe als Brechmittel 5,0 g; höchste Tagesgabe im Aufguss 2,0 g.

Radix Ipecacuanhae deemetinisata. Rad. Ipecacuanhae ab Emetino liberata. Auf Anregung von Dr. KANTHACK hat E. MARCK in Darmstadt zuerst eine emetinfreie Ipecacuanha dargestellt, welche nach den bisherigen Erfahrungen sich bei Ruhr vortrefflich bewährt hat; sie besitzt die antidyenterischen Eigenschaften der Wurzel, ohne durch Uebelkeit oder depressive Nebenwirkungen zu belästigen. Dieselbe wird zu 1,25 g 12, in schweren Fällen 6—8-stündlich gegeben. Zur bequemeren Anwendung, besonders im Klystier, stellt die genannte Fabrik auch ein Fluidextrakt daraus her (1 ocm = 1 g Wurzel) und bringt dasselbe als Extractum Ipecacuanhae deemetinisatae fluidum in den Handel. Nach deren Jahresbericht (1896) wurde übrigens in einer, als emetinfrei bezeichneten Wurzel englischer Herkunft noch 0,42 Proc., von anderer Seite sogar 1,2 Proc. Emetin gefunden. — Zur Herstellung der emetinfreien Wurzel wird das Pulver der Droge mit Ammoniak und Chloroform extrahirt, der Auszug mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert,

das Emetin mit Wasser ausgeschüttelt, der Chloroformauszug dann dem Drogenpulver wieder zugegeben und eingedampft.

† *Extractum Ipecacuanhae alcoole paratum* (Gall.). *Extrait d'Ipecacuanha (alcoolique)* wird wie Extr. *Digitalis* alc. par. Gall. (Bd. I, S. 1041, 2) bereitet.

† *Extractum Ipecacuanhae spirituosum*. *Emetinum impurum*. Brechwurzelextrakt. E. DIERZENICH. 1 Th. grob gepulverte Brechwurzel zieht man 12 Stunden kalt, dann 48 Stunden bei gelinder Wärme mit 5 Th. 90 proc. Weingeist aus, mischt den Auszug mit 5 Th. destillirtem Wasser, destillirt 4 Th. Weingeist ab, filtrirt den Rückstand, dampft ihn zum Sirup ein, setzt ein gleiches Gewicht Weingeist zu und verdampft zur Sirupdicke. Dann streicht man auf Glasaufeln und trocknet bei 30° C. vor Licht geschützt. Ausbeute etwa 3,5 Proc.

† *Extractum Ipecacuanhae fluidum* (Helv. U-St.). Brechwurzel-Fluidextrakt. *Extrait fluide d'Ipecacuanha*. Fluid Extract of Ipecac. Helv.: Aus 100 Th. Brechwurzel (VI) und q. s. einer Mischung von 4 Th. Weingeist (94 proc.) und 1 Th. Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 35 Th., erschöpft, destillirt den Weingeist ab, verdampft den Rückstand auf 30 Th., verdünnt mit 100 Th. Wasser, dampft auf 40 Th. ein, filtrirt, bringt das Filtrat durch Nachwaschen mit Wasser auf 60 Th. und stellt durch Mischen mit 40 Th. Weingeist 100 Th. Fluidextrakt dar. — U-St.: Aus 1000 g Ipecacuanhapulver (No. 80) und q. s. einer Mischung von 750 cem Weingeist (91 proc.) und 250 cem Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 350 cem, fängt die ersten 900 cem für sich auf, und stellt l. s. 1000 cem Flüssigkeit her. — Klares, rothbraunes, widerlich bitteres Extrakt. 1 cem, mit 9 cem Wasser gemischt, trübt sich, wird mit 5 Tropfen verdünnter Salzsäure wieder klar; giebt, auf 20 cem verdünnt, mit 1,5 cem Mayer'scher Lösung reichlichen, weissen Niederschlag; im Filtrat muss das Reagens sofort eine Trübung erzeugen, entspricht einem Minimalgehalt von 2,3 Proc. (Helv.). Vorsichtig aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,05 g, grösste Tagesgabe 0,25 g. — E. DIERZENICH verfährt wie Helv., erschöpft jedoch mit 90 proc. Weingeist und wäscht den Filtrückstand so lange, bis das Abfließende geschmacklos ist, dampft das Filtrat auf 50 Th. ein und bringt mit q. s. Weingeist auf 100 Th. Zur Erschöpfung braucht man etwa 350 Th. Weingeist. Zur Alkaloidbestimmung werden 8 g Extrakt mit 8 g Wasser verdünnt, 32 g Chloroform und 48 g Aether zugegeben, tüchtig geschüttelt, dann 4 g Ammoniak zugegeben und während einer halben Stunde fleissig geschüttelt. Dann lässt man absetzen und filtrirt 50 g der Aether-Chloroformlösung durch ein trockenes Filter in ein gewogenes Kölbchen und destillirt ab. Den Rückstand trocknet man bis zum konstanten Gewicht, indem man ihn noch zweimal mit 5 und 10 cem Aether behandelt, und wägt dann oder titirt (vergl. oben).

† *Extractum Ipecacuanhae liquidum* (Brit.). Liquid Extract of Ipecacuanha. Aus 800 g Ipecacuanhapulver (No. 20), 80 g Calciumhydroxyd und q. s. 90 vol.-proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 cem, fängt die ersten 875 cem für sich auf, erschöpft vollständig, lässt gut abtropfen, mischt nun den Inhalt des Perkolators mit dem Kalk und perkollirt nach 24 Stunden von neuem. Von den beiden letzten Auszügen destillirt man den Weingeist ab und löst den Rückstand in dem ersten Auszuge. Nun wird gewichtsanalytisch der Gehalt bestimmt und das Extrakt mittels Weingeist soweit verdünnt, dass es 2—2,25 g Alkaloide in 100 cem enthält. Gabe 0,03—0,12, als Brechmittel 0,9—1,2.

Extractum Ipecacuanhae solidum (E. DIERZENICH). *Infusum Ipecacuanhae siccum*. Brechwurzel-Dauerextrakt. 1000 g grob gepulverte Brechwurzel zieht man je 24 Stunden mit 6000 g destillirtem Wasser und 300 g Weingeist, dann mit 3000 g Wasser und 300 g Weingeist aus, löst in dem durch Absetzen und Filtriren geklärten Auszuge je 450 g Zucker und Milchsucker, und bereitet durch Eindampfen, Austrocknen und Zusatz von q. s. Milchsucker 1000 g Extrakt.

Sirupus Ipecacuanhae (Aust. Germ. Helv. U-St.). *Sirupus cum extracto Ipecacuanhae* (Gall.). Brechwurzelisirup. Ipecacuanhasirup. *Sirup d'Ipecacuanha*. Syrup of Ipecac. Germ.: 1 Th. fein zerschnittene Brechwurzel zieht man mit 5 Th. Weingeist und 40 Th. Wasser 2 Tage lang aus und bereitet aus 40 Th. Filtrat und 60 Th. Zucker 100 Th. Sirup. — Austr.: Aus 1 Th. gepulverter Wurzel, 5 Th. verdünntem Weingeist und 40 Th. Wasser ebenso; hier aber 42 Th. Kolatur auf 60 Th. Zucker. — Helv.: 1 Th. Brechwurzel-Fluidextrakt, 99 Th. Zuckersirup. — U-St.: 70 cem Ipecacuanha-Fluidextrakt mischt man mit 300 cem Wasser und 10 cem Essigsäure (36 proc.), filtrirt, wäscht mit q. s. Wasser nach, sodass man 500 cem Filtrat erhält, setzt 100 cem Glycerin zu, löst 700 g Zucker, was im Verdrängungswege geschehen kann, und bringt mit Wasser auf 1000 cem. — Gall.: 10 g Ipecacuanha-Extrakt löst man in 30 g Weingeist (60 proc.), mischt mit 340 g Wasser und löst 630 g Zucker. Enthält 1 Proc. Extr. Ipecacuanh. — E. DIERZENICH: 10 Th. Brechwurzel-Dauerextrakt löst man in 990 Th. weissem Sirup. — Die Abgabe dieses Sirups ist in Oesterreich nur gegen ärztliche Verordnung gestattet; man wird ihn aber auch dort, wo es nicht ausdrücklich verboten ist

ihn im Handverkauf abzugeben, nur mit Vorsicht und in kleinen Mengen verabfolgen, oder die Abgabe ganz vermeiden, da schon 50 g als Brechmittel dienen können.

† **Tinctura Ipecacuanhae.** Brechwurzel-Tinktur. *Tincture d'ipéacuanha.* Ergänzb.: 1 Th. grob gepulverte Brechwurzel, 10 Th. verd. Weingeist (60 proc.). — *Helv.*: Aus 10 Th. Brechwurzel (VI) und q. a. verd. Weingeist (62 proc.) stellt man unter Befeuchten mit 4 Th. im Verdrängungsweg 100 Th. Tinktur dar. — *Austr.*: Mittels 60 proc. Weingeist ebenso. — *Gall.*: Aus 1 Th. grob gepulverter Wurzel und 5 Th. Weingeist (60 proc.). — Rötlich-braungelbe bis braune Tinktur. 1 cem, mit 2 Tropfen verd. Salzsäure und 9 cem Wasser gemischt, wird durch 1 cem Mayer'sche Lösung sofort flockig gefällt. — Vorsichtig aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tagesgabe 2,5 g (*Helv.*).

† **Vinum Ipecacuanhae.** Ipecacuanhawein. Brechwurzelwein. *Vin d'ipéacuanha.* Ipecacuanha Wine. *Wine of Ipecac.* Germ.: Aus 1 Th. fein zerschnittener Brechwurzel und 10 Th. Xereswein durch 8tägiges Ausziehen. Bildet bei der Aufbewahrung beständig Bodensätze, welche abzufiltrieren sind, da eine klare Flüssigkeit verlangt wird. (Obwohl ein geringer Zusatz von Essigsäure das Nachtrüben verhindert, ist derselbe doch nicht als erlaubt zu bezeichnen.) Zu 10—20—30 Tropfen bei Husten und Durchfall, theilhaftweise bei Kindern als Brechmittel, mit Opium und Pfefferminzöl als Cholera-Tinktur. — *Brit.*: 50 cem Ipecacuanha Liquid Extract, 950 cem Xereswein. Als Hustenmittel 0,5—1,8 g, als Brechmittel 15—22,5 g. — *U-St.*: 100 cem Ipecacuanha-Fluidextrakt, 100 cem Weingeist (91 proc.), 800 cem Weisswein. — Nach E. Dierckx bleibt dieser Wein klar, wenn man einen mittels Gelatine von der Gerbsäure befreiten Sherry verwendet (s. *Vinum delausatum*).

† **Acetum Ipecacuanhae** (*Brit.*).
Brechwurzel-Essig. *Vinegar of Ipecacuanha.*

Rp. 1. Extracti Ipecacuanh. liquid. (*Brit.*) 50 cem
2. Spiritus (50 vol. proc.) 100 cem
3. Acid. acetic. dilut. (4,37 proc.) 350 cem.
Man mischt, filtrirt und bringt mit q. a. von 3 auf 1000 cem. Gabe 0,5—1,5.

Infusum Ipecacuanhae (*Form. Borelin. et Colon.*).
Rp. Infus. rad. Ipecacuanh. 0,5 : 175,0
Liquor. Ammonii anisat 5,0
Sirupi simplicis 25,0

Infusum Ipecacuanhae compositum.

Rp. Rad. Ipecacuanh. grossa pulv. 5,0
Thuris depurati 3,0
Aquaes ebullient. q. a. ad cocturam 100,0
adde Oxy mel. scillitici 15,0

Infusum Ipecacuanhae concentratum.

1.

Rp. Rad. Ipecacuanh. minutim. contus. 10,0
Aquaes destill. ebullient. 400,0

Man zieht die Wurzel zunächst 15 Minuten 1. a. mit 200 g, dann nochmals 15 Minuten mit dem Rest des Wassers aus, presst ab und bringt die Sechsfachigkeit mit Wasser auf 500 g. 50 Th. = 1 Th. Brechwurzel. Nicht über 12 Stunden vorrätig zu halten.

II. Nach E. Dierckx.

Rp. 1. Rad. Ipecacuanh. grosso modo pulv. 25,0
2. Aquaes destillatae 250,0
3. Spiritus (90 proc.) 50,0
4. Aquaes destillat. 300,0
5. Spiritus 25,0

Man erhitzt 1 mit 2 $\frac{1}{2}$ Stunde im Dampfbade, fügt 3 hinzu, stellt $\frac{1}{2}$ Stunde bei Seite, seigt durch und behandelt den Rückstand mit 4 und 5 ebenso. Die Sechsfachigkeit wird filtrirt und mit Wasser auf 500,0 gebracht. 20 Th. = 1 Th. Brechwurzel.

Recepturenverfälschungen, von denen Lalle Bestandtheile eines frischen, nur durchgecochten Aufgusses enthält, trübe, vor dem Gelmisch also umzuschütteln ist, während II durch 3 und 5 einen trüblichen Zusatz erhält, der zwar die Haltbarkeit erhöht und eine klare Flüssigkeit giebt, aber auch (unwirksam!) Bestandtheile abscheidet. Das Filtriren geht sehr langsam von statten.

Linctus emeticus.

I. *Form. Colonienca.*

Rp. Tartari stibiat 0,05
Rad. Ipec. pulv. 1,5
Aquaes destillat.
Sirupi simplicis aa 25,0

Alle 10 Minuten 1 Theelöffel bis zur Wirkung

II. Nach Hufeland.

Rp. Rad. Ipecacuanh. pulv. 1,5
Tartari stibiat 0,05
Oxy mel. scillitici
Sirupi Sacchari aa 15,0
Aquaes destillat. 30,0

Alle 10 Minuten einen halben bis ganzen Esslöffel, bis Erbrechen erfolgt.

Mixtura contra tussim.

Rp. Bromofornii grs. X
Spiritus 10,0
Sirupi Ipecacuanhae
Sirupi opiat.
Sirupi Laurocerasi aa 100,0

3—4 mal täglich 1 Esslöffel zwischen den Mahlzeiten. Gegen den Husten der Schwindelkrüppchen.

Mixtura Ipecacuanhae anisata

(Münch. Nosokom. Vorschr.).

Rp. Infus. Rad. Ipecacuanh. 0,5 : 130,0
Liquor. Ammonii anisat 2,0
Sirupi simplicis 20,0

Mixtura Ipecacuanhae cum Morphino

(Münch. Nosokom. Vorschr.).

Rp. Infus. Rad. Ipecacuanhae 0,5 : 150,0
Morphini hydrochlorid 0,02
Ammonii hydrochlorid 2,0
Sirupi simplicis 20,0

Pastilli seu Trochisci Ipecacuanhae.

Brechwurzel-Pastillen oder -Zeitchen.

Pastilles d'ipéacuanha. Ipecacuanha

Lozengas. Troches of Ipecac.

I. Ergänzb.

Rp. 1. Rad. Ipecacuanh. min. conc. 1,0
2. Aquaes ferri 10,0
3. Sacchari pulver. 200,0

Man lässt 1 mit 2 übergossen 3 Stunden im Dampfbade stehen, seigt durch, mischt die Sechsfachigkeit mit 3 und formt 200 Pastillen.

II. Helvetica.

Rp. Radix Ipecacuanhae	
Tragacanthae aa	10,0
Sacchari	90,0
Aquae	85,0

Zu 1000 Pastillen von 1 g. Jede enthält 0,01 g Brechwurzel.

III. Austriaca.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	1,0
Sacchari pulv.	99,0
Spiritus diluti	q. s.

zur Bildung einer Masse, aus der 100 Zetischen zu formen sind.

IV. Britannica.

Rp. Mittels q. s. Pratt Basis (Brit. a. unter Ribes) formt man Pastillen mit je 0,0162 g Rad. Ipecacuanha.

V. United States.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv. (No. 60)	2,0
Tragacanthae pulv.	2,0
Sacchari subf. pulv.	85,0
Sirup Aurantii (U-St. Bd. I. S. 558) q. s.	

zur Masse, aus der man 100 Pastillen formt.

VI. R. DUTCHMAN.

Rp. Extract Ipecac.	solidi DUTCHMAN	5,0
Sacchari alid pulv.		495,0
Mucilag. Tragacanth dilut.	q. s.	

Man formt 1000 Pastillen; jede enthält 0,005 Extrakt.

Pastilli Ipecacuanhae cum Opio (Helv.),
Vigier-Pastillen. Pastilles de Vigier.

Rp. Radix Ipecacuanhae	
Opil	
Croci	aa 4,0
Succi Liquiritiae	500,0
Sacchari	680,0
Aquae	85,0

Man formt Pastillen von 0,5 g; jede enthält 0,002 Brechwurzel und 0,002 Opium.

Pastilli pectorales (Ergänzh.).

Hustenpastillen.

Rp. 1. Radix Ipecacuanhae mla. conc.	0,15
2. Aquae feruida	10,0
3. Morphin. hydrochlorid	0,1
4. Sacchari albi pulver.	100,0

Man lässt 1 und 2 zwei Stunden im Dampfbade stehen, verdampft die Selbstflüssigkeit zur Trockne, mischt mit 3 und 4 und stellt 100 Pastillen her.

Pilla Ipecacuanhae cum Scilla (Brit.).

Pill of Ipecacuanha with Squill.

Rp. Pulv. Ipecacuanhae compos.	50,0
Bulbi Scillae pulv.	10,0
Ammoniac pulv.	10,0

Sirup Glaccol q. s. ad mass. pillul. Gabe 0,25—0,5. Enthält etwa 5 Proc. Opium.

Pillulae antidysepticae (Nat. form.).

Antidyseptic Pills.

Rp. Strychnini puri	0,16
Radix Ipecacuanhae pulv.	0,65
Extract Belladonna. fol. alcoh. (U-St.)	0,65
Mucosa Hydrargyri (U-St.)	13,0
Extract Colocynthis comp. (U-St.)	13,0

Man formt 100 Pillen.

Pulvis antidiarrhoeus Buxae.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	
Opil pulv.	aa 0,05
Cortic. Cascarill. pulv.	0,5

Dent. tal. dos. X. 3—4mal täglich 1 Pulver.

Pulvis contra tussim POGATSCHEK

(Wiener Vorschr.).

POGATSCHEK'S Hustenpulver.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	2,5
Natrii bicarbonici pulv.	10,0
Sacchari albi pulv.	30,0

Divide in part. aeq. 40.

Pulvis emeticus.

Pulv. Ipecacuanhae sublimata.

Brechpulver.

(Form. mag. Berlin et Colonienae)

Rp. Tartari sublimi	0,1
Radix Ipecacuanhae pulv.	1,5

Dent. tal. dos. 2.

Pulvis emeticus cum Zinc oxydato BONDERS.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	2,0
Zinci oxydati puri	0,75
Klaesacchari Citri	4,0

Divide in part. 6. Alle 10 Minuten ein Pulver.

† Pulvis Ipecacuanhae opiatas

(Germ. Helv. Austr.).

Pulvis Ipecacuanhae compositus (Brit.).
Pulvis Ipecacuanhae et Opil (U-St.). Pulvis Doveri a. Doveri. Dover'sches Pulver.
Opiumhaltiges Ipecacuanhapulver.
Poudre d'Ipecacuanha opiatee. Poudre de Dover (Gall.). Compound Powder of Ipecacuanha. Powder of Ipecac and Opium. Dover's Powder.
Germ. Helv. U-St.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	1,0
Opil pulver.	1,0
Sacchari Lactis pulv.	8,0

Austriaca.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	1,0
Opil pulv.	1,0
Sacchari pulv.	8,0

Britannica.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	1,0
Opil pulv.	1,0
Kali sulfurici pulv.	8,0

Gallica.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	1,0
Opil pulv.	1,0
Kali nitrici pulv.	4,0
Kali sulfurici pulv.	4,0

Man mischt das Pulver aus den zuvor getrockneten Bestandtheilen und bewahrt es in gut schliessenden Gefäßen vorsichtig auf. Beruhigendes, krampfstillendes, schweißstreibendes Mittel, das zu 0,3—0,5—1,0 gewöhnlich Abends genommen wird. Helv. setzt die größte Einzeldosis auf 1 g, die größte Tagesgabe auf 4 g fest.

Pulvis Rhei cum Ipecacuanha.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	0,1
Rhizomatis Rhei pulv.	0,5

Dent. tal. dos. 10. Morgens und Abends $\frac{1}{2}$ Pulver (bei Keuchhusten).

Sirupus Asari compositus (Nat. form.).

Compound Syrup of Asarum. Compound Syrup of Canada Snake-Root.

Rp.	
1. Radix Asari canadensis pulv. (No. 40)	80,0 g
2. Coccolindiae pulveratae	1,5 g
3. Kali carbonici pulverati	2,5 g
4. Spiritus (91 proc.)	185,0 ccm
5. Aquae destillatae	850,0 ccm
6. Vinum Ipecacuanhae (U-St.)	30,0 ccm
7. Sacchari albi	700,0 g
8. Aquae destillatae	q. s. ad 1000,0 ccm

Man mischt 1, 2, 3, bringt, mit q. s. von 4 befeuchtet, in einen Perkolator, verdrängt nach 24 Stunden mit dem Rest von 4, dann mit 7, sammelt 500 ccm Perkolat, fügt 5 hinzu, lässt 6 unter Schütteln und bringt mit 7, welches zuvor den Perkolator passirt hat, auf 1000 ccm.

Sirupos de Ipecacuanha compositos (Gall.).
 Sirop d'ipécacuanha composé. Sirop de
 DESMARZATS. Sirop pectoral incisif de
 DESMARZATS.

I.

Rp. Siropi Ipecacuanhae	15,0
Siropi Rhoeados	25,0
Siropi Sennae	50,0
Siropi Aurantii florum	9,0
Magnesi sulfurici	1,0.

II. Gallien.

Rp. 1. Radix Ipecacuanhae conc.	80,0
2. Folior. Sennae conc.	100,0
3. Vinl albi	750,0
4. Herbas Scryphi	30,0
5. Florum Rhoeados	125,0
6. Aquae destillatae ebullientis	3000,0
7. Magnesi sulfurici	100,0
8. Aquae Aurantii florum	750,0
9. Sacchari albi	q. s.

Man zieht 1 und 2 mit 3 18 Stunden lang aus,
 presst, filtrirt (I). Den Pressrückstand, 4 und 5
 abgießt man mit 6, presst nach 8 Stunden,
 last 7, fügt 8 hinzu, filtrirt, vermischt mit 1 und
 last in 100 g Flüssigkeit 180 g von 9 im Wasserbade.

Sirupos Ipecacuanhae et Opii (Nat. form.).
 Syrup of Ipecac and Opium. Syrup of
 DOVNER'S POWDER.

Rp.

1. Extracti Ipecacuanhae fluidi (U-St.)	85,0 ccm
2. Tincturae Opii deodorati (U-St.)	85,0 ccm
3. Sacchari	775,0 g
4. Aquae Cinnamomi (U-St.)	q. s. ad 1000,0 ccm.

Man mischt 1 und 2 mit 250 ccm von 4, filtrirt,
 last 3 unter Schütteln und bringt mit q. s. von
 4 auf 1000 ccm.

Tabletulae Ipecacuanhae.

Tabletulae cum Ipecacuanha. Brechwur-
 zel-Tabletten. Tablettes d'ipécacuanha.

I. Gallien.

Rp. 1. Radix Ipecacuanhae pulv.	10,0
2. Sacchari pulv.	990,0
3. Tragacanthae pulv.	8,0
4. Aquae Aurantii florum	50,0.

Mittels eines aus 3 und 4 bereiteten Schleimes
 wird die Mischung von 1 und 2 zur Masse ge-
 bracht, woraus man Tabletten von 1 g formt.
 Jede enthält 0,01 g Ipecacuanha.

II. Nach WEINMANN (pro receptura).

Rp. Radicis Ipecacuanhae pulv.	5,0
Sacchari albi pulv.	2,0
Gummi arabici pulv.	1,0
Aquae destillatae	gtts. X.

Man presst 10 Tabletten und bestreut mit Lycopodium.

Brustpillen von Apoth. REICHELDT in Breslau enthalten Brechwurzel, Tolubalsam, Zucker und Lakritzen.

Tabletulae Ipecacuanhae opiatas.
 DOVNER'Sche Tabletten.

I. Nach E. DIETRICHE.

Man presst 0,25—0,5 DOVNER'Sches Pulver ohne jeden
 Zusatz in Tabletten.

II. Nach WEINMANN (pro receptura).

Rp. Pulv. Ipecacuanhae opiat	2,0
Sacchari albi	
Gummi arabici	aa 1,0
Aquae destill.	gtts. II.

Man presst 10 Tabletten und bestreut mit Lycopodium.

Tinctura Ipecacuanhae acida.

Rp. Radix Ipecacuanhae conc.	100,0
Spiritus diluti	1000,0
Acidi sulfurici	3,0.

Tinctura Ipecacuanhae et Opii (U-St.).

Tinctura of Ipecac and Opium.

Rp. 1. Tinctura Opii deodorati	1000 ccm
2. Extracti Ipecacuanhae fluidi	100 ccm
3. Spiritus diluti (41 proc.)	q. s.

Man dampft 1 im Wasserbade auf 800 g ein, fügt
 2 hinzu, filtrirt und bringt durch Nachwaschen
 des Filters mittels 3 auf 1000 ccm.

Trochisci Ipecacuanhae LAURENCEON.

Rp. Radix Ipecacuanhae	10,0
Pastae Cacao vanillatae	100,0.

Man formt 1 a. 200 Pastillen. Als Hustenmittel
 täglich 2—3 Stück.

Trochisci Morphinae et Ipecacuanhae.

Morphine and Ipecacuanha Lozenges.
 Troches of Morphine and Ipecac.

I. Britannica.

Mittels Tolu-Basis (Band I, S. 457) formt man
 Pastillen mit je 0,0012 g Morphinhydrochlorid
 und 0,0054 g Ipecacuanhawurzel.

II. United States.

Rp. Morphinal sulfurici	0,16 g
Radic. Ipecacuanhae pulv.	0,6 g
Sacchari pulv.	65,0 g
Olci Gaultheriae	0,2 ccm
Mucilaginis Tragacanthae	q. s.

Zu 100 Pastillen.

Unguentum Ipecacuanhae.

Unguentum rubefaciens HANNA, TURNBULL.

Rp. Radix Ipecacuanhae pulv.	
Olci Olivarum	aa 5,0
Adipis sulfi	10,0.

Ausserlich bei Lungenentzündung.

Iris.

Gattung der Iridaceae — Iridoideae.

I. *Iris germanica* L. Heimisch im Mittelmeergebiet und in Indien. Blüten
 dunkelviolet, Perigonabschnitte am Grunde gelblich-weiß mit braunvioletten Adern.
 Blütenscheide von der Mitte an trockenhäutig. *Iris pallida* Lam. Heimisch von Italien
 bis zum Orient. Blüten hellviolet, die Perigonabschnitte am Grunde braun geändert.
 Blütenscheide ganz trockenhäutig. *Iris florentina* L. Heimisch von Italien durch die
 Balkanhalbinsel bis zum schwarzen Meer. Blüten weiß, Perigonabschnitte am Grunde

mit braunen Adern. Blüthenscheiden nur am Rande trockenhäutig. Alle drei Arten mit wohlriechenden Blüthen. Vielfach kultivirt. Sie liefern, und zwar hauptsächlich die beiden ersten, im Rhizom

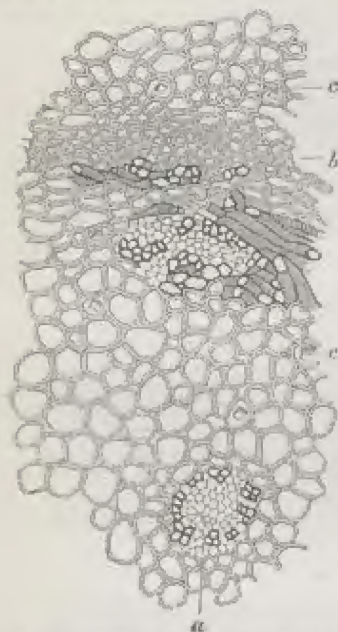


Fig. 11. Querschnitt durch Rhizoma Iridis.
• Oxalatkristalle, b Endodermis, a Gefässbündel.

trisch (Fig. 11). Im Parenchym reichlich Stärkemehl, dessen grössere Körnchen bis $50\ \mu$ messen. Sie sind ungefähr kegelförmig, an der Basis, wo sich der Leukoplast befunden hat, abgestutzt, das Centrum, oft mit Spalten, an der Spitze des Kegels, von wo häufig zwei Streifen gegen die Basis hinablaufen (Fig. 12). Ferner finden sich im Parenchym reichlich grosse, bis $500\ \mu$ lange und bis $30\ \mu$ breite Oxalatkristalle, die in eine Schleimhülle eingebettet sind. Im Querschnitt sind sie quadratisch oder rechteckig. Sie, resp. ihre Bruchstücke und die Stärkekörner fallen im Pulver am meisten auf. Das Parenchym ist ziemlich dickwandig und getupft.



Fig. 12. Stärkemehl
aus Rhizoma Iridis.
350 mal vergr.

Bestandtheile. 0,1–0,2 Proc. Ätherisches Oel. Dasselbe stellt eine gelblichweisse Masse von ziemlich fester Konsistenz dar, die bei $44\text{--}50^\circ\text{C}$. schmilzt. Es dreht rechts. Säurezahl 213–223. Verseifungszahl 2–6; es enthält 85 Proc. Myristinsäure, ferner Myristinsäure-Methylester, Oelsäure und deren Ester, Oelsäurealdehyd; der Träger des Geruches ist das zu 10–15 Proc. im Oel enthaltene Iron $\text{C}_{15}\text{H}_{25}\text{O}$. Ferner enthält die Droge ein Glikosid Iridin $\text{C}_{24}\text{H}_{35}\text{O}_{12}$, das feine, weisse, an der Luft sich rasch gelblich färbende Nadeln bildet, die bei 208°C . schmelzen. Es liefert mit verdünnter Schwefelsäure Traubenzucker und Irigenin $\text{C}_6\text{H}_{12}\text{O}_6$. — Bei Untersuchung des Rhizoms fand

TUCKER 1,34 Proc. in Petroläther Äolisches Wachs und Harz, danach löste Aethyläther 1,33 Proc., absoluter Alkohol löste 4,13 Proc., $\frac{1}{4}$ dieses Extraktes sind in Wasser löslich. Wasser löste 14,02 Proc., darin 3,31 Glykose, 1,27 Saccharose. Wasserige Natronlauge löste 30,3 Proc., meist Schleim und Eiweisssubstanzen. Salzsäures Wasser löste 10,3 Proc. — Gehalt an Stärke 16,85 Proc., Wasser 8,74 Proc., Asche 2,12 Proc.

Rhizoma Iridis (Germ. Hely.). **Radix Iridis** (Austr.). **Rad. Iridis s. Ireos florentinae s. germanicae.** — Veilchenwurzel. Schwertelwurz. Iriswurzel. Kinderwurzel. Viole wurzel. Zahnwurzel. — **Rhizome d'Iris de Florence** (Gall.). **Racine d'Iris ou de violette.** — **Iris Root. White Flag Root.**

Man kultivirt die Pflanzen zur Gewinnung des Rhizoms bei Florenz und bei Verona, auch liefern Marokko, Indien und China etwas für den Handel, neuerdings kultivirt man sie auch in Kalabrien.

Beschreibung. Das Rhizom bildet dicke, fleischige, trocken harte, etwas abgeflachte Stücke, die von Zeit zu Zeit Abschnürungen zeigen, die dem jedesmaligen Jahreszuwachs entsprechen. Nach einigen Jahren treibt das Rhizom einen Blüthenschaft, an dessen Grunde sich dann später zwei Seitenknospen zu Rhizomzweigen entwickeln. — Die Droge besteht aus weissen, harten Stücken von etwa 10 cm Länge, die aus 2–3 Jahrestrieben bestehen und die man von der dünnen Korkscheit befreit hat. Trotzdem erkennt man auf der Oberseite die Narben der zweizeilig angeordneten Blätter mit den zahlreichen, punktförmigen Austrittsstellen der Gefässbündel und auf der Unterseite die Reste der Wurzeln. Bruch glatt, innen mehlig oder hornartig. Querschnitt elliptisch oder fast nierenförmig. Rinde etwa 2 mm dick. Gefässbündel kon-

Verfälschung. An Stelle der werthvolleren italienischen Waare kommt zuweilen minderwerthige, unansehnliche, schwächer riechende aus Marokko etc. in den Handel. — Bisweilen wird die Droge in der Absicht, ihr ein zarteres Aussehen zu geben, mit einem Überzug von Kalk, Kreide oder Stärke behandelt, es soll zu diesem Zweck auch Zinkweiss oder Bleiweiss benutzt werden. — Das Oleum Iridis verfälscht man, indem man das Rhizom oder Bleiweiss benutzt werden. — Das Oleum Iridis verfälscht man, indem man das Rhizom mit Cedernöl oder anderen ätherischen Oelen zusammen destillirt oder indem man das Oel einfacher mit solchen Oelen mischt. — Das Pulver ist nicht selten mit Stärke verfälscht.

Aufbewahrung. Man hält die Veilchenwurzel in grober Speciesform für Theemischungen und als feines Pulver in Blech- oder Glasgefäßen vorrätzig. Das Pulver bereitet man aus der in Scheiben geschnittenen, über Aetzkalk oder bei etwa 30° C. getrockneten Wurzel; bei höherer Wärme wird sie leicht gelb und liefert dann kein weisses Pulver.

Anwendung. Innerlich zu Theemischungen, äusserlich als wohlriechender Zusatz zu Zahnpulvern, Wasch- und Streupulvern. In ausgedehntem Maasse zur Bereitung von Essenzen für Parfümeriezwecke. Zur Füllung von Riechkissen verwendet man am besten ein frisch aus Florenz bezogenes Pulver.

Rhizoma Iridis tornatum s. mundatum. Rhizoma Iridis pro infantibus besteht aus längeren, ausgelesenen, durch Drechseln oder Feilen geglätteten und abgerundeten Stücken, die man, in Milch erweicht, den Kindern giebt, darauf zu beissen, wodurch das Hervorbrechen der ersten Zähne erleichtert werden soll. Man achte darauf, dass sie nicht etwa mit Bleiweiss berieben sind! Da diese durch den Speichel beständig feucht gehaltenen Veilchenwurzeln bald unsauber werden und eine Brutstätte für allerlei Pilze bilden, so ersetzt man sie besser durch die bekannten Beissringe aus Bein.

Globuli s. Pila Iridis. Iris-Erbsen. Pois d'iris de Paris sind erbsengrösse, aus Veilchenwurzel gedrechselte Kugeln; sie dienen, mit einer Tinktur aus Kanthariden und Mexicaneurinde getränkt, als Fontanellerbsen.

Tinctura Iridis (Gall.). Teinture ou Alcoolé d'iris. Aus 1 Th. grob gepulvertem Irierrhizom und 5 Th. 80 proc. Weingeist durch 10tägige Maceration.

Aqua Florida.		Essentia Iridis.	
Florida-Wasser.		Veilchenduft. Extraits de violette.	
Rp. Aquae Coloniensis		I.	
Mistur. oleoso-balsamica.		Rp. Olei Iridis	gta. V
Essentia Iridis		Spiritus diluti	250,0.
Bellestes Parfüm.		II.	
Corpus ad pastam dentificriam.		Rp. Jaconblau (SCHMIDT & Co.)	gta. IV
Grundlage zur Zahnpasta.		Orangeextrakt (SCHMIDT & Co.)	10,0
Rp. Calcii carbonici praecipit.	800,0	Spiriti. Jasmini tripli.	10,0
Eluam. Iridis pulv.	100,0	Spiritus (85 proc.)	80,0.
Lapidis Pumicis pulv.	50,0	III. Nach ROCHERDIER.	
Saponis medicati pulv.	80,0	Rp. Rhizomatis Iridis conc.	200,0
Glycerini	q. s.	Spiritus (80 proc.)	850,0
Mit ätherischen Oelen, Farbstoffen und den be-		Man macerirt 3 Tage, filtrirt und färbt blau:	
treffenden Arzneikörpern giebt diese Mischung		Olei Iridis	0,5
die verschiedenen (Kräuter-, Rosen-, Sabel-,		Olei Bergamottae	2,5
Thymol- etc.) Zahnpasten (vergl. Bd. I, S. 854).		Olei Pelegoni. rosei	2,5
		Olei Amygdalar. am. aeth.	gta. V
		Tinctur. Moschi	2,5
		Tinctur. Vanillae	5,0
		Essent. Jasmini	250,0
		Spiritus	q. s. ad 1000,0
Corpus ad pulvinos odoriferos.		IV. Nach TÖLLNER.	
Füllung für Kissen, Riechkissen.		Rp. Tinctur. Iridis flor.	3000,0
Rp. Rhizom. Iridis minut. conc.		Destilla in balneo vaporis	2000,0
Ligni Santali rubri conc.		alide Extracti Jasmini	100,0
Florum Rosae conc.		Extracti Rosaceae	100,0
Albedinis fruct. Ananisi conc.	85	Extracti Cassiae	100,0
Die Mischung wird beliebig parfümirt.		Aquae Rosae	200,0
		Spiritus (85 proc.)	800,0
		Jasmin	15,0
		Linalool	10,0
		Olei Iridis flor.	2,0
		Infus. Moschi	15,0
		Infus. Zibethi	2,0.
		Nach 3 Wochen wird filtrirt.	
Essentia Fragarum artificialis.			
Erdbeersaure.			
Rp. Amylather. acetici	35,0		
Aetheris acetic.	2,5		
Spiritus diluti	225,0		
Tinctur. Iridis	250,0		

Essentia Iridis ad Limonadem.
Veilchenwurzel-Essenz zu Limonade
 nach WEINMANN.

Rp. Rhizom. Iridis flor.	500,0
Spiritus	500,0
Aquae destill.	800,0

macerirt man 3 Tage, destillirt über 1000,0
 und Rest im Destillat

Vanillin	0,05
Cumarin	0,05.

Essentia odoratissima.

Ess-Bouquet.

Rp. Rhizom. Iridis conc.	800,0
Spiritus (87 proc.)	1000,0

man macerirt 3 Tage, filtrirt und fñgt hinzu

Öl Rosae	1,5
Öl Aurantii florum	2,0
Tinctur. Moschi	10,0
Essent. Jasmin	75,0
Aquae destillat. q. s. ad	1000,0.

Pasta dentifricia (nach VONZÉKA).

a) Weiche Zahnpasta. Korallen-
Zahnpasta.

Rp. Talci veneti	350,0
Caryophyllor. pulv.	40,0
Florum Casiae pulv.	80,0
Myrrhae pulv.	40,0
Rhizom. Iridis pulv.	250,0
Saponis	80,0
Boracis	80,0
Öl Menthae pip.	10,0
Öl Iridis	gutta. II
Solut. Carmini	q. s.
Glycerini	q. s.

b) Harte Zahnpasta. Zahnselz.

Rp. Talci veneti	250,0
Caryophyllor. pulv.	80,0
Florum Casiae pulv.	80,0
Fruct. Anisi stellati	80,0
Rhizom. Iridis pulv.	100,0
Lapidis Pumicea pulv.	50,0
Saponis pulv.	400,0
Öl Menthae pip.	25,0
Öl Salviae	2,0
Extract. ligni Santali	q. s.
Mellis	q. s.

Man stñsst nur steifen Masse, presst in Formen,
 die mit Seifengeist ausgestrichen sind, schneldet
 nach 3 Stunden in □Stücke, bestreicht mit
 Benzoeöl und schñgt in Stanniol.

Pilula antictericas Rutherford.

Rp. Iridini	
Fellis tauri Japur. alici	ss 5,0
Mucilag. Gummi arab.	q. s.

Piant pilul. 100. 4 Pillen abends vor dem Schla-
 fengehen. Bei Gelbsucht, Gallensteinen.

Poudre à la Maréchal.

Poudre cosmétique. Weisses Haarpuder.

Rp. Rhizomat. Iridis subit. pulv.	20,0
Talc veneti subit. pulv.	80,0
Amyli Tritici subit. pulv.	20,0
Tinct. Moschi	0,5
Öl Citri	
Öl Bergamottae	ss gutt. V
Öl Aurantii flor.	gutt. II.

Pulvis dentifricus Carabelli.

Carabellis-Zahnpulver.

Rp. Calcii carbonici praec.	465,0
Corticis Cinnamomi pulv.	
Carbonis Tillas pulv.	
Rhizom. Iridis flor. pulv.	
Sacchari Lactis pulv.	ss 125,0
Lapidis Pumicea	80,0
Sacchari Vanillae	5,0

Pulvis dentifricus Hahnemannii.
HAHNEMANN'sches Zahnpulver.

Rp. Rhizom. Iridis pulv.	200,0
Rhizom. Calami pulv.	800,0
Carbonis Tillas	500,0
Öl Bergamottae	5,0.

Pulvis dentifricus vegetabilis Poir.

POIR's vegetabilisches Zahnpulver.

Rp. 1. Laccae Borealiacae	5,0
2. Spiritus	30,0
3. Lapidis Pumicea	45,0
4. Calcii carbonici praecip.	350,0
5. Rhizom. Iridis pulv.	800,0.

Man verreibt 1 mit 2, setzt nach und nach 4, dann
 3 und 5 hinzu, trocknet und schñgt durch ein
 Sieb.

Pulvis Infantum (Wiener Vorschr.).

Kinderberuhigungspulver.

Rp. Rhizom. Iridis pulv.	
Stipit. Vici albi pulv.	
Conchar. praeparat. pulv.	
Magnesi carbonici pulv.	ss 10,0
Ligni Santali rubri pulv.	20,0.

Pulvis odoriferus acrisolarius.

Kommodenpulver nach E. DIETRICH.

Rp. Corporis ad pulverinos odoriferos	1000,0
Moschi	
Zibethi	ss 0,01
Cumarin	0,05
Öl Rosae	gutta. X
Öl Ligni Santali	
Öl Geranii rosae	ss gutt. II
Öl Amygdalar. amar. anth.	gutta. I
Spiritus Jasmini tripli.	50,0.

Giebt, in kleine Klassen gefñllt, die Sachets de
 frangipane.

Species diatres.

Pulvis gummosus cum Irida.

Rp. Rhizomat. Iridis pulv.	
Pulveris gummosi pulv.	
Sacchari albi pulv.	ss

Bei Katarrh thecificellae.

Tinctura Iridis composita.

(Nat. Dreyer.)

Rp. 1. Rhizom. Iridis conc.	50,0
2. Fruct. Vanillae conc.	50,0
3. Fatur. de Tonicis	50,0
4. Spiritus	700,0
5. Aquae	850,0.

Statt 2 kann man auch Rad. Valerianae, oder statt
 3 und 4 Cort. Cascarillae und Rhizoma Galanga
 nehmen. Zum Gebrauch mischt man zu 3 Th.
 der fertigen Tinktur 1 Th. Wasser und 2 Th. Wein-
 geist. Dient zum Parfümiren von Tabak für
 Cigaretten.

Trochisci becheli albi.

Rotulae diatres. Weisses Brust-
Kügelchen.

Rp. Sacchari albi	90,0
Rhizom. Iridis	9,0
Elaeosacch. Rosae	1,0
Trochanthae	0,25
Glycerini	5,0
Aquae	q. s.

Man formt 0,5 schwere Kügelchen, und trocknet
 in der Wärme.

Veilchen-Crème (E. DIETRICH).

Wie Mandel-Crème (Band I, S. 285), doch statt dem
 Bittermandelöl mit 3 Tropfen Veilchenwurzelöl.
 Man fñhrt mittels 0,3 Alkannin und q. s. Indigo-
 karmalösung schwach violett.

Veilchen-Pomade (R. DIERCKEN).

Rp. Adipsa nulli	950,0
Cerae albae	50,0
Olei Jasmini plagiola	30,0
Cumarini	0,03
Hellotropinad	0,05
Olei Rosae	gita. V
Olei Iridis	
Olei Bergamottae	22 gita. II

Färbung wie beim vorigen.

Veilchen-Puder.**Violet-Powder.**

Rp. Rhizom. Iridis pulv. subtiliss.	600,0
Amyli Tridici pulv. subtiliss.	800,0
Zinci oxydati pulv. subtiliss.	100,0
Spiritus Jasmini	15,0

Olei Bergamottae**Olei Citri**

22 gita. XX

Olei Rosae**Olei Aurantii flor.**

22 gita. X.

Veilchen-Selfe (Buchh.)

Rp. 1. Saponis hispanici optimi	1000,0
2. Olei Iridis	1,0
3. Olei Geranii ros.	gita. V
4. Olei Amygdal. amar. aeth.	gita. II
5. Olei Bergamott.	0,0
6. Tinctur. Moschi	
7. Tinctur. Zibethi	22 2,0
8. Tinctur. Sacchari test.	q. s.

Man schmilzt 1 im Wasserbade, fügt 2—7 hinzu und färbt mit 8 braun.

II. Iris versicolor L. Heimisch im Osten der Vereinigten Staaten Nordamerikas.Blüthen blau, am Grunde weiss oder gelblich mit violetten Adern. Blüthenscheide trocken. In Amerika verwendet man das Rhizom mit den Wurzeln. *Iris* (U-St.). — *Blue Flag*.**Beschreibung.** Das Rhizom ist bis 24 cm lang, verzweigt, besteht aus 3—10 cm langen, walzigen und nur wenig abgeplatteten Gliedern. Trocken ist es runzlig, mit braunen Querbändern, innen bräunlich oder graubraun. Bau nach den vorliegenden Notizen wie bei I.**Anwendung.** Bei Nierenseiden, auch als Purgans.**Extractum Iridis (U-St.).** Extract of Iris. Aus 1000 g gepulvertem Iri rhizom (No. 60) und q. s. 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, sammelt 3000 ccm Perkolat, destillirt den Weingeist ab und dampft den Rückstand zur Pillenkonsistenz ein.**Extractum Iridis fluidum (U-St.).** Fluid Extract of Iris. Wie voriges, doch fängt man die ersten 900 ccm Perkolat für sich auf, erschöpft, destillirt vom zweiten Auszug den Weingeist ab und verfärbt l. a. weiter, so dass man 1000 ccm Fluidextrakt erhält.**Bieraroma,** Amerikanisches, aus Philadelphia, ist ein körniges Gemenge aus Veilchenwurzel, Zucker und Pichurimbohnen (Samen mehrerer *Nectandra*-Arten).**Pormosaholzöl,** ein Ersatz für Irisöl, ist über Veilchenwurzel destillirtes Kopaiwabalsamöl mit Spuren von Bittermandelöl und 1½—2 Proc. fettem Öl.**Irisöl** ist ein Gemenge von 97,5 Proc. Antifebrin und 2,5 Proc. Öl. Iridis.**Kalodont** von SARG & Co. in Wien ist eine weiche Zahnpfaste, welche sich durch folgende Mischung ersetzen lässt: 100 Veilchenrhizom, 400 Calciumkarbonat, 50 Bimsstein, 50 Seife, 200 Glycerin, 200 Gummischleim, 5 Kuminzucker, 12,5 Pfefferminzöl, 3 Citronenöl, 1,0 Salbeibl, 0,5 Wintergrünöl. Man färbt mit ammoniakalischer Karminlösung und füllt in Tuben (DIERCKEN).**Restitutur** von REINHARD, gegen Cholera etc., besteht aus Zucker, Stärke, Veilchenrhizom und Pflaumenmus.**Shaker-Extrakt** von ELNATH & Co. ist angeblich ein Auszug aus *Iris versicolor* und anderen, vorwiegend amerikanischen Drogen.**Oleum Iridis.** Irisöl. *Beurre de Violettes.* *Essence d'Iris concrète.* *Oil of Orris.*Aus den zerkleinerten Iri rhizomen werden bei der Destillation mit Wasserdampf 0,1 bis 0,2 Proc. eines bei gewöhnlicher Temperatur festen, weissen bis gelblichen Oeles erhalten. Der veilchenähnliche Geruch des Irisöles wird durch kleine Mengen eines Iron genannten Ketons, $C_{14}H_{26}O$, bedingt. Die Hauptmasse des Oeles, ca. 80—90 Proc., besteht, wie FLECKENHAUS zuerst nachgewiesen hat, aus geruchloser Myristinsäure. Daneben finden sich der Methylester dieser Säure sowie Oelsäure und Oelsäurealdehyd.

Irisöl wird in grossen Quantitäten in der feineren Parfümerie verwendet.

III. Ionon. $C_{14}H_{26}O$. Ein dem Irisketon (Iron) ähnlich zusammengesetztes Keton, welches durch Kondensation von Citral mit Aceton dargestellt wird. Eine farblose Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,935 bei 15° C., welche unter einem Drucke von 12 mm bei 126 bis

128° C. siedet. — Es ist in Alkohol löslich und besitzt in starker Verdünnung den Geruch des blühenden Veilchens.

Man verwendet es in der feinen Parfümerie. In den Handel kommt wegen seines hohen Preises in der Regel die 10 procentige alkoholische Lösung.

Juglans.

Gattung der Juglandaceae.

I. Juglans regia L. Heimisch von Griechenland östlich bis Birmah, nördlich am Kaukasus und am schwarzen Meer, vielfach kultivirt. Verwendung findet:

1. Die Schale der Frucht. *Cortex Juglandis fructus*. *Cortex Nucum Juglandis viridis*. *Putamina Nucum Juglandis*. — Walnusschale. Grüne Walnusschale. — *Péricarpe de noyer* (Gall.). — Walnusschells.

Beschreibung. Die Frucht ist eine Steinfrucht. Der äussere und mittlere Theil des Pericarps ist fleischig, im Durchschnitt 0,5 cm dick, und reisst bei der Reife auf, wodurch er den mit dem harten Endocarp umhüllten Samen entlässt. Die Schalen sind unreif von grüner Farbe, sie lassen auf der Aussenseite unregelmässige weisse Flecken erkennen: Wachsausscheidungen, die um und unter den Spaltöffnungen intercellular entstehen. Auf der Aussenseite findet sich ebenfalls Wachs in Form kleiner Stübchen. Das übrige Gewebe besteht aus Parenchym, durchzogen von zarten Gefässbündeln. In einiger Entfernung unter der Epidermis liegt eine Schicht aus Gruppen von Steinzellen, die aber nicht völlig zusammenhängend ist. Einzelne Steinzellen finden sich auch tiefer im Parenchym. In einigen Parenchymzellen Oxalatdrüsen, die mit einer Membran umgeben und an Cellulosebalken aufgehängt sind. Auf der Epidermis langgestreckte Drüsenhaare.

Bestandtheile. Wie bei den Blättern; bemerkenswerth ist, dass in den reifen Schalen kein Gerbstoff vorkommt, der sich in den unreifen reichlich findet.

Einsammlung. Die grünen Fruchtschalen werden im August und September beim Einernen der Walnüsse gesammelt und entweder in frischem Zustande zu den verschiedenen Zubereitungen verarbeitet oder an einem schattigen, luftigen Orte getrocknet, wobei sie dunkel werden. Der Saft der frischen Schalen erzeugt käsige Flecken an den Händen; man entfernt diese, indem man sie zunächst mit Eisenchloridlösung, hierauf mit Oxalsäure behandelt.

Anwendung. Die getrockneten Schalen benutzt man nur noch selten in den gleichen Fällen, wie die Blätter; in frischem Zustande finden sie ausgedehnte Verwendung zur Darstellung von Haarfärbemitteln.

Conserva Juglandis corticis. Nusschalenkonserva. 100 Th. frische, grüne Nusschalen zerstösst man in einem steinernen (!) Mörser, treibt durch ein Haarsieb, mischt mit 40 Th. Glycerin und 70 Th. Zucker und dampft im Wasserbade auf 200 Th. ein.

Extractum Juglandis Nucum (Ergänzb.). **Extr. Juglandis** (Helv.). **Extr. Juglandis Corticis viridis.** **Extr. putaminum Juglandis.** Nusschalensextrakt. **Extrait de brou de noix.** Ergänzb.: 1 Th. mittelfein zerschnittene, unreife Nusschalen wird zweimal mit je 5 Th. siedendem Wasser übergossen, zuerst 6, dann 3 Stunden stehen gelassen. Die Pressflüssigkeiten dampft man zu einem dicken Extrakt ein, indem man harzige Ausscheidungen durch kleine Weingeistmengen löst. Braun, in Wasser trübe löslich. — Helv.: 2 Th. grüne Walnusschale stösst man im steinernen Mörser zum Brei, fügt 2 Th. Weingeist hinzu, lässt 8 Tage stehen, presst aus, zieht den Rückstand mit 2 Th. verd. Weingeist (Spirit., Aqua aa) nochmals 3 Tage aus, filtrirt die Pressflüssigkeiten und dampft zum dicken Extrakt ein. Dunkelbraun, in Wasser klar löslich. Ausbeute 6–8 Proc.

Extractum Juglandis Nucum fluidum. 100 Th. grüne Walnusschalen zerstösst man (s. oben), setzt je 20 Th. Glycerin und Weingeist zu, presst aus, filtrirt und dampft auf 80 Th. ein. 5 Th. = 1 Th. **Extract. spissum.**

Oleum Juglandis Nucum infusum (E. Dietrich). Walnusschalenoel. Aus je 100 Th. grob gepulverten Walnusschalen und Aetherweingeist, 3 Th. Ammoniakflüssigkeit und 1000 Th. Olivenöl wie *Ol. Hyoscyami* (Bd. II, S. 95) zu bereiten.

Succus Juglandis Nucum inspissatus (E. DIETENICH). Nusseschalensaft oder -sauce. 100 Th. frische Wallnusschalen werden zerquetscht, zweimal mit je 100 Th. beissen, destill. Wasser ausgezogen, die Pressflüssigkeiten durch Flanell geseiht und zur Honigdicke eingedampft. Dann setzt man ihr doppeltes Gewicht Honig hinzu und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

2. Die Blätter. Folia Juglandis (Germ.). Follum Juglandis (Helv.). — Wallnussblätter. Nussblätter. — Feuille de noyer commun. — Walnut-tree-leaves.

Beschreibung. Die Blätter sind unpaarig gefiederte Fiederblätter mit langgestieltem Endblättchen und 2—4 paarweis sitzenden Seitenblättchen. Das Endblättchen ist am grössten, die Seitenblättchen nehmen von oben nach unten an Grösse ab. Der ganze Blattstiel kann eine Länge von 30 cm erreichen, das Endblättchen kann 20 cm lang und 10 cm breit sein. Die Blättchen sind eiförmig und ganzrandig, selten schwach ausgeschweift. Die Epidermis trägt grossköpfige Drüsenhaare auf kurzem, einzelligem Stiel und kleinköpfige auf mehrzelligem Stiel, ausserdem dicke, einzellige Haare, die besonders in den Nervonwinkeln der Unterseite Büschel bilden. Unter der Epidermis der Oberseite drei Reihen von Palisaden, im Schwammparenchym häufig grosse Oxalatdrüsen. — Die Seitennerven der Blättchen bilden mit deren Hauptnerven einen Winkel von ungefähr 45°.

Bestandtheile. 0,03 Proc. ätherisches Oel, dasselbe ist hellgrün, bei gewöhnlicher Temperatur fest, von angenehmem theeartigem Geruch. Juglon (Nucia) $C_{10}H_8O_4$, ein Oxynaphthochinon, es ist in den Blättern und in den Fruchtschalen als Hydrojuglon enthalten. In Alkalien löst es sich mit purpurrother Farbe. Gerbstoff (Nucitannin), 0,3 Proc. Inosit.

Einsammlung. Die Blätter werden im Juni gesammelt, von den Blattstielen befreit, an einem sonnigen Orte schnell getrocknet und zerschnitten in Blechbüchsen aufbewahrt. 3 Th. frische geben 1 Th. trockne. Schwärzlich aussehende Blätter sind zu verwerfen; sie verdanken diese Farbe Zersetzungsprodukten des Juglons.

Verwechslungen. Die Blätter von II sind leicht an dem gesägten Rande zu erkennen.

Anwendung. Innerlich als Aufguss oder Abkochung (10–15 : 200) bei Scrophulose und Syphilis. Aeusserlich zu Augenbähungen, Umschlägen, Bädern (0,5–1 kg auf 1 Bad), als Extrakt auch zu Einspritzungen. Waschungen mit Wallnussabläuteraufguss wendet man bei Haustieren an, um sie vom Ungeziefer zu befreien.

Extractum Juglandis Foliorum (Ergänzb.). Nussblätterextrakt. 2 Th. feingeschnittene Nussblätter zieht man zweimal je 4 Tage zuerst mit einem Gemisch aus 4 Th. Weingeist (87 proc.) und 6 Th. Wasser, dann mit einem solchen aus 2 Th. Weingeist und 8 Th. Wasser aus, destillirt den Weingeist ab und dampft die Pressflüssigkeit zu einem dicken Extrakt ein. Harzige Ausscheidungen löst man durch Zusatz von wenig Weingeist (Destillat). In Wasser trübe ölsich. Ausbeute 28—30 Proc.

Sirupus Jangelidis foliorum. Wallnussblättersirup. 1) 1000 Th. frische Wallnussblätter zerkleinet man im steinernen Mörser, fügt 250 Th. Wasser zu, preest aus, dampft die Flüssigkeit auf 250 Th. ein, fügt 50 Th. verdünnten Weingeist zu, filtrirt nach dem Absetzen und bringt 280 Th. des Filtrats mit 520 Th. Zucker zum Sirup. 2) 2 Th. Wallnussblätterextrakt löst man in 98 Th. Zuckersirup.

3. Das fette Öl der Samen. Nussoel. Walnussöl. — *Oleum Juglandis*. *Oleum nucum Juglandis*. — Huile de noix. Huile de noyer (Gall.). Walnutoil. Nutoil.

Konstanten des Oeles. Spec. Gew. 0,925—0,926. Erstarrungspunkt: bei -15° C. dick, bei $-27,5^{\circ}$ C. zu einer weissen Masse gefroren. Schmelzpunkt der Fettsäuren $16-20^{\circ}$ C. Erstarrungspunkt $16,0^{\circ}$ C. Verseifungszahl 188—196 $^{\circ}$ C. Jodzahl 143—151,7.

Kalt gepresst ist es dünnflüssig, farblos, hell- bis grünlichgelb, von angenehmem Geruch und Geschmack. Warm gepresst ist es grünlich, von scharfem Geruch und Geschmack. Es löst sich in 100 Th. kaltem und 60 Th. heissem Alkohol.

Bestandtheile. Glyceride der Leinölsäure, Oelsäure, Myristinsäure und Laurinsäure.

Aqua Vitae Juglandis saccharata.
Nusschalenlikör. Nusslikör

I.	
Rp. Extracti Jugland. Nuc. fluid.	50,0
Sirupi Sacchari	550,0
Spiritus	400,0
II.	
Rp. Nuc. Jugland. immatur. contus.	750,0
Corticis Cinnamomi	30,0
Caryophyllorum	10,0
Semina Myristicaceae	5,0
Spiritus	5,0 l.
Aquae destill.	8,0 l.
Sacchari	1750,0

Man pflückt die Nüsse Ende Juni oder Anfang Juli. Die Mischung laßt man 3 Wochen an der Sonne stehen und filtrirt abdann.

III. Nach E. DIETHEICH.

Rp. 1. Cort. Nuc. Jugland. recent. concia.	1000,0
2. Cort. Citri recent.	20,0
3. Spiritus (90 proc.)	4,5 l.
4. Aquae	4000,0
5. Mellis depurati	500,0
6. Cort. Nuc. Jugland. recent. conc.	200,0
7. Radic. Liquiritiae gr. pulv.	10,0
8. Spirit. Aether. nitrosi	20,0
9. Spirit. Vinl. Cognac	100,0
10. Sacchari Cumarini	3,0
11. Olei Absinthii gall.	gtta. V
12. Olei Caryophyllor.	gtta. XV
13. Olei Cinnamomi	gtta. V
14. Olei Amygdal. amar. aeth.	gtta. V
15. Sacchari albi	3000,0
16. Aquae	2500,0

Man macerirt 1—4 24 Stunden, destillirt 6000,0 über, fügt 5—14, dann eine kochend heisse Lösung von 15 in 16 hinzu, filtrirt nach 24 Stunden und färbt mit Zuckertinktur braun.

Essentia Juglandis Nucum.

Wallnuss-Essenz (WALNUSSESSENZ).

Rp. Nuc. Jugland. immatur. contus.	500,0
Caryophyllorum	2,0
Cort. Cinnamomi aeyl.	5,0
Maddis	1,0
Spiritus	750,0
Aquae	500,0

macerirt man 4 Tage, giebt noch 300,0 Wasser hinzu, destillirt 1000,0 ab und fügt

Aquae Amygdalar. amar.	100,0
------------------------	-------

hinzu. Man färbt schwach mit Saftgrün.

Infusum Juglandis compositum SWENNAUM.

Rp. Follor. Juglandis conc.	
Cortic. Juglandis Nuc. conc.	15 100,0
Aquae fervidas	5000,0

Nach 1 Stunde seilt man durch und löst

Calci chloridi	80,0
----------------	------

Zu einem Vollbade.

Mixtura antiscrofulosa SENDNER.

Rp. Infusum Juglandis Follor. (15,0)	100,0
Kalli jodati	1,5
Extracti Juglandis	2,0
Sirupi simplici	30,0
Tinctur. Aurantii cort.	30,0

Dreimal täglich $\frac{1}{4}$ bis 1 Esslöffel.

Sirupus antiscrofulosus SENDNER.
Blutreinigungssaft.

Rp. Kalli jodati	1,5
Extracti Jugland. follor.	2,0
Sirupi Sacchari	95,5

Dreimal täglich 1 Theelöffel.

Sirupus Juglandis compositus.

Sirupus antirachiticus VANIER.

Rp. Extracti Juglandis follor.	20,0
Extracti Chinae	10,0
Spiritus	30,0
Vini Hispanici	30,0
Kalli jodati	5,0
Flavosacchari Anisi	15,0
Sirupi Sacchari	200,0

Species antiscrofulosae SENDNER.

Rp. Follor. Juglandis conc.	50,0
Semina Quercus tost.	30,0
Semina Coffeae tost.	10,0

Blutreinigungsthee für längeren Gebrauch.

Vel. Bromienwasser.

Rp. Follor. Juglandis	200,0
Kalli carbonici	20,0
Acas fortissae	50,0
Caryophyllorum	50,0
Aquae fuvialis ebullient.	5000,0

Nach dem Erkalten seilt man durch.

Haarfärbemittel. Nusshaarfarbe. Wallnusschalen-Extrakt. 1) 30,0 grüne Nusschalen kocht man mit 350,0 Wasser, löst in der Seihflüssigkeit 3,0 Resorcin, fügt 50,0 Glycerin und q. s. Wasser zu 300,0 hinzu. 2) 1 Th. grüne Wallnusschalen zieht man mit einer Mischung von 1 Th. Salmiakgeist und 2 Th. Wasser aus, dampft zum Sirup ein und vermischt diesen mit seinem halben Gewicht kölnischem Wasser. 3) Man läßt die grünen Schalen einige Zeit in Haufen liegen, kocht sie dann mit Wasser aus und benutzt die abgeseigte Brühe. 4) Grüne Nusschalen werden zerkleinert einige Stunden mit Wasser ausgezogen, die Flüssigkeit zum dicken Extrakt eingedampft, dieses mit der doppelten Menge Oel oder Fett erhitzt, bis alle Feuchtigkeit verdunstet ist.

Wallnussfruchtsirup nach WUNDERLICH. Je 100 Th. Wallnussessenz und Jamaika-Rum mischt man mit 1800 Th. Zuckersirup.

II. Juglans cinerea L. Heimisch in Nordamerika von Kanada bis Georgien. Vielfach kultivirt. Verwendung findet:

1. Die Rinde. **Cortex Juglandis cinereae. Juglans (U.-St.). — Butternussrinde.** — Butternut Bark. Man verwendet die Rinde der Wurzel und des Stammes, sowie der Aeste, officinell (U.-St.) ist nur die erstere, die man im Herbst sammeln soll.

Beschreibung. 5 mm dicke glatte, gebogene Stücke, aussen dunkelgrau mit glattem Kerke, wo dieser fehlt, tiefbraun, innen gestreift; Bruch kurz. Geruch schwach. Geschmack bitter und etwas scharf.

Bestandtheile. Fettes Oel und zwar aus der Stammrinde 5,89 Proc., aus der Wurzelrinde 4,94 Proc.; es ist leicht verseifbar und nimmt dabei eine rothe Farbe an. Juglandinsäure (wohl mit Juglon identisch). Asche 5,82 Proc.

Anwendung. Als Abführmittel bei Magen- und Darmkrankheiten.

† **Extractum Juglandis (U-St.).** Extract of Juglans. Aus 1000 g gepulverter Rinde (No. 30) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, sammelt 3000 ccm Perkolat, destillirt den Weingeist ab und dampft zur Pflanzkonsistenz ein.

Extractum Juglandis fluidum (Nat. form.). Fluid Extract of Juglans. Aus 1000 g gepulverter Wurzelrinde (No. 40) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) im Verdrängungswege. Man fängt die ersten 875 ccm Perkolat für sich auf und stellt l. s. 1000 ccm Fluidextrakt her.

III. Blätter und Fruchtschalen von *Juglans nigra* L. und *Juglans fraxinifolia* Lam. werden wie die von I benutzt.

Aus den Samen von *Juglans baccata* L. soll in Jamaica Stärkemehl bereitet werden.

Juglandin, ein in U-St. gebräuchliches Präparat, das man erhält, wenn man den alkoholischen Auszug der Wurzelrinde mit Wasser füllt und den Niederschlag sammelt.

Hausessenz, Roum'sche, Weinlikör, ist ein weingeistiger Auszug aus Nusschalen und Gewürzen.

Nussextrakt-Haarfarben des Handels enthalten bisweilen keine Spur Nussextrakt. Das Mittel von A. Maczarak (Wien) besteht aus Pyrogallol, in Rosenwasser gelöst, mit wenig Eisen- und Kupferchlorid; die Nusshaarfarbe von SCUWANZLORE (Berlin) aus verschiedenen starken Lösungen von p-Phenylendiamin (I) und verdünnter Eisenchloridlösung (II). — Auch Mangansalze finden Verwendung. Dagegen ist das

Nusschalen-Extrakt von A. HUNE in Stettin ein wässriger Auszug aus Wallnusschalen und umfaßt Pomeranzen, nebst Glycerin; das

Nussöl-Extrakt von H. MÜLLER in Leipzig ist durch Digeriren der Schalen mit Mandelöl bereitet und mit Bergamott- und Lavendelöl parfümirt.

Nusschalenextrup, eisenhaltiger grüner, Sirop de brün de noix ferrugineux von GOLLER in Murtlen, ist eine klare, grüne, süßbittere Flüssigkeit mit $\frac{1}{4}$ Proc. Eisenoxyd.

Thee gegen Krampfleiden, von Buchholz besteht vorwiegend aus Nussblättern und Quendel.

Voorhof-Geest, ein Haarwuchsmittel, von KKKKKKKKK, ist ein weingeistiger Auszug aus Nussblättern und Kanthariden mit wenig ätherischen Oelen und Aether.

Juniperus.

Gattung der Coniferae — Pinales — Cupressineae.

I. *Juniperus communis* L. Heimisch durch ganz Europa, Mittel- und Nordasien.

1. Die Früchte: *Fructus Juniperi* (Aust. Germ. Hely.). *Baccæ Juniperi*. — Wacholderbeeren. Wacholderfrüchte. Jachandel- oder Johandelbeeren. Kaddigbeeren. Kranewittbeeren. — Baies de genièvre (Gall.). — Juniper-berries.

Beschreibung. Die Frucht ist ein Beerenzapfen (Galbulus), der durch Verwachsung von drei fleischig gewordenen Fruchtschuppen entsteht, in deren Achsel sich drei Ovula zu Samen entwickeln. Der ganze Zapfen ist kuglig, 6—8 mm dick, er läßt am Grunde den ganz kurzen Axenrest und 6, 2 dreiblättrige, alternirnde Kreise bildende Deckblättchen erkennen, von denen der oberste zuweilen fleischig geworden und mit der Frucht verwachsen ist. Auf der Spitze erkennt man drei an den Seiten herablaufende Linien, die Nähte der Fruchtschuppen und zwischen diesen Linien drei Höckerchen, die Spitzen der Fruchtschuppen. Die Frucht ist im ersten Jahre grün, im zweiten, wenn sie reif ist, wird sie dunkelbraunroth, ist aber durch einen feinen Wachslüberzug bläulich. Das Innere ist weich, von etwas gelblicher Farbe, es umschließt drei Samen, die eine rundlich-dreikantige Pyramide darstellen, und an zwei Seiten blasenförmige Verwölbungen tragen. Sie umschließen ein reichliches Endosperm und den kleinen Embryo mit zwei kurzen,

plankonvexen Kotyledonen (Fig. 18). — Die Epidermis besteht aus an der Aussenwand stark verdickten, an den Seitenwänden porösen Zellen. Stomatien sind selten und meist nur an der Spitze der Frucht vorhanden. Unter der Epidermis folgt zunächst ein dünnes Collenchym und darauf, die Hauptmasse der Frucht ausmachend, ein reichlich mit Interzellularräumen versehenes Parenchym. In diesem Gewebe finden sich reichlich grosse schizogene Oelbehälter und Gefässbündel, ausserdem eigenthümliche, ziemlich grosse, meist wenig verdickte Idioblasten.

Der Same zeigt eine Epidermis, darunter eine einzige Parenchymlage und dann eine mächtig entwickelte Sklerenchymschicht, an die sich die zusammengepresste Nährschicht anschliesst. Im Endosperm und im Embryo reichlich fettes Oel und bis 8μ grosse Aleuronkörner, die ein oder mehrere Globoida und ein Krystalloid enthalten. Die blasenförmigen Vorrugungen des Samens sind grosse (bis 1 mm) schizogene Oelbehälter, die der Fruchtschale angehören.

Im Pulver fallen besonders das Parenchym der Fruchtschale und die Steinzellen der Samenschale, daneben auch die stark verdickten Zellen der äusseren Epidermis auf. Die reifen Früchte enthalten keine Stärke, da aber in der Handelswaare stets geringe Mengen unreifer Früchte vorhanden sein werden, so ist auf die Auffindung geringer Stärkemengen bei Beurtheilung des Pulvers kein grosses Gewicht zu legen.

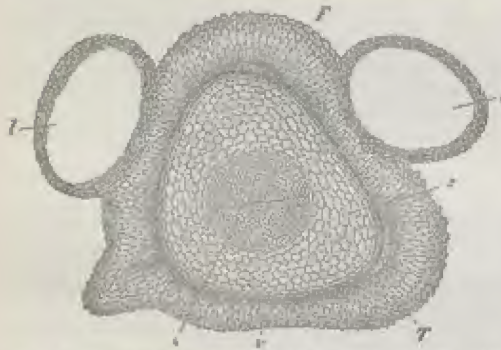


Fig. 18. Querschnitt durch einen Samen von *Juniperus communis*. Nach Ruess. 1 Oelbehälter. 2 Endocarp. 3 Samenschale. 4 Embryo. 40mal vergrössert.

Bestandtheile. 0,5–1,2 Proc. Ätherisches Oel (vergl. unten). Ferner nach Könie 78,5 Proc. Wasser, 0,9 Proc. Stickstoffsubstanz, 2,79 Proc. freie Säure (Ameisensäure, Essigsäure, Aepfelsäure), 7,07 Proc. Zucker (Traubenzucker), 6,67 Proc. sonstige stickstofffreie Stoffe, 3,43 Proc. Holzfaser, 0,4 Proc. Asche. In der Trockensubstanz: 4,18 Proc. Stickstoffsubstanz, 32,88 Proc. Zucker.

Handelswaare. Aufbewahrung. Man unterscheidet im Handel

deutsche und italienische Wacholderbeeren. Da die letzteren besonders schön, gross, voll und sorgfältig ausgelesen sind, so werden sie mit Recht bevorzugt. Man bewahrt die im Herbst gesammelten, gut, doch ohne künstliche Wärme getrockneten Beeren in Blechgefässen.

Grüne, braune, rothe, oder verschrumpfte Beeren sind zu verwerfen, ebenso zu alte, deren Oel verharzt ist.

Beiweilen werden sonst gute Wacholderbeeren während der Aufbewahrung durch Ausblühen von Traubenzucker rissig, unansehnlich und, da man die Ausscheidungen leicht für Schimmelpilze halten kann, unverkäuflich. Man verwendet sie dann als grobes Pulver. Die Pulverung wird nur selten in den Apotheken vorgenommen, da die Beeren sich infolge ihrer schwammigen Beschaffenheit beim Stossen im Mörsel selbst bei Frostwetter zusammenballen. Nach längerem Trocknen im Kalk-Trockenschrank lassen sie sich, wenn auch mühsam, in ein grobes Pulver verwandeln; das Pulver des Handels wird aus den längere Zeit gelagerten, in der Wärme getrockneten Beeren hergestellt, wobei ein Verlust von etwa 12 Proc. entsteht. Es empfiehlt sich, über Aetzkalk getrocknete Wacholderbeeren für Theemischungen in dicht verschlossenen Gefässen vorrätig zu halten und bei Bedarf durch ein Specialsieb zu treiben, denn derartige Mischungen unterscheiden sich durch ihre gleichmässige Zerkleinerung sehr vorthellhaft von solchen, die mit „leicht gequetschten“ Früchten hergestellt sind, wie Germ. es vorschreibt.

Anwendung. Innerlich als schweiß- und harntreibendes Mittel in Theegemischen oder im Aufguss (10–15:200) bei Wassersucht und Erkrankungen der Harn- und Geschlechtsorgane, bei Gicht und Rheuma. Aeusserlich zu Räucherungen — auf Kohlen schlechtswerkzeuge, bei Gicht und Rheuma. Acusserlich zu Räucherungen — auf Kohlen gestreut —, zu Bädern (100–200 g im Aufguss zu einem Bade) und Kräuterkissen. In der Thierheilkunde ein häufiger Bestandtheil der sogen. Kropfpulver. Hier und da ein beliebtes Küchengewürz. Ihre Verwendung zur Bereitung gegohrener Getränke (Gin, Genever, Machandel) ist bekannt.

Baccae Juniperi testae. Zerstossene Wacholderbeeren werden über mässigem Feuer erhitzt, bis sie dunkelbraun geworden sind. Das Verfahren bedingt eine tiefgreifende Veränderung der Bestandtheile.

Extractum Juniperi (Gall.). Saccus Juniperi inspissatus (Germ. Helv.). Rob Juniperi (Austr.). Wacholdermas. Wacholderkase. Kaddigmus. Johannisbeersaft. Eingedickter Wacholdersaft. — **Extrait ou Rob de genièvre (Gall.). Rob of Juniper berries.** Germ.: 1 Th. frische, gequetschte Wacholderbeeren übergiesst man mit 4 Th. heissem Wasser, presst nach 12 Stunden, weilt durch Dampf zu einem dünnen Extrakt ein. Ausbeute 33–38 Proc. — **Helv.:** Aus 8 Th. Beeren und 32 Th. Wasser ebenso, doch fügt man gegen Ende des Eindampfens 1 Th. Zucker hinzu. — **Austr.** lässt die Beeren mit q. s. Wasser auskochen, dem eingedickten Saft $\frac{1}{2}$ seines Gewichts Zucker zusetzen und zur Konsistenz eindampfen. — **Gall.:** 1 Th. frische, getrocknete Beeren zieht man zweimal mit je 3 Th. warmem Wasser zuerst 24, dann 12 Stunden aus und dampft zum weichen Extrakt ein. — Das Abdampfen des Auszuges darf weder in kupfernen Gefässen, noch über freiem Feuer stattfinden, muss vielmehr bei mässiger Wärme im Wasserbade¹⁾, noch besser im Vakuum vorgenommen werden, andernfalls nimmt das Extrakt einen brenzlichen Geschmack an. Dasselbe soll bitterlich-gewürzig schmecken und in Wasser trübe löslich sein. Klare Lösung deutet auf Darstellung aus Beeren, die bereits vom ätherischen Oel befreit waren. Auf Kupfer zu prüfen durch Einstellen eines blanken Eisentables in die wässrige mit HCl angesäuerte Lösung oder nach Bd. I, S. 1074 1.

Spiritus Juniperi. Wacholderspiritus. Wacholdergeist. Alcoolat ou Esprit de genièvre. Spirit of Juniper. Germ. Helv.: 1 Th. gequetschte Wacholderbeeren macerirt man 24 Stunden mit 3 Th. Weingeist, fügt 3 Th. Wasser hinzu und destillirt 4 Th. ab. Spec. Gew. 0,895–0,905. — **Austr.:** Aus 150 Th. Beeren, 500 Th. Weingeist, 1000 Th. Wasser nach 12 stündiger Maceration 600 Th. Destillat. — **Brit.:** 50 cem Wacholderöl, 950 cem Weingeist (90 vol. proc.). — **U-St.** mit 91 (Gew.-proc.) Weingeist ebenso.

2. Das Holz: **Lignum Juniperi (Austr. Helv.).** — Wacholderholz. — **Bois de genièvre.**

Beschreibung. Das Holz des Stammes und der Wurzel, und zwar ist der Splint weiss, das Kernholz rüthlich. Der Querschnitt lässt Jahresringe und die sehr feinen Markstrahlen, die eine Zellreihe breit und bis 14 Zellen hoch sind, erkennen. Das Holz besteht ausschliesslich aus Tracheiden, welche in der Wand die charakteristischen Hoftüpfel erkennen lassen, das Holz enthält keine Sekreishälter, kann daher auch kein ätherisches Oel liefern. Vergl. unten.

Anwendung. Zu Theegemischen, seltener zu Räucherungen.

Aqua Juniperi.

Rp. 1. Oel Juniperi gits. II
Aqua tepida 3000,0.

1. Durch Destillation wie Aqua Anethi (Band I, S. 806).

Elisir Potassii Acetatis et Juniperi (Nat. form.).
Elisir of Potassium Acetate and Juniper.

Rp. 1. Kali acetat 85 g
2. Magnesi carbonici 15 g
3. Extract Juniperi fluidi 125 cem

4. Elisir aromatici (U-St.) q. s. ad 1000 cem
Man verreibt 3 mit 2, fügt 1 in 750 cem von 4 gelöst hinzu, Elisir und bringt durch Nachwaschen des Filters mittels 4 auf 1000 cem.

Extractum Juniperi fluidum (Nat. form.).

Fluid Extract of Juniper.

Aus grob gepulverten Früchten (No. 10) wie Extr. Juglandis fluidum (Nat. form. S. 101).

Extractum Juniperi spiritalium.

Weingeistiges Wacholderbeeren-Extrakt.

Aus gequetschten Früchten wie Extract Absinthii Germ. (Bd. I, S. 485). Ausbeute etwa 32 Proc.

Juniperus-Katgut Kocnen.

Boh-Katgut wird 24 Stunden in Wacholderbeerenöl gelegt, auf Rollen gewickelt und entweder in letzterem, oder in einer Lösung von 0,05 Sublimat in 10,0 Glycerin und 90,0 Weingeist aufbewahrt.

¹⁾ Harzige Ausscheidungen zu verhüten, fügt man zweckmässig gegen Ende des Eindampfens etwas Weingeist hinzu.

Sirupus Juniperi.

Rp. Saccl Juniperi inaplas.	40,0
Glycerini	10,0
Sirupi Sacchari	50,0

Species Juniperi compositas.

Rp. Fruct. Juniperi	80,0
Balle, Liquiritidae	10,0
Fruct. Anisi	10,0

Spiritus Juniperi compositus (U-St.).**Zusammengesetzter Wacholderapiritus,
Compound Spirit of Juniper.**

Rp. Oel Juniperi	4,0 ccm
Oel Carvi	0,5 "
Oel Foeniculi	0,5 "
Spiritus (80 proc.)	700,0 "
Aquae destill. q. s. ad 1000,0	"

oder:

Oel Juniperi	giss. XV
Oel Carvi	
Oel Foeniculi	ss gits. V
Spiritus diluti	100,0

Tinctura cum oleo volatile Juniperi (Gall.).**Tincture ou Alcool d'essences de
genièvre.**

Rp. Oel Juniperi	2,0
Spiritus (80 proc.)	98,0

Euguentum Juniperi (Austr.).**Wacholdersalbe.**

Rp. 1. Herbae Absinthii conc.	50,0
2. Spiritus diluti	120,0
3. Adipis suill.	500,0
4. Ceres flavas	100,0
5. Oel Juniperi	50,0

Man digerirt 1 mit 2 sechs Stunden, erwärmt mit 3, bis die Feuchtigkeit verdunstet ist, seigt durch, schmilzt 4 dazu und mischt nach dem Erkalten mit 5. — Es empfiehlt sich, das Knet nicht geschüttelt, sondern als grobes Pulver zu verwenden.

Wacholder (Genèvre) E. Duxenroth.

Rp. Oel Juniperi	2,0
Oel Anisi	0,5
Natrii chlorati	10,0
Spiriti. Aetheris nitrosi	30,0
Sacchari pulver.	200,0
Spiritus (80 proc.)	4,5 l

mischs man mit

Aquae ebullientis 5000,0.

Nach dem Erkalten wird filtrirt.

Vel. Electuarium ad Coryzam.**Drüsenlatwerg.**

Rp. Fruct. Juniperi gr. pulv.	
Yaricacae Scellae	
Natrii sulfuric. pulv.	ss 200,0
Stibii sulfurat. nigri	
Ammonii hydrochlor.	
Sulfuris sublimati	ss 50,0
Aquae communis	q. s.

Bei Husten, Kollik, Verstopfung und Harnverhatten.

Vel. Pulvis ad Coryzam.**Drüsenpulver.**

I. Die vorige Mischung ohne das Wasser.

II.

Rp. Fruct. Juniperi gr. pulv.	100,0
Ammon. hydrochlor. pulv.	100,0
Scellae. Foenugraeci pulv.	150,0
Natrii sulfurici pulv.	500,0

Mit Wasser zur Latwerg gemacht

III. Nach Vossica.

Rp. Fruct. Juniperi	200,0
Summ. Urticae	50,0
Herb. Tanacet.	50,0
Natrii sulfurici	100,0
Stibii sulfurat. nigri.	5,0
Ammon. hydrochlor.	4,0
Sulfuris sublimati	5,0
Summ. Foenugraeci	256,0
Fruct. Foeniculi	20,0
Scellae. Stenopae	20,0
Fruct. Anisi	10,0
Indic. Gentianae	75,0
Aqua foetidae	5,0

Vel. Potus antirheumaticus.**Rheumatismus-Trank.**

Rp. Infusi fruct. Juniperi	100,0
Flor. Arnicae	100,0
Ammonii hydrochlor.	
Extracti Aloes	ss 50,0

Stärklich 1 l erwärmt einzuglessen (Für Rinder).

Vel. Potus diureticus.

Rp. Fruct. Juniperi	170,0
Flor. Chamomill.	30,0
Aquae commun. fervidae	5000,0

 $\frac{1}{2}$ Innerlich, $\frac{1}{2}$ als Klystier bei Harnverhatten der Pferde.**Oleum Juniperi (Germ. Austr. Brit. Helv. U-St.). Wacholderbeeröl, Wacholderöl.
Essence de Genièvre. Oil of Juniper.**

Gewinnung. Zur Herstellung des Oeles werden die reifen (nicht wie Brit. irrthümlicher Weise angiebt unreifen) Wacholderbeeren, meist bayerischer, italienischer oder ungarischer Herkunft, zerquetscht und mit Wasserdampf destillirt. Die zurückbleibende Masse wird mit Wasser ausgelaugt, worauf das Extrakt im Vacuum eingedampft wird und als Wacholdersaft in den Handel kommt. Zu Arzneizwecken darf dieser Saft jedoch nicht verwandt werden, da seine Bereitungsweise nicht den Anforderungen des Arzneibuches entspricht. Die Ausbeute an Wacholderbeeröl beträgt bei guten Früchten bis $1\frac{1}{2}$ Proc. Das in grossen Mengen aus Ungarn in den Handel kommende Oel ist kein normales Destillat, sondern wird, wie man annimmt, bei der Bereitung von Wacholderbeerbranntwein als Nebenprodukt gewonnen.

Eigenschaften. Farblose oder gelblich grüne Flüssigkeit von starkem, eigenartigem, an Terpentinöl erinnerndem Geruch, und balsamischem brennendem, etwas bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,865—0,885 (0,870 Austr.; 0,865—0,890 Brit.; 0,850—0,890 U-St.:

0,85—0,86 Helv.). Das oben erwähnte ungarische Oel hat in der Regel ein ziemlich niedriges spec. Gew. mit zwar von 0,862—0,868.

Wacholderbeeröl ist meist linksdrehend, bis -11° C. im 100 mm-Rohre, selten (inaktiv und nur in vereinzelten Fällen schwach rechtsdrehend. Frisch destilliertes Oel löst sich gewöhnlich in 8—10 Theilen Spiritus auf; die Löslichkeit vermindert sich aber schon nach mehrwöchentlichem Stehen, so dass sich selbst mit grossen Mengen Spiritus keine klare Lösung erzielen lässt. Mit Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol oder Amylalkohol mischt es sich klar in jedem Verhältniss.

Bestandtheile. Die Hauptmenge des Oeles besteht aus Kohlenwasserstoffen, und zwar sind sicher nachgewiesen in den von 155° — 160° C. siedenden Antheilen Pinen, $C_{10}H_{18}$, und in der oberhalb 260° C. siedenden Fraction Cadinen, $C_{15}H_{24}$. Ausserdem ist noch ein anderes Sesquiterpen zugegen, dessen niedriges spec. Gew. auf seine Zugehörigkeit zu den aliphatischen Verbindungen hindeutet. Der Träger des charakteristischen Wacholdergeruchs ist noch unbekannt. In alten Oelen ist mehrfach die Abscheidung eines nadelförmig krystallisirenden, geruch- und geschmacklosen Stearoptens beobachtet worden.

Aufbewahrung. Wacholderbeeröl verharzt bei sorgloser Aufbewahrung sehr leicht, wobei es dickflüssig wird, saure Reaktion annimmt und sein spec. Gewicht erhöht, so bewahrt man es in ganz gefüllten Flaschen im Dunkeln auf.

Anwendung. Wacholderbeeröl wird hauptsächlich als Volksheilmittel innerlich und äusserlich gebraucht. Gabe 0,1—0,2 g = 3—6 Tropfen einige Male täglich als Elaeosaccharum oder in Tinkturen. Die grösste Verwendung findet es zur Darstellung von Schnäpseu und Likören wie Steinhäger, Gin und Genièvre.

Ol. Juniperi e ligno. (Ergänzb.) Das Handelspräparat ist eine Mischung von *Oleum Juniperi* und *Ol. Terebinthinae* (1+9). Das Holz des Wacholders enthält keine Sekretbehälter und kann daher kein Oel liefern.

II. *Juniperus oxycedrus* L. im Mittelmeergebiet bis Kaukasien.

1. Durch trockene Destillation gewinnt man aus dem Holz dieser, aber auch anderer Arten einen Theer: *Oleum Juniperi empyrenumaticum* (Ergänzb. Helv.). *Oleum cadinum* (Austr. Brit. U-St.). *Oleum Cadi.* *Ol. Juniperi algrum.* *Ol. Juniperi Oxycedri.* — Wacholdertheer. Kadeöl. Kaddigöl. Kadinöl. Tadinöl. Spanisch-Cederöl. — Huile de cade (Gall.). — Oil of Cade. Juniper Tar-Oil.

Beschreibung. Es bildet eine braune, dickliche, theerartige Flüssigkeit von brenzlichem, zugleich an Wacholder erinnerndem Geruch und brennend gewürzhaftem Geschmack. Es ist in Anilin und Aether vollständig, in Petroläther, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Alkohol theilweise, in Wasser kaum löslich, demselben aber Geruch und saure Reaktion ertheilend, in Eisessig unlöslich. Spec. Gew. 1,005, zuweilen aber auch leichter als Wasser.

Mit 4 Theilen Wasser erwärmt, giebt es nach dem Erkalten ein nahezu farbloses Filtrat von saurer Reaktion, das ammoniakalische Silberlösung in der Kälte, alkalische Kupferlösung in der Wärme reducirt. Die wässrige Lösung wird ferner mit Bleenchlorid (1:1000) roth.

Bestandtheile. Homologe der Essigsäurereihe, Kohlenwasserstoffe vom Siedepunkte 210° — 400° C., Harz, Phenole (Derivate des Brenzkatechins, wie Guajakol, Kreosol, Aethyl- und Propylguajakol).

Anwendung. Äusserlich entweder unvermischt oder in Salben und Linimenten bei Krätze, nasser Flechte, Anschlag, Schuppenflechte u. dergl.

Da der Gehalt des Theeres an Phenolen ein geringer ist, wirkt er wenig desinfectirend.

Emulsion de Olee cadino (Gall.).

Emulsion d'huile de cade.

Wie Emuls. Balsami telutani Gall. (Dd. I, B. 457) zu bereiten.

Linimentum cadinum saponatum Henna.

Henna's flüssige Theersalbe.

Rp. Oel Juniperi empyrenum.

Saponis viridis aa 25,0

Spiritus 50,0

Gegen Krätze.

Sapo unguinosus piceo-ichthyolatus UKWA.

Ichthyol-Theer-Salbenseife.

Rp. Oel codici	90,0
Ammon. sulfu-ichthyolici	10,0
Saponis unguinosi	70,0

Unguentum antieczematium.

I. Nach Guyot.

Rp. Oel Junip. empyreum.	
Natrii carbonici	
Picea liquidae	25 10,0
Adipis sullii	70,0

II. Nach UKWA.

Rp. Oel Junip. empyreum.	10,0
Adipis Lanae puri	20,0
Unguent. Zinci	30,0
Solut. Calcii chloridi (39 $\frac{1}{2}$ proc.)	40,0

Unguentum cadinum.

Kadinseife.

Rp. Oel Juniperi empyreum.	5,0
Adipis sullii	95,0

Bei Schuppenflechte.

Vet. Charge contre la gale (Gall.).

Rp. Oel codici	
Picea Lithanthracis	
Saponis nigri	
Oel Terebinthinace	25 100,0
Oel Petros	300,0

Vet. Linimentum contra scabiem.

Rardeschintare.

Rp. Oel codici	
Oel Terebinth.	
Carbonel sulfurat	25

Gegen Blüde der Hautschleim.

2. Aus den frischen Zweigspitzen gewinnt man ein ätherisches Oel, das als Abortivum und Anthelminticum wirkt.

III. *Juniperus virginiana* L. In den östlichen Staaten von Nordamerika. Die jungen Zweige werden als Abortivum benutzt, ebenso das ätherische Oel, das zu 0,2 Proc. in den Blättern enthalten ist. Auf der Pflanze vorkommende Gallen (*Cedernäpfel*, *Fungus columbianus*) wirken anthelmintisch. Das Holz wird zur Herstellung der Bleistifte verwendet, ebenso das von *J. bermudiana* L.

Dr. ABEL'S Wasserschistthee. Je 180,0 Wacholderbeeren und Petersilienfrüchte, je 90,0 Fenchel, Kümmel und Meerzwiebel, 360,0 Hollunderblüthen. In 36 Th. zu theilen. 1 Packet auf $\frac{1}{4}$ l. siedendes Wasser. Vom Auszuge wird je die Hälfte Morgens und Abends getrunken.

Benedictusöl von H. ZAPP in Köln, besteht aus Olivenöl, Birkentheeröl und Wacholdertheer.

Capsules Vial à l'huile de Genévrier sind Leimkapseln, die mit einer Mischung aus Wacholderbeeröl und Wacholdertheer gefüllt sind.

Cholera-mittel von KAIRN in Wien ist ein kampherhaltiger, weingeistiger Auszug aus Wacholderbeeren und Fichtensprossen.

Hausmittel gegen Blasenkatarrh von A. EXNER. Wasser mit fein vertheiltem Krebsaugenpulver, Wacholderbeeren, Bärentraubenblättern, Wacholder- und Hollundersaft.

Juniperin, eine Mischung aus gepulverten Wacholderbeeren und Fett.

Kräuterthee, FRITZ WESTPHALS: Je 20 Th. Island, Moos, Carrageen, Lungenkraut, Leberkraut, Lakritz, Sternania, Wermuth, Wacholderbeeren, Eichenrinde, Schwarzwurzel, Ingwer, 30 Th. Malz.

PARAF'Sche Klostermittel. Pulver aus Schwefel, Magnesia, Hasel- und Schwalbenwurzel, Liniment aus Kadeöl und Terpentinöl.

Rheumatol, Linimentum Juniperi compositum von BROSER in Luzern ist ein Rheumatismumittel von unbekannter Zusammensetzung.

Steinhüger ist ein Wacholderbrautwein, der aus frischen Wacholderbeeren und Korn durch gleichzeitiges Einmischen, Brennen etc. bereitet wird.

Wacholderbeertinktur, Pfarrer KNEIPP's, ist Tinct. Juniperi e fruct. recent. Zu dessen Heilmitteln gehören auch

Wacholderspitzen, Summitates Juniperi.

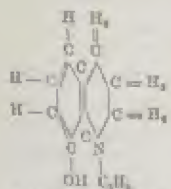
Wodnjka, ein serbisches Nationalgetränk, wird durch Vergähren von Wacholderbeeren mit Obst und gewissen Zusätzen wie Senf, Meerrettig, Citronen u. dergl. hergestellt. Enthält bis 1,7 Proc. Alkohol.

Kairinum.

Mit den Namen Kairin M und Kairin A wurden 1882 zwei von O. FISCHER dargestellte Chinolin-Derivate bezeichnet, welche heute zwar nicht mehr therapeutisch verwendet werden, aber insofern von historischer Bedeutung sind, weil sie die ersten synthetischen Febrifuga, also gewissermassen die ersten synthetischen Ersatzmittel des Chinins darstellten.

Kairin A. Aethyl-Kairin. Kairin. Salzsaurer α -Oxychinollintetrahydrat. Salzsaurer α -Oxychinollin-äthyl-tetrahydrat. $C_9H_{10}(C_2H_5)NO \cdot HCl$. Mol. Gew. = 213,5.

Darstellung. Chinolin wird durch Erwärmen mit Schwefelsäure in α -Chinolin-sulfonsäure übergeführt und diese in der Natronschmelze (s. Bd. I, S. 24) in α -Oxychinolin verwandelt. Durch Reduktion des letzteren mittels Zinn und Salzsäure entsteht α -Oxychinollintetrahydrat, welches alsdann durch Erhitzen mit Jodäthyl in α -Oxychinollin-äthyl-tetrahydrat übergeführt wird. Das salzsaurer Salz der letztgenannten Base ist das Kairin A.



α -Oxychinollin-äthyl-tetrahydrat.

Eigenschaften. Geruchloses, farbloses Krystallpulver, aus prismatischen Krystallen bestehend. Löslich in 6 Th. Wasser oder in 20 Th. Weingeist. Die wässrige Lösung schmeckt stechend-salzig, zugleich kampherartig kühlend und nimmt aus der Luft allmählich Sauerstoff auf unter Bräunung. Sie wird durch Eisenchlorid dunkelbraunroth, durch rauchende Salpetersäure blutroth gefärbt.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Lösungen dürfen nicht lange vorrätig gehalten werden.

Anwendung. Kairin hat heute nur noch historisches Interesse. Es war das erste synthetisch dargestellte Antipyreticum, und zwar erfolgte die pharmakologische Prüfung s. Z. durch FRANK. Es wurde damals Erwachsenen in Gaben von 0,5–1,0 g, Kindern in solchen von 0,1–0,5 g pro die gegeben. Heute ist es völlig verlassen, weil die Nebenwirkungen (Cyanose, Collaps) doch zu bedrohlich waren und weil es die Bildung von Methämoglobin veranlaßte.

Kairin M., salzsaurer α -Oxychinollinmethyiltetrahydrat $C_9H_{10}(CH_3)NO \cdot HCl$ entsteht auf ganz analoge Weise wie das vorige, nur wird an Stelle von Jodäthyl zur Darstellung Jodmethyl benutzt. — Es ist dem vorhergehend beschriebenen physikalisch und chemisch sehr ähnlich, findet aber seiner unangenehmen Nebenwirkungen wegen medicinische Verwendung nicht mehr.

Falls „Kairinum“ schlechthin verordnet ist, darf unter allen Umständen nur „Kairin A“, niemals Kairin M dispensirt werden.

Kairollin A ist saurer schwefelsaurer Äthylchinollintetrahydrat $C_9H_{10}(C_2H_5)N \cdot H_2SO_4$.

Kairollin M ist saurer schwefelsaurer Methylichinollintetrahydrat $C_9H_{10}(CH_3)N \cdot H_2SO_4$.

Kalium — Kali.

I. Kalium. Metallisches Kalium. Potassium (engl. u. franz.). K. Atomg. = 39. Wird technisch in der Regel durch Destillation eines durch Verkohlung von Weinstein erhaltenen innigen Gemenges von Kaliumkarbonat und Kohle dargestellt und durch den Großhandel bezogen.

Eigenschaften. Silberweißes, stark glänzendes Metall, bei gewöhnlicher Temperatur von der Konsistenz des Waxes (läßt sich schneiden), in der Kälte hart und spröde. Das spec. Gew. ist bei 13° C. = 0,875 (Wasser = 1). Kalium schmilzt bei 63,5° C., bei 667° C. verwandelt es sich in einen grünen Dampf. An der Luft oxydirt sich das Kalium sofort, das blanke Metall wird blind und überzieht sich mit einer schwächeren oder stärkeren Kruste von Kaliumoxyd, welche allmählich in Kaliumkarbonat übergeht. — Auf Wasser gebracht, zerlegt es dieses sofort in Sauerstoff und Wasserstoff. Der letztere entzündet sich (Unterschied von Natrium) und brennt infolge beigemengten Kaliumdampfes mit violetter Flamme. Diese Reaktion verläuft weitaus heftiger wie die analoge beim Natrium, daher darf Natrium zur Demonstration der Wasserversetzung mittels Leichtmetallen nicht beliebig durch Kalium ersetzt werden. Wegen seines Verhaltens gegen Luft, Sauerstoff und Wasser muss das Kalium unter rektificirtem Petroleum aufbewahrt werden. — Aehn-

lich energisch wie mit dem Sauerstoff verbindet sich das Kalium mit den Halogenen, mit Schwefel, Phosphor.

In den Handel gelangt es meist in Form von Kugeln, während das Natrium in Prismen im Handel vorkommt.

Prüfung. Aufbewahrung. Eine Prüfung erübrigt sich; will man feststellen, ob ein gegebenes Alkalimetall Kalium ist, so bringt man eine kleine Menge desselben in etwas Wasser und prüft die nach Beendigung der Reaktion vorhandene alkalische Flüssigkeit mittels Weinsäure oder, nach dem Ansäuern mit Salzsäure, mittels Platinchlorid. Der Aufbewahrung ist gehörige Sorgfalt zuzuwenden. Man bewahre es unter rektifiziertem Petroleum so auf, dass alle Kaliumstücke von diesem reichlich bedeckt sind. Das Gefäss schliesse man mit einem Korkstopfen und setze es in einen grossen irdenen Topf ein, welcher mit trockenem (!) Sande theilweise gefüllt ist. Dieser Topf wird zweckmässig in einer Nische im Keller untergebracht zusammen mit Natrium, aber getrennt von Phosphor.

Anwendung. Nicht therapeutisch, sondern lediglich zu chemischen Zwecken, meist zur Demonstration der Wasserersetzung durch Kalium, auch zum Nachweis des Stickstoffs. In den meisten Fällen kann das Kalium durch das billigere und weniger gefährliche Natrium ersetzt werden.

Kalium-Natrium. Mit dem Natrium vereinigt sich das Kalium zu einer Legirung, welche unter Umständen flüssig und alsdann dem Queck Silber ähnlich ist. Diese Legirung bildet sich schon, wenn Kalium und Natrium bei gewöhnlicher Temperatur unter Steinöl zusammentreffen. Sie ist daher wiederholt beobachtet worden, wenn aus Sorglosigkeit Kaliumabfälle zu Natrium oder umgekehrt gebracht wurden.

Kalium-Abfälle. Kleine Mengen von Kalium-Abfällen lässt man nicht sorglos herumstehen, sondern macht sie unschädlich, indem man sie im Freien in eine Pfütze oder eine ähnliche grössere Wasseransammlung (immer nur kleine Mengen auf einmal) wirft und dafür Sorge trägt, dass Menschen entfernt bleiben, so lange die Reaktion andauert. In Gewässern, welche Fische enthalten, werfe man sie nicht, da die Fische die umherfahrenden Kaliumstückchen für brutnende Insekten halten, sie verschlucken und elend zu Grunde gehen.

II. Kaliumoxyd. Kalium oxydatum. Kali. K_2O . Mol. Gew. = 94. Entsteht durch Ueberleiten berechneter Mengen trockner und kohlensäurefreier Luft über Kalium, welches zum Schmelzen erhitzt worden ist. Grauwelss, amorphe Masse, welche bei Rothgluth schmilzt, in sehr hoher Temperatur flüchtig ist und sich mit Wasser zu Kaliumhydroxyd KOH vereinigt. Wird weder therapeutisch, noch — seines hohen Preises wegen — technisch verwendet.

Erhitzt man das Kalium in einem Strome überschüssig vorhandenen reinen Sauerstoffs, so entsteht Kaliumperoxyd K_2O_2 , welches indessen seines hohen Preises wegen zur Zeit auch noch nicht verwendet wird, obgleich es die nämlichen Eigenschaften hat wie Natriumsuperoxyd.

III. Kaliumhydroxyd. Kalihydrat. Aetzkali. Kaustisches Kali. Aetzstein. Kali hydricum fusum. Kali causticum fusum. Lapis causticus chirurgorum. Potasse à la chaux. Potasse fondue. Potasse caustique à la chaux. Pierre à caustère. Potassa. Caustic potash. KOH. Mol. Gew. = 56. Dieses Präparat kommt im Handel in drei verschiedenen Sorten vor: 1) Kalium hydricum purissimum (s. Kalio sulfurico et Baryta hydrata paratum); 2) Kalium hydricum purum (alkohole depuratum); 3) Kalium hydricum depuratum. — Diese drei Sorten sind von recht verschiedener Reinheit und dementsprechend auch im Preise stark abweichend.

1) † Kalium hydricum (causticum) purissimum (s. Kalio sulfurico et Baryta hydrata paratum). Man löst in einer blanken eisernen Schale 200 g kryst. Barythydrat in 1 l Wasser auf und giebt von einer konc. heissen Lösung von 120 g Kaliumsulfat so lange zu, bis die mit einer Kapillarröhre dem rasch sich klärenden Flüssigkeitssande entnommene Probe weder mit Barytwasser noch mit Kaliumsulfat Niederschläge mehr giebt. Man filtrirt alsdann rasch durch ein Faltenfilter in einen Kolben und dampft das Filtrat portionsweise in einer silbernen Schale bei grosser Flamme möglichst rasch ein, bis es

ruhig schmilzt. Dann giesst man die flüssige Masse in eine Schale von Silber, lässt unter Vertheilung des Schaleninhaltes im Innern der Schale erstarren und bringt die noch heissen Krusten in vorgewärmte, gut zu verschliessende Gläser. Bei allen Arbeiten mit schmelzenden Alkalien oder konc. Alkalilösungen schütze man die Augen durch einen Kueifer mit Fensterglas oder eine Schutzbrille!

Weisse, krystallische Stücke, im übrigen von den Eigenschaften des folgenden, nur noch reiner als dieses.

Prüfung. An dieses Präparat sind mit Rücksicht darauf, dass es nur zu wichtigen und schwierigen analytischen Trennungen verwendet wird, die schärfsten Anforderungen zu stellen:

1) Man löst in einer Platinschale 5,0 g in 10 ccm Wasser, säuert mit Essigsäure deutlich an, macht mit Ammoniak schwach alkalisch, fägt Wasser bis zum Gesamtvolum von ca. 100 ccm hinzu, erwärmt im Wasserbade ca. $\frac{1}{2}$ Stunde, bis nur noch schwacher Geruch nach Ammoniak vorhanden ist (vergl. Band I, S. 242 und 332 u. 6) und lässt alsdann mehrere Stunden bei gewöhnlicher Temperatur absetzen. Es darf sich keine Abscheidung von Flocken (Thonerde) zeigen. — 2) Die sub 1 erhaltene Lösung oder das Filtrat derselben werden weder durch Ammoniumoxalat (Calcium, Baryum) noch durch Natriumphosphat (Magnesium) getrübt, noch durch Schwefelammonium verändert (schwere Metalle, z. B. Eisen). — 3) 5 g werden in einer Platinschale in Wasser gelöst, diese Lösung wird mit Salzsäure übersättigt und zur Trockne verdampft. Der Rückstand wird alsdann 1 Stunde auf 150° C. erhitzt. Er muss in salzsäurehaltigem Wasser klar löslich sein (Trübung = Kieselsäure). — 4) 6,0 g werden in einem Becherglas in ca. 200 ccm Wasser gelöst und mit Salzsäure angesäuert. Die Lösung wird halbiert. Die eine Hälfte darf durch Schwefelsäure (Baryumverbindungen), die andere durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) nicht verändert werden. Die Reaktionen sind in den siedenden Flüssigkeiten auszuführen, die Beobachtung ist nach 6stündigem Stehen bei gewöhnlicher Temperatur zu wiederholen. — 5) Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung (1:20) soll auf Zusatz von Silbernitrat nur sehr schwach opalisiren. Ein sehr geringer Chlorgehalt ist zulassen, weil die Darstellung absolut chlorfreier Präparate fast unmöglich ist. — 6) 50 g Kalihydrat werden in 200 ccm Wasser gelöst. Zu dieser Lösung giebt man je 5 g arsenfreies Zinkpulver sowie Ferrum Hydrogenio reductum und destillirt, indem man das Ablaufrohr in 10 ccm einer ca. 1 proc. Schwefelsäure eintauchen lässt (Apparat s. Bd. I, S. 258), bei kleiner Flamme etwa 20 ccm ab. Die in der Vorlage befindliche Flüssigkeit wird mit dem zu prüfenden Kalihydrat alkalisch gemacht, dann mit 2 cem Nessler'schem Reagens versetzt. Es darf nur eine geringe gelbliche Opalescenz, nicht deutliche gelbrothe Fällung auftreten (Salpetersäure und Salpetrige Säure s. S. 176). — 7) 5 g Kalihydrat geben mit 80 g Alkohol von 0,83 spec. Gew. eine klare und farblose Lösung (Kaliumkarbonat und andere Kalisalze).

Dieses Präparat ist in der Regel nicht wasserfreies Kalihydrat, sondern enthält von diesem nur etwa rund 75 Proc. neben 25 Proc. Wasser, weil beim anhaltenden Schmelzen dieser Verbindung im Silberkessel (zum Zwecke völliger Entwässerung) der Silberkessel stark angegriffen und das Präparat durch Silber verunreinigt werden würde.

Anwendung. Zur therapeutischen Anwendung ist diese Sorte zu theuer; man giebt sie nur zu chemischen Zwecken ab und auch dann nur, wenn der Besteller ausdrücklich die Lieferung des thunlichst reinen Präparates verlangt und sich bereit erklärt hat, den hohen Preis dafür zu zahlen.

† Kalium hydricum e Kalio metallico. Kalihydrat aus metallischem Kalium. Wird durch Zersetzen von metallischem Kalium mittels destillirtem Wasser und Concentration der Lösung bis zum ruhigen Schmelzen des Rückstandes dargestellt. Es ist die allerreinste Sorte (100 g = 20 M.) und wird nur nach ausdrücklicher Vereinbarung wie das vorige abgegeben.

2) † Kalium hydricum alcohole depuratum. Diese Sorte ist das Präparat der Pharmakopöen und unter folgenden Namen officinell: Kalium hydroxydatum (Anstr.), Kali causticum fusum (Germ.), Kallum hydricum (Helv.), Potasse caustique & Paleool (Gall.), Potassa caustica (Brit.), Potassa (U.-St.).

Darstellung. Um ein von Kaliumkarbonat, Kaliumchlorid und Kaliumsulfat möglichst freies Kaliumhydroxyd zu erhalten, löst man 1 Th. des folgenden Präparates (Kali causticum depuratum) in 4 Th. Alkohol von 99 Proc. und überlässt die alkoholische Lösung im gut geschlossenen Gefässe solange der Ruhe, bis sie sich vollständig geklärt

hat. Die am Boden und zum Theil auch an den Gefäßwänden sich ausscheidende wässrige Schicht enthält die Verunreinigungen, die klare alkoholische Lösung das Kalihydrat. Man zieht die klare alkoholische Lösung ab, destillirt den Alkohol ab, bringt den Rückstand in einer Silberschale zur Trockne, schmilzt ihn und verfäbrt wie sub I angegeben. (In der Technik verbindet man hiermit die Darstellung von absolutem Alkohol.)

Eigenschaften. Weisse, sehr harte und spröde, durchscheinende, stark alkalische bez. ätzende Stücke oder Stäbchen, welche an der Luft Feuchtigkeit und Kohlensäure anziehen und in Wasser und in Alkohol leicht unter Erhitzung löslich sind. Die alkoholische Lösung färbt sich beim Erhitzen oder bei längerer Aufbewahrung dunkel, wahrscheinlich infolge Bildung von Aldehyd bez. Aldehydharz. Beim Erhitzen schmilzt es, ohne in $K_2O + H_2O$ zu zerfallen, zu einer ölig fließenden Flüssigkeit, welche bei heller Rothgluth ohne Zersetzung etwas verdampft, bei Weissgluth in Kalium, Sauerstoff und Wasserstoff zerfällt. Kalihydrat in Substanz, sowie wässrige Lösungen desselben wirken stark ätzend, zerstören bez. lösen die thierische Haut ebenso die Eiweissstoffe auf.

Mit Weinsäure im Ueberschuss versetzt, giebt die wässrige, nicht allzustark verdünnte Lösung einen weissen krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Prüfung. 1) Wird 1 g Kaliumhydrat in 2 cem Wasser gelöst und mit 10 cem Weingeist vermischt, so darf sich nach 1—2 stündigem Stehen nur ein sehr geringer Bodensatz bilden (Kaliumkarbonat, -chlorid, -sulfat). 2) Man löse 1 g Kaliumhydroxyd zu 10 cem in Wasser auf und füge zu dieser Lösung 10 cem verdünnte Schwefelsäure. 2 cem der so erhaltenen Lösung mische man mit 2 cem konc. Schwefelsäure und übersichtige die Mischung mit 1 cem Ferrosulfatlösung. Es darf sich eine gefärbte Zone nicht zeigen. Dieselbe würde von Salpetersäure herrühren. 3) Die mit Salpetersäure übersättigte Lösung (1 = 50) darf weder durch Baryumnitratlösung sofort verändert (Schwefelsäure) noch durch Silbernitratlösung mehr als opalisirend getrübt werden (Chlor). — 10 cem einer Lösung von 5,6 g des Präparates zu 100 cem sollen zur Sättigung mindestens 9 cem Normal-Salzsäure bedürfen, entsprechend einem Gehalt von mindestens 90 Proc. Kalihydrat KOH. Als Indikator ist Methylorange zu benutzen.

3) † *Kali hydricum crudum*. Rohes oder technisches Kalihydrat. *Potasse caustique à la chaux* (Gall.).

Darstellung. Kaliumhydroxyd in Stücken oder in Stangen wird von den chemischen Fabriken gegenwärtig so wohlfeil und rein in den Handel gebracht, dass seine Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium nicht lohnend ist.

Zur Darstellung erzeugt man zunächst, wie unter *Liquor Kali caustici* angegeben ist, eine möglichst reine, kohlensäurefreie Kalilauge und dampft diese rasch in Silberkesseln bezw. Silberpfannen, zuletzt unter Umrühren mit einem Silberspatel, zur Trockne. Der trockene Rückstand wird über einem mässigen Kohlenfeuer unter Bedeckung des Schmelzgefässes weiter erhitzt, bis er flüchtig ruhig fliesst. Die feurigflüssige Masse wird nun entweder auf ein blankes Eisenblech oder in auf 30—50° C. vorgewärmte Formen, welche aus Eisen gefertigt und versilbert sind, ausgegossen. Die Formen dürfen nicht mit Oel oder Talg, sondern nur mit einem trockenen Tuche ausgerieben werden. Siehe Band I, Seite 376. — Nach dem Erstarren werden die Stäbe aus der Form mit Hilfe eines eisernen Spatels herausgestossen und sofort in trockne Gefässe gebracht, welche mit Kork verschlossen und mit Paraffin gedichtet werden.

Um dem Kaliumhydroxyd ein schönes weisses Aussehen zu belassen, muss man das Hineinfallen von Staub, Russ etc. in die zu schmelzende Masse verhindern. Manche Fabrikanten setzen zu dem gleichen Zwecke etwas Kalisalpeter hinzu, durch welchen die organischen Verunreinigungen verbrannt werden. Indessen ist ein solcher Zusatz im höchsten Grade verwerflich, da ein solches Kalihydrat, dessen Gehalt an Nitrat und Nitrit nicht bekannt war, schon wiederholt zu den unangenehmsten Irrthümern bei Analysen Veranlassung gegeben hat. Zum Schmelzen müssen silberne Gefässe benutzt werden, weil schmelzendes Kali sowohl Eisen als auch Platin angreift und Porcellan einfach durchschmilzt.

Prüfung. 1) Das technische Kalihydrat sei farblos und nicht feucht. An seiner Oberfläche sollen sich Efflorescenzen (von Kaliumkarbonat) nicht erkennen lassen. 2) Die wässerige Lösung brause beim Uebersättigen mit Säuren nur mässig auf. 3) Es enthält als gewöhnliche Verunreinigungen: Thonerde, Spuren von Eisen, Kieselsäure, Chlor, Schwefelsäure, Kohlensäure, häufig auch Salpetersäure, salpetrige Säure, Ammoniak. Mit dieser Thatsache ist zu rechnen, doch soll man einer reineren Sorte vor der weniger reinen den Vorzug geben. 4) Wird 1 g Kaliumhydrat in 50 ccm Wasser gelöst, so sollen zur Neutralisation (Methylorange als Indikator) mindestens 14,8 ccm Normal-Salzsäure verbraucht werden, entsprechend einem Minimalgehalt von 80 Proc. Kalihydrat KOH.

Aufbewahrung. Kaliumhydroxyd werde vorsichtig aufbewahrt; ausserdem aber hat man es sorgfältig vor Feuchtigkeit und Kohlensäure zu schützen, weil es andernfalls zerfliesst bez. in Kaliumkarbonat übergeht. Am zweckmässigsten ist es, Gefässe von etwa 250–500 g Inhalt vorrätig zu halten, welche mit Korken verschlossen und ausserdem noch mit Paraffin gedichtet werden. Kleinere Mengen kann man in Glasgefässen mit Glasstopfen vorrätig halten; man achte dann aber darauf, dass an Hals und Stopfen nichts hängen bleibt, weil sonst Einkittung des Stopfens erfolgt.

Anwendung. Kaliumhydroxyd wirkt in Substanz oder konc. Lösung stark ätzend, in verdünnter Lösung erweichend auf die Epidermis. Man verwendet es lediglich äusserlich, und zwar immerhin nur selten, um tiefgehende Ätzungen zu erzeugen, z. B. bei vergifteten Wunden, Biss toller Hunde etc. Als Reagens und zur Bereitung von Präparaten wird es für gewöhnlich in der Form des *Liquor Kali caustici* benutzt.

† **Kali causticum siccum.** Das durch blosses Eindampfen der wässerigen Kalihydratlösung in die Form eines trocknen Pulvers gebrachte Präparat obiger Bezeichnung ist KOH mit einem Gehalt von rund 10 Proc. Wasser. Dieses Präparat ist nicht dasjenige der Pharmakopöen.

‡ **Liquor Kali caustici** (Germ.). **Kallum hydricum solutum** (Helv.). **Liquor Potassae** (Brit. U.-St.). **Kallilauge.** **Ätzkallilauge.** **Kaliumhydroxydlösung.** **Lixivium causticum.** **Soluté de potasse.** **Lessive caustique.** **Caustic lye.** **Etching-lye of potash.** Eine wässerige Auflösung des Kalihydrats, je nach den Pharmakopöen von verschiedener Stärke. — Kleine Mengen Kallilauge, wie sie in der Apotheke bez. in dem Laboratorium verwendet werden, stellt man zweckmässig durch Auflösen von festem Ätzkali in destillirtem Wasser dar. Man lässt alsdann die Lösung einige Zeit absetzen und filtrirt sie durch Glaswolle oder Asbest, bis zu einem Gehalte von 15 Proc. KOH auch durch Papierfilter. — Grössere Mengen von Kallilauge gewinnt man zweckmässig durch Umsetzen von Kaliumkarbonat mit Ätzkalk.

Man bringt in einen hinreichend geräumigen, blanken eisernen Kessel 10 Th. rohe Pottasche und übergiesst sie mit 100–120 Th. Wasser. Andererseits löseth man 5–6 Th. frisch gebrannten Kalk mit 15–20 Th. Wasser. Man bringt nun den Kessel mit der Pottaschelösung auf's Feuer und fügt, sobald der Inhalt lebhaft siedet, in kleineren Antheilen den Brei von Kalkmilch unter Umrühren so hinzu, dass der Kesselinhalt in beständigem Sieden verbleibt. Durch die Zugabe des Kalkbreies wird das verdampfende Wasser zum Theil ersetzt, event. muss noch mehr Wasser zugegossen werden. Nachdem man die Hauptmenge der Kalkmilch in kleinen Portionen unter fortwährendem Kochen zuge setzt hat, lässt man die Flüssigkeit einige Minuten aufkochen und prüft sie in kleinen filtrirten Proben auf Kohlensäuregehalt. Man hält sich 3–4 Probirgläschen, beschickt mit etwas Salzsäure nebst Trichter und Filter, zur Hand, nimmt mit einem silbernen Löffel ca. 10 ccm der Flüssigkeit aus dem Kessel und filtrirt in die Salzsäure. Entsteht dadurch ein Aufsteigen von Kohlensäurebläschen, so muss man noch Kalkmilch zusetzen. Auf diese Weise fährt man fort, bis sich eine Probe frei von Kohlensäure zeigt. Es ist dann am besten, den Kessel vom Feuer zu nehmen, ihn eine Stunde bedeckt stehen zu lassen, die noch etwas trübe Lauge vom Bodensatz in erwärmte Flaschen einzugliessen, den Bodensatz mit heissem Wasser anzurühren, aufzukochen, eine Stunde absetzen zu lassen und die Flüssigkeit in andere Flaschen abzugliessen. Diese Flaschen stellt man dicht geschlossen 2–3 Tage bei Seite. Hierauf zieht man die klare Flüssigkeit mit dem Heber ab. Die Bodensätze vermischt man mit einem gleichen Volumen destill. Wasser und filtrirt durch Fliesspapier.

Die geklärten Flüssigkeiten dampft man alsdann auf einem gut ziehenden Herde in einem blanken eisernen Kessel bis auf ein passendes spec. Gew. (z. B. 1,33) ab. Man füllt alsdann die halberkaltete Lauge in gut zu verschliessende Flaschen, lässt absetzen und giesst entweder klar ab oder filtrirt durch Glaswolle oder Asbestfilter.

Eigenschaften. Eine klare, fast farblose oder nur schwach gelblich gefärbte Flüssigkeit, mit Wasser und Weingeist klar mischbar, von stark alkalischer Reaktion und bei stärkeren Konzentrationen von sogenanntem Laugengeruch. Der Gehalt der Kalilauge der verschiedenen Pharmakopöen an festem Kalihydrat ist ein ausserordentlich wechselnder. Es verlangen:

	Brit.	Germ.	Helv.	U-St.
Spec. Gew. bei 15° C.	1,038	1,126—1,130	1,33	1,046
Gehalt an KOH	5,85%	ca. 15,0%	32,0%	5,9%
10,0 g Kalilauge verbrauchen vom Normal-Salzsäure	10,4	26,8	58,9	8,9

Die nachstehende Tabelle giebt den Procentgehalt von Kalihydratlösungen an; doch ist zu beachten, dass diese Angaben sich auf das völlig reine Präparat beziehen, also gegenüber den Lösungen des rohen Aetzkalis sich geringe Abweichungen ergeben müssen.

Specifisches Gewicht der Kalilauge bei verschiedenem Gehalt von KOH.
Temperatur 15° C. (nach Fickering).

Proc. KOH	Spec. Gew.	Proc. KOH	Spec. Gew.	Proc. KOH	Spec. Gew.	Proc. KOH	Spec. Gew.
1	1,00834	14	1,12991	27	1,25918	40	1,39906
2	1,01752	15	1,13995	28	1,26954	41	1,41025
3	1,02671	16	1,14925	29	1,27997	42	1,42150
4	1,03593	17	1,15898	30	1,29046	43	1,43289
5	1,04517	18	1,16875	31	1,30102	44	1,44429
6	1,05443	19	1,17855	32	1,31166	45	1,45577
7	1,06371	20	1,18839	33	1,32238	46	1,46733
8	1,07302	21	1,19837	34	1,33318	47	1,47896
9	1,08240	22	1,20834	35	1,34396	48	1,49067
10	1,09183	23	1,21838	36	1,35485	49	1,50245
11	1,10127	24	1,22849	37	1,36586	50	1,51430
12	1,11076	25	1,23866	38	1,37696	51	1,52622
13	1,12031	26	1,24888	39	1,38793	52	1,53822

Prüfung. Diese ist in gleicher Weise wie die des Kali causticum auszuführen. Man achte ausserdem noch auf einen etwaigen Gehalt an Ammoniak: Fällt man eine Kupfersulfatlösung 1:10 mit einem Ueberschuss von Kalilauge, so darf das Filtrat nicht bläulich gefärbt erscheinen und auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser nicht dunkel gefärbt werden. Von einem Ammoniakgehalte kann die Kalilauge übrigens durch Auskochen befreit werden.

Die Gehaltsbestimmung führt man zweckmässig durch Titriren einer gewogenen oder gemessenen Menge Kalilauge mit Normal-Salzsäure unter Benutzung von Methylorange als Indikator aus. Die für die Kalilauge der einzelnen Pharmakopöen zu verbrauchenden Mengen Normal-Salzsäure sind oben angegeben.

Aufbewahrung. Da Korkstopfen durch Kalilauge zerstört werden, diese auch in Berührung mit Kork braun gefärbt wird, so bewahrt man die Kalilauge in Flaschen mit Glasstopfen auf. Um das Einkitten der letzteren zu verhindern, bestreiche man die Glasstopfen schwach mit Paraffinöl. Gute Kautschukstopfen eignen sich zwar auch als Verschluss, sie werden aber leicht schlüpfrig und springen dann ohne äussere Veranlassung bzw. schon in Folge geringer Ausdehnung der im Gefässe eingeschlossenen Luft aus dem Halse heraus. — Durch wiederholtes Öffnen der Gefässe wird die Kalilauge immer reicher an Kaliumkarbonat. Vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Kalilauge als solche findet bisweilen äusserlich Anwendung zu erweichenden Waschungen (1:10) oder Bädern (150—300,0 auf ein Vollbad), zu Injektionen (0,5—1,0:100,0). Der innere Gebrauch ist wohl völlig verlassen worden.

In der analytischen Chemie wird die Kalilauge in den meisten Fällen durch Natronlauge ersetzt. In der Pharmacie dient sie zur Bereitung von *Sapo kalinus* und *Spiritus saponatus*. In der Technik dienen weniger reine Sorten Kalilauge u. A. zur Darstellung der Kali- oder Seifeisen.

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt die Kaliumverbindungen an folgenden Reaktionen:

1) In die farblose, bez. nicht leuchtende Flamme eingeführt, ertheilen sie dieser eine violette Färbung. Bei Anwesenheit von Natrium kann diese Färbung durch Beobachtung mittels eines Kobaltglases oder eines Indigoprismas erkannt werden. — 2) Fügt man zu der neutralen oder alkalischen Lösung eines Kalisalzes in Wasser Weinsäure in starkem Ueberschusse zu, so entsteht in der konc. Lösung sogleich, in der nicht allzu verdünnten Lösung nach einiger Zeit ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat. Aus sauren Lösungen muss die vorhandene Säure vorerst durch Glühen verjagt oder durch Zusatz von Natriumkarbonat abgestumpft werden, bevor man die Weinsäure zusetzt. — 3) Platinchlorid erzeugt in den neutralen und sauren Lösungen der Kalisalze einen gelben krystallinischen Niederschlag von Kaliumplatinchlorid K_2PtCl_6 , falls die Lösungen nicht zu verdünnt sind. Dieser Niederschlag ist in Alkohol und in Aether unlöslich. Am zweckmässigsten ist es, wenn bei dieser Reaktion das Kali in Form von Kaliumchlorid zugegeben ist. Man fügt alsdann zu der nicht allzu verdünnten Lösung ein wenig (1—3—5 Tropfen) Salzsäure, ferner einen Ueberschuss (!) von Platinchlorid und ein gleiches Volum Alkohol. Es scheidet sich alsdann der erwähnte gelbe Niederschlag aus. Man wäscht ihn mit Alkohol und löst ihn in siedendem Wasser, worauf er in Oktaedern krystallisiert. Verwechseln kann man hierbei die Kalisalze mit Ammoniumsalzen, welche eine Fällung von Ammoniumplatinchlorid geben. Beide Fällungen unterscheiden sich wie folgt: Erhitet man Kaliumplatinchlorid, so hinterbleibt ein Gemenge von Platin und Kaliumchlorid, zieht man dasselbe mit Wasser aus, und verdampft einen Tropfen des Auszugs auf einem Objektträger, so kann man mit dem Mikroskop die gut ausgebildeten Würfel des Kaliumchlorids beobachten. Ferner lässt sich in dem Auszuge leicht das Chlor durch Silbernitrat und das Kali durch die Flammenreaktion nachweisen.

B. Bestimmung. 1) Als Kaliumsulfat. Braucht das Kalium nicht von Natrium getrennt zu werden, und sind nichtflüchtige Säuren (z. B. Phosphorsäure) nicht zugegen, so scheidet man alle durch Schwefelwasserstoff, ferner durch Ammoniak, Schwefelammonium und Ammoniumoxalat fällbare Elemente ab, beseitigt die Magnesiumsalze durch Füllen mit Baryhydrat, fällt den Ueberschuss des letzteren mit Ammoniumkarbonat, dampft das Filtrat ein, glüht den Rückstand bis zur Verjagung aller Ammonsalze, löst in Wasser, fügt einen mässigen Ueberschuss von verdünnter Schwefelsäure zu, dampft diese Lösung in einer Platinschale zunächst im Wasserbade möglichst weit ein. Dann erhitzt man die Schale mit kleiner Flamme (Pfekbrenner) bis zum Verdampfen der freien Schwefelsäure. Der Rückstand besteht aus Kaliumsulfat. Um dies in Kaliumsulfat zu verwandeln, erhitzt man die Schale weiter und hält ein Stück Ammoniumkarbonat in dieselbe, wirft auch ab und zu linsengrosse Stückchen dieses Salzes an eine nicht vom Salze bedeckte Stelle der Schale. Die Operation ist beendigt, wenn zwei aufeinander folgende Wägungen gleiches Gewicht ergeben. — Um sich zu überzeugen, dass das gewogene Kaliumsulfat rein war, kann man es in Wasser lösen und eine Schwefelsäurebestimmung ausführen. — 2) Als Kaliumplatinchlorid. Diese Methode wendet man besonders zur Bestimmung von Kalium neben Natrium an. Sie beruht darauf, dass sowohl Platinchlorid als Natriumplatinchlorid in Alkohol löslich sind, während Kaliumplatinchlorid darin unlöslich ist. Es wird vorausgesetzt, dass in der zu bestimmenden Lösung nur Kalium und Natrium in der Form der Chloride zugegen und Ammoniumsalze abwesend sind. — Man säuert die Lösung in einer Porzellanschale mit etwas Salzsäure an, fügt einen reichlichen Ueberschuss⁴⁾ Platinchloridlösung hinzu und dunstet in einem nicht zu viel Dampf gebenden Wasserbade, zuletzt unter Umrühren, bis zur Sirupkonsistenz (nicht bis zur völligen Trockne!) ein. Man lässt alsdann erkalten. Den Rückstand rührt man mit Weingeist von 80 Proc. an, lässt absetzen und giesst die Lösung auf ein mit dem gleichen Weingeist getränktes Filter. Man wiederholt das Anrühren und Ausziehen mit Weingeist so lange, bis letzterer nicht mehr wahrnehmbar gefärbt wird (das Filter ist zweckmässig nach dem Abläufen sogleich 2—3 mal mit dem Weingeist auszuwaschen), dann bringt man den Niederschlag auf das Filter und wäscht ihn aus, bis der Weingeist völlig ungefärbt abläuft. Hierauf löst man den Niederschlag durch Aufspritzen von stöndendem Wasser, lässt die Lösung in eine gewogene Platinschale laufen, wäscht das Filter gut nach, dampft zunächst auf dem Wasserbade zur Trockne, trocknet bei 130° C. und wägt.

⁴⁾ Es muss soviel Platinchlorid zugesetzt werden, dass alles Kali und Natron in die Platindoppelsalze verwandelt wird, weil nur das Natriumplatinchlorid in Alkohol löslich ist, während z. B. Natriumchlorid darin unlöslich ist.

Toxikologisches. Wird Aetzkali in grösseren Mengen bez. in erheblicher Konzentration *per os* eingeführt, so wirkt es ätzend auf die Schleimhäute und kann nach wenigen Stunden den Tod herbeiführen. Gegenmittel sind Essig, Citronensaft, verdünnte Citronensäurelösung, überhaupt alle verdünnten Säuren. Zur Schonung der entzündeten Schleimhaut giebt man nach erfolgter Abstumpfung Milch, Oelemnulsionen, schleimige Getränke. Der chemische Nachweis einer Vergiftung durch Aetzkali wird nur in seltenen Fällen objektiv mit Sicherheit zu führen sein. Man wird den Mageninhalt auf seine Alkalinität zu prüfen haben und diese zutreffenden Falles durch Titrieren mit Normal- bez. $\frac{1}{10}$ -Normal-Säure und Methylorange als Indikator bestimmen. Ferner kann man den Mageninhalt eintrocknen, versaschen und die Menge des Kalis und des Natrons sowie das relative Verhältniss beider zu einander bestimmen. — Ist jedoch ein solcher Fall, wie dies in der Regel geschieht, durch Hausmittel oder ärztlich behandelt worden, und ist der Tod nicht sofort eingetreten, so ist wegen der durch den Magensaft eintretenden Neutralisation und infolge der raschen Resorbirbarkeit der entstandenen Kalisalze die Einführung von Kalihydrat dem chemischen Nachweise in der Regel entzogen.

Causticum Viennense.

I.

Bacilla escharotica Viennensis. Lapis causticus STOMOD. Causticum Viennense FILLOS.

Gall.

Rp. Calcariae ustae 10,0 20,0
Kali caustici fasti 80,0 100,0.

Man schneidet die Mischung und giesst in Lapidformen aus. — Die bis zu 10 cm langen und etwa 0,4 cm dicken Stangen werden mit Bleifolie umwickelt und jedes derselben in ein besonderes Glasröhrchen eingefüllt.

II.

Pulvis causticus Viennensis. Causticum potentiale milium. Caustique de Vienne (Gall.).

Rp. Calcariae ustae 12,0
Kali caustici fasti 10,0.

Im erwärmten Mörtel zusammenreiben und in kleine Glasröhrchen abfüllen.

Guttae antarthriticas GRAEF.

Rp. Tincturae kaliniae 20,0
Tincturae Guaiaci ammoniatas 10,0
Tincturae Opi simplicis 2,5.

Zwei- bis dreimal täglich 10–20 Tropfen.

Linimentum causticum HERRA.

Rp. Liquoris Kali caustici (Germ. = 15 Proc.)

Oel Lini 82.

Fist. Linimentum. Zu Einreibungen bei Hautkrankheiten.

Liquor alkalineus BRANDIS.

BRANDIS's alkaline solution. Solutio alkalina Anglic.

Rp. Kali caustici fasti 5,0
Aqua destillata 95,0.

Für Erwachsene 3 Theelöffel, für Personen von 14–18 Jahren 2 Theelöffel, für Kinder $\frac{1}{2}$ – $\frac{1}{4}$ Theelöffel in Bier oder Zuckerwasser täglich dreimal zu nehmen. Gegen Ekropheln.

Pasta caustica ROSS.

Rp. Kali caustici fasti 2,0
Calcariae ustae 1,0.

Man pulvert im erwärmten Mörtel und füllt sogleich in kleine Glasröhrchen.

Pasta caustica URNA.

Rp. Kali caustici fasti
Calcariae ustae
Saponis kalini
Aqua 82.

Potassa cum Calce (U-St.).

Pasta escharotica Londinensis. Pulvis causticus (Helv.).

Rp. Kali caustici fasti
Calcariae ustae 82.

Im erwärmten Mörtel zu mischen und in kleine Glasröhrchen abzufüllen.

Pulvis causticus ELAS.

Rp. Liquoris Kali caustici (30 Proc. KOH) 10,0
Extracti Opi pulverisati 3,0
Calcariae ustae 10,0

vel q. s. ut conterendo fiat pulvis.

Tinctura antarthritica HUFELAND.

Guttae antarthriticas HUFELAND.

Rp. Tincturae kaliniae 10,0
Tincturae Opi simplicis 1,0
Tincturae Guaiaci ammoniatas 15,0.

Viermal täglich 40 Tropfen in Haferkleien.

† Tinctura Kallina.

Kali-Tinktur (Ergänzh. Hamb. V.). Tinctura Salis Tartari. Tinctura Antimonii acris. Tinctura Antimonii tartarizata.

Rp. Kali caustici fasti 1,0
Alkohol absolut 5,0.

Vorsichtig aufzubewahren.

Kalium aceticum.

I. Kalium aceticum (Germ. Helv.). Acétate de potasse sec (Gall.). Potassil Acetas (Brit. U.-St.). Kall aceticum. Kallumacetat. Essigsäures Kalium. Terra foliata Tartari. Arcanum Tartari. Magisterium Tartari. Sal diureticum. Blättrige Weinsteinerde. $C_2H_3O_2K$. Mol. Gew. = 98.

Darstellung. Man bringt in eine hinreichend geräumige Porzellanschale 400 g verdünnte Essigsäure von 30 Proc. (Spec. Gew. = 1,041) und trägt allmählich 138 g reines Kaliumkarbonat oder 200 g reines Kaliumbikarbonat oder soviel von diesen Salzen ein, dass die Lösung neutral oder schwach alkalisch ist. Dann erwärmt man zur Vertreibung der Kohlensäure, macht die Lösung durch Zusatz von etwas Essigsäure ganz schwach sauer, filtrirt und dampft zunächst im Wasserbade, schliesslich im Sandbade zur Trockne. Da eine konc. Lösung von Kaliumacetat beim Abdampfen lebhaft spritzt, so muss gegen das Ende des Abdampfens mit einem Porzellanspatel andauernd gerührt werden. — Das schliesslich erhaltene, staubtrockene, krümelige Pulver füllt man sofort in die vorgewärmten Gefässe, schliesst diese mit gut passenden Korken und überzieht letztere mit Paraffin. Ein Ueberhitzen des Salzurückstandes ist zu vermeiden, da das Kaliumacetat andernfalls in Kaliumkarbonat übergeht.

Eigenschaften. Schneeweisse, etwas glänzende, nicht nach Essigsäure riechende Salzmasse, welche aus der Luft leicht Feuchtigkeit aufnimmt und zerfliesst. Kaliumacetat löst sich in etwa 0,4 Th. Wasser oder in 1,5 Th. Weingeist von 90 Proc. Die wässrige Lösung bläut rothes Lackmuspapier langsam, röthet aber Phenolphthalein nicht. Sie giebt auf Zusatz von Ferrichloridlösung eine dunkelrothe Flüssigkeit, aus welcher beim Kochen ein brauner Niederschlag abgeschieden wird. Auf Zusatz von Weinsäure entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag. Bei $202^{\circ}C$. schmilzt es unzersetzt, beim höheren Erhitzen wird es zu Kaliumkarbonat verbrannt. Das Präparat des Pharmacopöen enthält noch etwa 5 Proc. Wasser. Beim Zusammenreiben mit Jod färbt sich das Kaliumacetat tiefblau, auf Zusatz von Wasser geht die Farbe in Braun über.

Prüfung. 1) Das trockne Kaliumacetat muss mit der doppelten Menge Wasser eine klare Lösung geben, welche zwar rothes Lackmuspapier schwach bläut, auf Zusatz von Phenolphthalein aber nicht geröthet wird, andernfalls ist Kaliumkarbonat zugegen. — 2) Diese Lösung werde auf Zusatz eines doppelten Volumens Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, wie Blei, Eisen). — 3) Nach dem Ansäuern durch Salzsäure entstehe in der Lösung auf Zusatz von Kaliumferrocyanid nicht sogleich eine blaue Färbung (Eisen). — 4) Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung werde durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt (Spuren von Chlor sind zuzulassen). —

Aufbewahrung. Wegen seiner stark hygroskopischen Eigenschaften bewahre man das Kaliumacetat in kleinen Gefässen auf, und verschliese die letzteren mit Korkstopfen, welche mit Paraffin gedichtet werden. Besonders empfiehlt sich die Aufbewahrung dieser Gefässe in Exsikkatoren. Zerflossenes Kaliumacetat säuert man mit Essigsäure schwach an und bringt es durch Eindampfen wieder zur Trockne.

Anwendung. Kaliumacetat wird im thierischen Organismus zu Kaliumkarbonat verbrannt, wirkt also wie dieses, ohne die Magenschleimbaut im gleichen Maasse anzugreifen. Da die Kaliumsalze meist durch die Nieren ausgeschieden werden, so findet sich das Kali im Harn und macht diesen, ebenso wie das Natr. alkalisch. Man giebt es zu 1,0—2,0—3,0 zwei- bis dreistündlich theils als harntreibendes, gelind eröffnendes, auflösendes Mittel bei Wassersucht, Nierenleiden, Gicht- und Steinbeschwerden, Milzanschwellungen, Entzündungen der Brustorgane, auch bei gewissen Intoxikationen (z. B. bei Vergiftungen mit Miesmuscheln), um Zersetzung oder Ausscheidung des Giftes zu befördern.

II. Liquor Kali aceticí (Germ.). Kallum aceticum solutum (Anstr. Helv.). Kallumacetatlösung. Liquor Terrae foliatæ Tartari. Eine wässrige Lösung des

Kaliumacetats, nach den genannten Pharmakopöen 33—36 Proc. Kaliumacetat enthaltend.

Darstellung. Man neutralisirt, wie oben angegeben, 400 Th. verdünnte Essigsäure von 20 Proc. (spec. Gew. 1,041) mit 133 Th. reinem Kaliumkarbonat oder 200 Th. reinem Kaliumbikarbonat, erwärmt die Lösung zur Austreibung der Kohlensäure, stellt sie auf neutrale oder fast unmerklich saure Reaktion ein, filtrirt und bringt sie auf das vorgeschriebene spec. Gewicht. Es schreiben vor:

	Austr.	Germ.	Helv.
Spec. Gewicht bei 15°C.	1,20	1,176—1,18	1,16—1,17
Gehalt an Kaliumacetat ($C_2H_3O_2K$)	30 $\frac{1}{2}$ %	33 $\frac{1}{2}$ %	33 $\frac{1}{2}$ %

Eigenschaften. Prüfung. Aufbewahrung. Eine klare, farblose neutrale oder höchstens schwach sauer reagirende Flüssigkeit, welche beim Vermischen mit dem vierfachen Volumen absoluten Alkohols klar bleibt. Die Prüfung erfolgt in der gleichen Weise wie die des trockenen Salzes. Ueber die Aufbewahrung ist nichts zu bemerken.

Specifisches Gewicht der wässrigen Kaliumacetatlösungen bei 17,5°C.
nach HÄGER.

Proc. Kalium- acetat	Spec. Gew.	Proc. Kalium- acetat	Spec. Gew.	Proc. Kalium- acetat	Spec. Gew.	Proc. Kalium- acetat	Spec. Gew.	Proc. Kalium- acetat	Spec. Gew.
44	1,2365	37	1,1959	30	1,1563	23	1,1178	16	1,0805
43	1,2307	36	1,1901	29	1,1507	22	1,1124	15	1,0753
42	1,2248	35	1,1845	28	1,1452	21	1,1071	14	1,0701
41	1,2190	34	1,1788	27	1,1397	20	1,1017	13	1,0649
40	1,2132	33	1,1731	26	1,1342	19	1,0963	12	1,0598
39	1,2074	32	1,1674	25	1,1288	18	1,0911	11	1,0546
38	1,2016	31	1,1618	24	1,1233	17	1,0857	10	1,0498

Elixir Potassii Acetatis (Nat. form.).
Rp. Kalii acetici 85,0 g
Elixir aromatis q. s. ad 1,0 l.

Liquor Kalii acetici crudus (Hamb. V.),
Liquor digestivus Boerhaavi (Blauch. V.),
Rp. Kalii carbonici 1 p.
Aceti (6 Proc.) 14,5.

Mixtura diuretica (Form. Berol.).
Rp. Liqueoris Kalii acetici 80,0
Olei Petroselinii 8 g
Aque destillatae ad 200,0.

Mixtura diuretica QUETZELM.
Rp. Kalii acetici 5,0
Aque Petroselinii 125,0
Oxymenthi scitellii
Sacchari albi R4 15,0.
Mixtura Kalii acetici,
Jalapinum salinum.
Rp. Liqueoris Kalii carbonici 15,0
Aceti (6 Proc.) 75,0

Aqua Menthae piperina 100,0
Sirup Sacchari 25,0
Als Saturation zu beuten.

Pilulae digestivae Hous.
Rp. Kalii acetici
Rheomatis Rhel R4 4,0.
Plant pilulae No. 66, conspersiones cortice Clama-
moni.

Tinctura dulcis.
Goldtropfen. Essentia dulcis.
Rp. Liqueoris Kalii acetici 80,0
Spiritus Aetheris acetici 80,0
Spiritus Aetheris chlorati 60,0
Tincturae Sacchari tosti 25,0
Sirup Sacchari 75,0
Spiritus (90 Proc.) 400,0.
Wenn diese Mischung nicht vorrätig ist, pflegt
man im Handverkauf dafür Tinctura aromatica
zu dispensiren.

Kalium bromatum.

I. Kalium bromatum (Austr. Germ. Helv.). Potassii Bromidum (Brit. U-St.).
Bromure de potassium (Gall.). Kaliumbromid. Bromkalium. KBr. Mol. Gew.
= 119.

Die Darstellung des Kaliumbromids kann mit Vortheil nur in chemischen Fabriken
ausgeführt werden. Diese benutzen dazu das Brom Eisen (Fe_2Br_3) der Stassfurter Fabriken,
welches 65—70 Proc. Brom und nur Spuren von Chlor und Jod enthält. Um daraus das

Kaliumbromid zu gewinnen, löst man das Brom Eisen in Wasser und versetzt die heisse Lösung mit einem kleinen Ueberschusse von reinem Kaliumkarbonat. Man trennt die heisse Lauge von dem gefällten Eisenoxyduloxyd und dampft erstere zur Krystallisation ein. Beim langsamen Abkühlen erhält man farblose, gut ausgebildete Krystalle. Um diesen das bekannte porcellanartige Aussehen zu geben, erhitzt man sie längere Zeit auf 80 bis 100° C. — Für die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium kann man alle die für das Kaliumjodid vorgeschriebenen Methoden benutzen unter Ersatz des Jods durch äquivalente Mengen Brom.

Eigenschaften. Farblose, geruchlose, luftbeständige, glänzende, häufig zu Säulen verlängerte oder zu Tafeln verkürzte, tesserale Würfel von stark salzigem Geschmack. Das spec. Gew. ist bei 0° C. = 2,415. Sie lösen sich bei 0° C. in etwa der 1½fachen und bei 100° C. in der gleichen Gewichtsmenge Wasser. In Weingeist sind sie nur wenig löslich. Beim Erhitzen dekrepitiren die Krystalle mit Heftigkeit, dann schmelzen sie bei heller Rothgluth, und bei noch höherer Temperatur verdampfen sie. Eine gesättigte Kaliumbromidlösung siedet bei 112° C. Chlor macht aus der wässerigen Lösung unter Bildung von Kaliumchlorid Brom frei, welches beim Durchschütteln mit Aether oder Chloroform von diesen mit braungelber Farbe gelöst wird. Rauchende Salpetersäure, salpetrige Säure, verdünnte Schwefelsäure und Ferrichlorid verdünnen die wässrige Lösung nicht. Ferrichloridlösung scheidet aus Kaliumbromidlösungen nur dann Brom ab, wenn dieselben durch Kaliumjodid verunreinigt sind. Durch Weinsäure entsteht in der wässerigen Lösung ein Niederschlag von Kaliumbitartrat, durch Silbernitrat ein gelblich-weißer Niederschlag, der in Ammoniak etwas weniger leicht löslich ist wie der Niederschlag des Chlorsilbers.

Volumgewicht der Lösungen von Kaliumbromid bei 19,5° C.

Proc.	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50
Spec. Gew.	1,037	1,070	1,116	1,159	1,207	1,256	1,309	1,366	1,430	1,500

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung (1 = 20) sei neutral. Sie bläue empfindliches rothes Lackmuspapier nicht. Sie werde auch durch Zugabe eines Tropfens Phenolphthaleinlösung nicht geröthet (Kaliumkarbonat). 2) Die wässrige Lösung (1 = 20) werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Blei, Kupfer), noch durch Baryumchlorid (Schwefelsäure) oder durch verdünnte Schwefelsäure (Baryumbromid) verändert. 3) 5 ccm der obigen wässerigen Lösung, mit einem Tropfen Ferrichloridlösung und dann mit etwas Stärkelösung versetzt, dürfen blaue Färbung nicht annehmen (Kaliumjodid). 4) Werden 20 ccm der obigen Lösung mit 3–4 Tropfen Salzsäure und 0,5 ccm Kaliumverocyanidlösung versetzt, so darf nicht sogleich (!) Blaufärbung auftreten (Eisen). 5) Bringt man eine kleine Menge des scharf getrockneten oder schwach geglühten Salzes (wegen des Dekrepitirens!) an einem dünnen Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme, so soll diese von Anfang an violette Flammenfärbung zeigen (gelbe Flammenfärbung = Natriumbromid). 6) Man löst 2,0 g des zerriebenen, bei 110° C. scharf getrockneten Salzes zu 100 ccm auf. Verdünnt man 10 ccm dieser Lösung mit etwa 70–80 ccm Wasser und fügt 2–3 Tropfen Kaliumchromatlösung hinzu, so soll zur eben auftretenden, bleibenden Röthung nicht mehr als 25,4 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung erforderlich sein. Bei reinem Kaliumbromid würden 25,2 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung verbraucht werden. Durch die Zulassung von 25,4 ccm wird ein Gehalt von rund 1,4 Proc. Kaliumchlorid zugelassen. Würden weniger als 25,2 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung verbraucht werden, so könnte möglicherweise ein Gehalt von Kaliumjodid die Ursache hierfür sein. 7) Die wässrige Lösung darf nach Vermischen mit Ammoniakflüssigkeit und Natriumphosphatlösung einen weissen Niederschlag nicht geben (Magnesiumbromid).

Aufbewahrung. In Glasgefäßen mit Glasstopfen, grössere Vorräthe in Glasgefäßen oder Thonkruken mit Korkstopfen ohne besondere Vorsichtsmaassregeln.

Anwendung. Dem Kaliumbromid kommt eine beruhigende Wirkung auf das Nervensystem zu; man giebt es daher bei den verschiedensten nervösen Erkrankungen. Bei Epilepsie aus peripheren Ursachen, bei nervöser Neurasthenie gilt es als Specificum.

Man beginnt mit Gaben von 1—2 g und steigt, wo diese nicht wirken, zu Tagesgaben von 10—12 g. Man giebt es ferner bei Asthma, Veitstanz, bei Keuchhusten und bei Krämpfen der Kinder in Gaben von 0,1—0,2—0,5 g. Aeusserlich zu Inhalationen, auch zu Augenwässern.

Der längere und übermässige Gebrauch des Kaliumbromids führt zu einer „Bromismus“ genannten Intoxikationsform, deren Symptome u. a. akneartiges Ekzem, Gedächtnisschwäche, Blässe und Abmagerung, Zittern sind. Kombinationen der Bromide des Kaliums, Natriums und des Ammoniums sollen besser vertragen werden als das reine Kaliumbromid allein.

Antiepilepticum von J. UTEM. Eine grün gefärbte, mit Bittermandelöl parfümierte Lösung von Kaliumbromid. In der Gebrauchsanweisung wird vor dem Bromkalium gewarnt.

Bromidia von BATTLE & Co. Die Vorschrift zu dieser weit verbreiteten Specialität ist nicht genau bekannt. 1) Angeblich von BATTLE & Co. veröffentlicht: Rp. Kali bromati, Chlorali hydrati aa 30,0, Extracti Hyoscyami, Extracti Cannabis aa 0,25, Extracti Liquiritiae fluidi 90,0, Olei Aurantii corticis gtt. V. 2) Nach LANGKOPF. Rp. Kali bromati, Chlorali hydrati aa 30,0, Extracti Hyoscyami 0,25, Tincturne Cannabis indicæ 5,0, Olei Aurantii corticis gtt. V, Extracti fluidi Liquiritiae q. s. ad 200,0. Vergl. auch Bd. I, S. 799.

CASSARINI'S Pulver gegen Epilepsie. Von CLOPOTEO CASSARINI. Rothe Pulver von 2—6 g Gewicht, welche bestehen aus 95 Proc. Kaliumbromid, 4 Proc. Eisenoxyd und ca. 1 Proc. Enzianpulver. In der Gebrauchsanweisung wird vor dem Bromkalium gewarnt.

Kalium bromatum tritubatum. Ist ein durch gestörte Krystallisation hergestelltes, fein krystallinisches Kaliumbromid. Die heissgesättigte Lösung wird bis zum Erkalten gerührt, worauf man die erhaltenen kleinen Krystalle mit Centrifugen ausschleudert. Eignet sich besonders zur Dispensation in Pulverform.

Krampf- und Tobsuchtsmittel von KRAHNICH. Sind 4 Flaschen, von welchen 3 je eine Lösung von 5,0 g Kaliumbromid in 150,0 g Wasser enthalten. Der Inhalt der vierten Flasche ist die nämliche Lösung, mit Indigokarmin blau gefärbt.

Aqua carbonica bromata (MÜNCH. V.).	
ERLENMEYER'S Brom(salz)wasser	
Rp. Ammonii bromati	1,0
Kalii bromati	
Natrii bromati	aa 2,0
Aquæ acido carbonico saturatæ	100,0

Nach der Originalvorschrift von ERLENMEYER wird an obigen Mengen noch 1 Tropfen Ammoniakflüchtigkeit zugemengt.

Aqua ophthalmica ROBINSON.	
Rp. Kali bromati	3,0
Aquæ destillatæ	100,0
Augenwasser, bei Photophobia.	

Balaamum strumale COLODON.	
Rp. Kali bromati	5,0
Spiritus diluti (70 Proc.)	
Aquæ destillatæ	aa 10,0
Saponis medicati	10,0
Spiritus diluti	20,0
Tincturne Conii	10,0
Wird wie ein Opodeldok bereitet.	

Elixir Potassii Bromidi (Nat. form.)	
Rp. Kali bromati	175,0
Acidi citrici	4,0
Elixir aromatisat.	q. s. ad 1,0 l.

Mistura antiepileptica BROWN SEQUANA.	
Rp. Kali bromati	30,0
Kalii jodati	4,0
Ammonii bromati	7,5
Kalii bicarbonici	8,5
Infusum Colombo	180,0

Mistura nervina (Form. Gerol.).	
Rp. Kali bromati	5,0
Ammonii bromati	
Natrii bromati	aa 4,0
Aquæ destillatæ	q. s. ad 200,0

Maria jodobromata artificialis.
Künstliches Mutterlaugensalz. Künstliches Kreuznacher Mutterlaugensalz.

Rp. Salis marini	150,0
Kalii chlorati (KCl)	30,0
Calcii chlorati crystall.	300,0
Magnesi chlorati	25,0
Lithii chlorati	1,0
Kalii jodati	0,5
Kalii bromati	10,0

Pileolæ bromojodatæ LUNGEN.	
Rp. Kali bromati	1,5
Kalii jodati	1,0
Extracti Gentianæ	3,0
Pulveris Ardentissimæ	q. s.
Piant pilulæ 50.	

Pulvis Potassii Bromidi effervescentis (Nat. form.)	
Rp. Kali bromati	115,0
Sacchari albi	257,0
Natrii bicarbonici	233,0
Acidi tartarici	200,0

Pulvis Potassii Bromidi effervescentis cum Coffeina (Nat. form.)	
Rp. Kali bromati	110,0
Coffeini	11,0
Sacchari albi	253,0
Natrii bicarbonici	230,0
Acidi tartarici	207,0

Sal bromatum effervescent (Ergänz., Hamb. V.).
Brausendes Bromsalz.

Rp. 1. Ammonii bromat	200,0
2. Kali bromat	
3. Natrii bromat	aa 400,0
4. Natrii bicarbonat	1000,0
5. Acidi citrici	380,0
6. Acidi tartarici	445,0
7. Sacchari	175,0
8. Alkohol absolut	500,0

Die jedes für sich getrockneten 1–7 werden gemischt, mit 3 ans krümeligen Masse angerieben, welche rasch durch ein verfeinertes Sieb No. 1 gerieben und angleich bei ca 40° C. getrocknet wird.

Sirupus Kali bromati.
Sirap de bromure de potassium (Gall.).

Rp. Aquae destillatae	
Kali bromat	aa 50,0
Sirupi Aurantii cistici	900,0

Sirupus Kali bromati de Hecsur Meux.

Rp. Kali bromat	10,0
Sirupi Sacchari	100,0

Sirupus pro Infantibus.

Beruhigungssaft für Kinder.

Rp. Kali bromat	0,25
Natrii bicarbonat	2,75
Glycerini	7,5
Aquae Aneidi q. s. ad	45,0.

Theilweise.

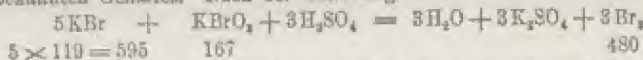
II. † Kalium bromicum. Bromsaures Kalium. Bromate de potasse. Potassii Bromatum KBrO₃. Mol. Gew. = 167.

Trägt man Brom in heisse Kalilauge bis zur Sättigung ein, so entstehen Kaliumbromid und Kaliumbromat. Letzteres krystallisirt, weil schwerer löslich, zuerst aus der Lösung heraus und wird durch Umkrystallisiren von etwa anhaftendem Kaliumbromid befreit. Das Salz stellt das Analogon des chloresauren Kalis dar.

Farblose, tafelförmige oder würfelartige Krystalle, in 15 Th. kaltem oder 2 Th. siedendem Wasser löslich. Sie zerfallen beim Erhitzen über 350° C. in Kaliumbromid und Sauerstoff. In Berührung mit leicht brennbaren organischen oder leicht oxydirbaren unorganischen Stoffen (Zucker, Schwefel, Phosphor) kann es ebenso wie beim chloresauren Kali zu heftigen Explosionen kommen.

In der wässrigen Lösung entsteht auf Zusatz von Silbernitrat ein schwer löslicher Niederschlag von Silberbromat AgBrO₃ (während z. B. Silberchlorat leicht löslich ist). Durch Schwefelwasserstoff wird es in wässriger Lösung zu Kaliumbromid reducirt.

Das Kaliumbromat dient besonders in der Maassanalyse zur Herstellung von Bromlösungen bekannten Gehaltes. Nach der Gleichung



erhält man aus 595 Th. Kaliumbromid + 167 Th. Kaliumbromat = 480 Th. freies Brom. Vergl. Bd. I S. 26.

Bei innerlicher Anwendung würde das Kaliumbromat sich in gleicher Weise (durch Bildung von Methämoglobin) als Blutgift erweisen wie das chloresaure Kali.

Kalium carbonicum.

I. Kalium carbonicum crudum (Austr. Germ.). Kalium carbonicum depuratum (Helv.). Cineres clavellati. Pottasche. Potasche. Rohes Kaliumkarbonat. Als Pottasche bezeichnet man das „technische Kaliumkarbonat“. Früher wurde sie fast ausschliesslich aus Holzasche gewonnen, doch waren diese Produkte sehr unrein, da sie gewöhnlich nicht mehr als 60 Proc. Kaliumkarbonat enthielten. Diese Pottaschen aus Holzasche werden immer mehr durch die in chemischen Fabriken a) aus Schlempekohle, b) aus Wollachweiss, c) aus Kaliumchlorid nach dem **LEBLANC-Verfahren** (sog. Mineralpottasche) dargestellten Pottaschen verdrängt. — Während man früher die einzelnen Sorten nach ihren Ursprungsländern als polnische, illyrische, amerikanische u. s. w. benannte, handelt man die Pottasche jetzt nach ihrem effektiven Gehalte an Kaliumkarbonat und bezeichnet sie als 80grädige, 90grädige, 95grädige, d. h. als Pottasche mit einem effektiven Gehalte von 80, bez. 90, bez. 95 Proc. Kaliumkarbonat.

Eigenschaften. Ein weisses, trockenes, an der Luft allmählich etwas feucht werdendes Salz, welches in Wasser bis auf einen minimalen Rückstand klar löslich ist. Die wässrige Lösung bläut Lackmuspapier stark; versetzt man sie mit einem Ueberschuss

von Weinsäurelösung, so braust sie stark auf, während ein weisser, krystallinischer Niederschlag von Kaliumbikarbonat abgeschieden wird. Austr. fordert eine mindestens 80grädige (1 g verbrauche zur Neutralisation mindestens 11,6 cem Normal-Salzsäure), Germ. und Helv. eine mindestens 90grädige (1 g verbrauche zur Neutralisation mindestens 13,0 cem Normal-Salzsäure) Pottasche. In den Apotheken wird man nur die aus Schlempekohle oder Schafwollschweiss dargestellte Pottasche oder die Mineralpottasche nicht aber Pottasche aus Holzasche vorrätig halten.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen aus Glas oder Steingut an einem trockenen Orte, z. B. der Materialkammer (nicht im Keller). Grössere Vorräthe in gut verbleiberten Fässchen an einem trockenen Orte. Man beachte, dass eine ursprünglich trockene Pottasche durch Wasseranziehung niedrig-grädiger werden kann.

Anwendung. In der Therapie zu erweichenden Bädern. In der Technik zur Darstellung des künstlichen Kalis, ferner zur Herstellung von Glassätzen und zu vielen anderen Zwecken.

II. Kalium carbonicum depuratum. Kalium carbonicum e cineribus clavelatis. Gereinigte Pottasche. Dieses Präparat vergangener Pharmakopöen wurde zu einer Zeit bereitet, als die Pottasche des Handels noch lediglich aus Holzasche gewonnen und demgemäss sehr unrein war.

Man behandelte die Pottasche (aus Holzasche) mit nur vollständigen Auflösung nicht anreichenden Mengen Wasser. Es blieben alsdann ungelöst Karbonate der Erden und des Mangans, Kieselsäure, Kohle, Eisenoxyd, ferner die Hauptmenge des Kaliumsulfats. Man klärte die Lösung durch Sedimentiren, kolirte sie und dampfte sie zur Trockne.

Man erhielt so eine weisse Salzmasse, welche aus ca. 75 Proc. Kaliumkarbonat, 5 Proc. fremden Salzen und 20 Proc. Feuchtigkeit bestand.

Dieses Präparat ist heute vollständig überflüssig, da die guten Sorten der oben sub a—c bezeichneten technischen Pottaschen wesentlich reiner und gehaltreicher sind als ein nach diesem Verfahren aus der Holz-Pottasche erzeugtes Produkt. Das Kalium carbonicum depuratum der Helv. ist eine 90grädige Pottasche des Handels.

Wird „Kalium carbonicum depuratum“ verordnet, so giebt man für häusliche Zwecke eine gute technische Pottasche, zum innerlichen Gebrauche aber Kalium carbonicum purum ab.

Aufbewahrung. Anwendung. Wie das vorige.

III. Kalium carbonicum purum (Austr. Helv.). Kalium carbonicum (Germ.). Carbonate de potasse pur (Gall.). Potassii Carbonas (Brit. U-St.). Kalium subcarbonicum e Tartaro. Sal Tartari. Alkali vegetabile aëratum. Reines Kaliumkarbonat. Reines kohlen-saures Kali. Weinsalzsalt. K_2CO_3 . Mol. Gew. = 138.

Man stellte das Salz früher dar durch Glühen von Weinstein oder durch Verpuffen der Mischungen von Weinstein und Kalisalpeter. Indessen enthielten die nach letzterem Verfahren gewonnenen Präparate stets etwas Kaliumcyanid. Gegenwärtig erhält man es durch Glühen von Kaliumbikarbonat.

Darstellung. In einen flachen, völlig blanken (!) eisernen (besser silbernen) Kessel, der auf einen mit Holzkohle geheizten Windofen gesetzt ist, trägt man vorher gut getrocknete Krystalle des Kaliumbikarbonats in solcher Menge ein, dass der Boden des Kessels in einer etwa 1 cm hohen Schicht bedeckt ist. Man erhitzt nun unter beständigem Umrühren mit einem blanken (!) eisernen Spatel oder einem silbernen Löffel, bis Wasser nicht mehr entweicht, bis also eine der Kesselöffnung genäherte, blaue Glascheibe nicht mehr beschlägt. Sobald dieser Punkt erreicht ist, wird das Salz noch warm in völlig trockene, vorgewärmte Flaschen gefüllt, welche man gut verschliesst. 10 Th. Kaliumbikarbonat geben fast 7 Th. Kaliumkarbonat.

Eigenschaften. Ein trockenes, weisses, grobkörniges oder ein weisses, krystallinisches, grobes, hygroskopisches Pulver, geruchlos, alkalisch reagierend, von laugenhaftem Geschmacke. Es enthält gewöhnlich bis zu 6 Proc. Kaliumbikarbonat und bis 4 Proc.

Wasser (hygroskopische Feuchtigkeit). An der Luft zieht es so viel Feuchtigkeit an, dass es zerfließt. Es ist ohne Färbung in gleichviel Wasser, nicht in Weingeist oder in Aether löslich. In der Rothglühhitze schmilzt es, in der Weissglühhitze verdampft es, jedoch giebt es seine Kohlensäure bei den gewöhnlichen Glüh-Temperaturen nicht ab; es ist also in diesem Sinne glühbeständig. Mit Säuren übergossen, braust es stark auf. Beim Uebersättigen der wässrigen Lösung mit Weinsäure entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Fügt man zur wässrigen Lösung von Kaliumkarbonat allmählich die zur Neutralisation gerade notwendige Menge von Säure, so lässt es sich beobachten, dass das Entweichen von Kohlensäure erst dann beginnt, wenn die Hälfte der Säure zugesetzt ist. Dies beruht darauf, dass bei geschickt geleitetem Säurezusatze zunächst Kaliumbikarbonat gebildet wird und erst dieses bei seiner weiteren Zersetzung Kohlensäure abgiebt.

Von den hier berücksichtigten Pharmakopöen fordern:

	Anstr.	Brit.	Gall.	Gerin.	Helv.	U-St.
Procente K_2CO_3	99,4 ¹⁾	82,1 ²⁾	—	95,0	96,0	95,0
1 g erfordert zur Neutralisation cem Normal-Salzsäure	14,4	11,9	—	13,7	14,0	13,7.

Prüfung. Man bereite sich eine Auflösung von 5 g Kaliumkarbonat zu 100 cem Wasser. 1) 30 cem dieser Lösung werden weder für sich noch nach dem Ansäuern mit Salzsäure durch Einleiten von Schwefelwasserstoff verändert (Metalle, besonders Eisen, Blei, Kupfer). — 2) 20 cem der nämlichen Lösung werden mit Salpetersäure angesäuert. Die saure Lösung wird in 3 Theile getheilt. a) Sie werde durch Silbernitratlösung gar nicht verändert oder höchstens andeutungsweise opalisirend getrübt (Chlor). b) Auf Zusatz von Baryumchlorid auch beim Aufkochen nicht verändert (Schwefelsäure). c) Nach dem Uebersättigen mit Ammoniak durch Ammoniumoxalat auch nach 12stündigem Stehen nicht getrübt. — 3) Die mit Salzsäure angesäuerte wässrige Lösung werde durch Kaliumferrocyanid nicht roth oder sogleich (1) blau gefärbt (Kupfer, Eisen). — 4) Man löst etwa 0,5 g des Salzes in 2 cem verdünnter Schwefelsäure, mischt diese Flüssigkeit mit 2 cem conc. Schwefelsäure. Schichtet man hierauf nach dem Abkühlen 1 cem Ferrosulfatlösung, so soll an der Berührungszone kein rothbrauner Ring (Salpetersäure, salpetrige Säure) auftreten. — 5) Giesst man 0,5 cem der 5proc. Lösung in 5 cem Silbernitratlösung ein, so muss ein gelblichweisser Niederschlag von Silberkarbonat entstehen. (Bei Gegenwart von Kaliumbikarbonat würde der Niederschlag rein weiss ausfallen.) Dieser gelblichweisse Niederschlag darf beim Erhitzen nicht dunkler (grau, bräunlich bis schwarz) gefärbt werden, andernfalls enthält das Salz Spuren von Sulfiten, Thioisulfaten oder Sulfiden. — 6) Giebt man in ein Probirrohr einige Körnchen kryst. Ferrosulfat, löst dieselben in einigen Tropfen Wasser, giebt nun 4—5 cem der 5proc. Kaliumkarbonatlösung, hierauf 5—6 Tropfen Ferrichloridlösung und alsdann bis zum Ueberschuss nach und nach Salzsäure hinzu, so tritt entweder bald oder nach einiger Zeit eine blaue Färbung ein, je nachdem eine Verunreinigung mit viel oder wenig Kaliumcyanid vorliegt. — 7) Eine Verunreinigung durch Natriumkarbonat erkennt man an der gelben Flammenfärbung. Will man den Betrag derselben feststellen, so macht man eine kleine Menge des Salzes durch schwaches, 15 Minuten währendes Erhitzen im Platintiegel wasserfrei und stellt alsdann die für 1 g des wasserfreien Salzes zur Neutralisation erforderliche Menge Normal-Salzsäure fest (s. w. unten). 1 g reines Kaliumkarbonat erfordert 14,49 cem Normal-Salzsäure. 1 g wasserfreies Natriumkarbonat dagegen erfordert 18,90 cem Normal-Salzsäure.

Aufbewahrung. Obgleich das Kaliumkarbonat ziemlich hygroskopisch ist, kann man doch kleinere Mengen in Glasgefässen mit gut eingeschlossenen Glasstopfen aufbewahren. Doch muss man Sorge tragen, dass nicht Reste von Kaliumkarbonat zwischen

¹⁾ Zur Erzielung dieses Gehaltes ist das Salz vor der Titration durch schwaches Glühen wasserfrei zu machen.

²⁾ Die Brit. hat nicht das wasserfreie Salz, sondern ein Salz von etwa der Formel $K_2CO_3 + 2H_2O$ recipirt.

Hals und Stopfen verbleiben, wodurch Einkitten der Gefässe erfolgen würde. Grössere Vorräthe bewahrt man in Glasflaschen oder Steinkruken mit Korkverschluss unter Paraffindichtung auf.

Anwendung. In concentrirter Lösung wirkt Kaliumkarbonat auf die Schleimhäute und auf die Haut ätzend, noch in verdünnter Lösung auf die Haut erweichend. Es findet Resorption durch die Haut statt! Nach Pottascheblässern reagirt der Urin alkalisch! Innerlich neutralisirt es den Magensaft und erzeugt in grösseren Gaben Magenentzündung. Es wirkt diuretisch und befördert die Oxydationsvorgänge im Organismus, soll auch die Sekrete der Schleimhaut der Athmungswege verflüssigen. Man giebt das reine Kaliumkarbonat in Gaben von 0,2 bis 0,5 g als diuretisches und harnsäurelösendes Mittel bei Gicht, harnsaurer Diathese. Früher war die Verwendung des Kaliumkarbonates namentlich für Saturationen ganz allgemein. Bei längerem Gebrauche würde natürlich die Kaliwirkung auf das Herz sich bemerkbar machen.

Liquor Kali carbonici (Germ.). **Kalium carbonicum solutum** (Austr. Helv.). **Oleum Tartari per deliquium.** **Liquor Salis Tartari.** **Liquamen eorum clavellatorum.** **Kaliumkarbonatflüssigkeit.** **Kaliumkarbonatlösung.** **Zerflossenes Weinstein Salz.** **Weinsteinöl.** Eine filtrirte Lösung von 11 Th. trockenem Kaliumkarbonat in 20 Th. Wasser, welche auf das spec. Gewicht von 1,334 (Germ.) bez. 1,33 (Austr. Helv.) gebracht worden ist. Eine klare, farblose Flüssigkeit, welche 33,3 Proc. Kaliumkarbonat enthält.

Die Lösung dient als Receptur-Erleichterung. Man nimmt an Stelle von 1 Th. trockenem Kaliumkarbonat = 3 Th. dieser Lösung. Wenn sich in der Lösung während der Aufbewahrung Flittern (von Kieselsäure?) abgeschieden haben, so sind diese durch Filtration zu beseitigen.

**Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Kaliumkarbonat
bei 15° C. (nach GERLACH).**

Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3	Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3	Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3	Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3	Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3	Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3	Vol.-Gewicht	Proc. K_2CO_3
1,00914	1	1,09278	10	1,18265	19	1,27898	28	1,38279	37	1,49314	46		
1,01829	2	1,10258	11	1,19286	20	1,28999	29	1,39476	38	1,50588	47		
1,02749	3	1,11238	12	1,20344	21	1,30105	30	1,40673	39	1,51861	48		
1,03658	4	1,12219	13	1,21402	22	1,31261	31	1,41870	40	1,53135	49		
1,04572	5	1,13199	14	1,22459	23	1,32417	32	1,43104	41	1,54408	50		
1,05513	6	1,14179	15	1,23517	24	1,33573	33	1,44338	42	1,55728	51		
1,06454	7	1,15200	16	1,24575	25	1,34729	34	1,45573	43	1,57048	52		
1,07396	8	1,16222	17	1,25681	26	1,35885	35	1,46807	44	1,57079	52,024		
1,08337	9	1,17243	18	1,25787	27	1,37082	36	1,48041	45				

IV. Kalium bicarbonicum (Germ. Helv.). **Bicarbonate de potasse** (Gall.). **Potassil Bicarbonas** (Brit. U-St.). **Kalium carbonicum acidulum.** **Kaliumbikarbonat.** **Doppelt- oder zweifachkohlen-saures Kali.** $KHCO_3$. Mol. Gew. = 100.

Das Salz kann nur dort mit Vortheil gewonnen werden, wo grössere Mengen Kohlensäure regelmässig zur Verfügung stehen.

Darstellung. 1) Man leitet durch eine filtrirte concentrirte wässerige Lösung von möglichst reiner Mineral-Pottasche (mittels weiter Röhren!) Kohlensäure ein, bis diese nicht mehr absorhirt wird und bis eine Probe der Lösung mit Quecksilberchlorid keinen rothen und mit Magnesiumsulfatlösung überhaupt keinen Niederschlag mehr giebt. Die nach 24stündigem Stehen ausgeschiedenen Krystalle von Kaliumbikarbonat werden nach dem Abtropfen mit eiskaltem Wasser gewaschen und in einer Kohlensäure-Atmosphäre bei 20--25° C. getrocknet. — 2) Hat man verwittertes Ammoniumkarbonat, welches sonst nicht mehr gut verwendbar ist, zur Verfügung, so löst man 2 Th. Pottasche in 3 Th. Wasser, fügt zu der filtrirten Auflösung 1 Th. zerfallenes Ammoniumkarbonat und erwärmt schwach bis zur Auflösung des Ammoniumkarbonates. Die nach dem Erkalten und längerem Stehen der Flüssigkeit (24 Stunden) abgeschiedenen Krystalle von Kaliumbikarbonat werden

wie vorher behandelt. — 3) Man mischt 10 Th. gute Pottasche mit 1 Th. Kohlepulver und feuchtet diese Mischung durch soviel Wasser an, dass eine feuchte Masse entsteht. Die letztere setzt man, zu dünnen Schichten ausgebreitet, in geschlossenen Räumen der Einwirkung von Kohlensäuregas aus und zwar so lange, bis die filtrirte Lösung einer gewogenen Probe mit Quecksilberchloridlösung keinen rothen Niederschlag, bezw. mit Magnesiumsulfatlösung überhaupt keine Fällung mehr giebt. Man behandelt die Masse hierauf mit etwa dem $1\frac{1}{2}$ -fachen Volumen Wasser von $70-75^{\circ}\text{C}$., filtrirt und lässt an einem mit etwa dem $1\frac{1}{2}$ -fachen Volumen Wasser von $70-75^{\circ}\text{C}$., abgekühlten Orte krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden mit eiskaltem Wasser gewaschen und erforderlichenfalls aus 2 Th. Wasser von $70-75^{\circ}\text{C}$., umkrystallisirt, schliesslich in einer Kohlensäure-Atmosphäre getrocknet.

Eigenschaften. Kaliumbikarbonat bildet luftbeständige Krystalle ohne Geruch, schmeckt mild salzig bez. schwach alkalisch und reagirt schwach alkalisch. Es krystallisirt in farblosen, durchsichtigen rhombischen Säulen oder Tafeln und ist in 4 Th. kaltem, in einem doppelten Gewicht heissem Wasser von $70-75^{\circ}\text{C}$., löslich, in Weingeist äusserst wenig (1:1200) löslich. Beim Erwärmen seiner Lösung über 80°C ., beginnt ein Theil seiner Kohlensäure zu entweichen, beim Kochen entweicht die Hälfte des Kohlensäuregehaltes, und schliesslich bleibt einfaches Kaliumkarbonat zurück. In einem Zwischenstadium aber entsteht das zwischen dem sauren und dem neutralen Kaliumkarbonat stehende Kaliumsesquikarbonat, welches sich bisweilen aus erhitzten Kaliumbikarbonatlösungen in Form farbloser, luftbeständiger monokliner Krystalle der Zusammensetzung $\text{K}_2\text{H}_2(\text{CO}_3)_3 + 2\text{H}_2\text{O}$ anscheidet. Für sich im trockenen Zustande erhitzt, beginnt es schon bei 100°C ., langsam Kohlensäure abzugeben, die Ueberführung in Kaliumkarbonat ist jedoch erst bei 350°C ., vollständig. Die wässrige Lösung des Kaliumbikarbonats mit Mercurchloridlösung gemischt ist klar (Tribaux's Reagens) oder kaum opalescirend, wird aber beim Schütteln allmählich trübe unter Ausscheidung von rothbraunem Mercurioxychlorid. In der Lösung von Magnesiumsulfat erzeugt Kaliumbikarbonat in der Kälte keine Fällung (Unterschied von Kaliumkarbonat).

Prüfung. 1) Sind die Krystalle des Kaliumbikarbonats nicht luftbeständig und trocken, so deutet dies auf eine Verunreinigung durch Kaliumkarbonat hin. Eine solche Verunreinigung weist man nach durch Zusatz von Quecksilberchlorid zur wässrigen Lösung. Kaliumbikarbonat erzeugt damit einen weissen, Kaliumkarbonat einen gelbrothen Niederschlag. — 2) Die mit Essigsäure übersättigte Lösung gebe mit Weinsäure versetzt einen weissen krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat, dagegen werde die essigsaure Lösung weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure), noch durch Schwefelwasserstoffwasser verändert (Metalle, wie Blei, Kupfer, Zink) und nach Zusatz von Salpetersäure höchstens sehr schwach opalisirend getrübt. — 3) Werden 10 ccm der 5procentigen Lösung mit Salzsäure übersättigt, so darf auf Zusatz von 0,5 ccm Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort Blaufärbung auftreten (Eisen).

Aufbewahrung. Ueber diese ist nichts besonderes zu erwähnen, da das Präparat weder Lichtempfindlich noch hygroskopisch ist.

Anwendung. Therapeutisch findet das Kaliumbikarbonat als solches nur selten und als Antacidum wie das Natriumbikarbonat Verwendung. Dagegen dient es zur Darstellung des *Liquor Kali acetici*, des *Kalium carbonicum purum*, zur Darstellung einiger künstlicher Mineralwässer, endlich zur jodometrischen Bestimmung der arsenigen Säure.

Tribaux's Reagens. Man löst 50 Th. Kaliumbikarbonat mit 200 Th. Wasser und mischt zu dieser Lösung eine zweite Lösung aus 3 Th. Quecksilberchlorid in 50 Th. Wasser. Man schüttelt gut durch, lässt 2–3 Tage in der Kälte stehen und filtrirt. — Schüttelt man Aether mit dem gleichen Volumen des klaren Reagens, so entsteht nach 20–30 Minuten ein voluminöser, weisser Niederschlag, wenn Vinylalkohol zugegen ist.

Aqua kalina carbonica. *Aqua kalina lithontriplica.* *Eau alcaline gazeuse.* Effervescent potash water. Kalisches Brausewasser. Eine Lösung von 5 Th. Kaliumbikarbonat in 1000 Th. Wasser wird unter einem Druck von 4–5 Atmosphären mit Kohlensäure imprägnirt.

Lenticulosa, ein Kosmetikum von HOTTEN & Co. Berlin, ist eine filtrirte Lösung von 4 Th. Zucker oder Honig und 3 Th. Kaliumkarbonat in 50 Th. Orangenblüthenwasser und 4 Th. Weingeist (HAGEN).

Mittel gegen Insektenstiche. Stengelchen aus Kaliumsesquikarbonat bestehend. Ein Stengelchen von 2,5 g Schwere mit Hals = 1,50 M., ein Stengelchen von 0,75 g Schwere ohne Hals = 0,50 M.

Salaratus, zum Gerben, ist eine gute Sorte Pottasche, also eine 90—95 grädige Mineral-Pottasche.

V. Kallum percarbonicum. Kaliumperkarbonat. Ueberkohlensaures Kalium. $K_2C_2O_6$. Mol. Gew. = 198.

Das Salz entsteht durch Elektrolyse einer gesättigten wässerigen Auflösung von Kaliumkarbonat bei $-10^\circ C$. im Anodenraume. Im trockenen Zustande ist es farblos und haltbar, im feuchten Zustande blau gefärbt und zersetzlich. Die wässerige Lösung entfärbt Indigo. Vergl. Acidum persulfuricum Bd. I, S. 123.

Durch Wasser wird es nur langsam zersetzt, die Zersetzung erfolgt rascher, wenn die Lösung erhitzt wird $K_2C_2O_6 + H_2O = 2HKCO_3 + O$. Der in Freiheit gesetzte Sauerstoff wirkt oxydirend. Durch verdünnte Säuren wird die wässerige Lösung unter Bildung von Wasserstoffsuperoxyd zersetzt.

Das Salz ist in Aussicht genommen als Bleichmittel für Baumwolle, Wolle, Seide, Haare, Federn.

Aqua antarthritica BENZO-JONES.

Rp. Acidi benzoici	1,5
Boracis	2,5
Kali bicarbonici	150,0
Aquae destillatae	1000,0

Man imprägnirt mit Kohlensäure unter 4—5 Atmosphären Druck. Bei Gicht, Podagra etc. täglich 2—4 Weinlässe.

Aqua cosmetica kallas.

Aqua antiepileptica.

Rp. Kali carbonici puri	10,0
Aquae Rosae	80,0
Mixtura oleoso-balsamica	30,0
Acidi carbonici	2,0

Filtrat! Zum Bestreichen der Sommersprossen, Muttermäler und anderer Hautunreinigkeiten.

Aqua cosmetica princepsalla.

Prinzessinnenwasser. Eau des princesses.

Rp. Liquoris Kali carbonici	
Tincturae Benzoe	33 10,0
Spiritus camphorati	8,0
Aquae Coloniensis	220,0
Aquae destillatae	130,0

Filtrat! Einen Theelöffel voll dem Waschwasser mischen.

Urtia alkalinae HAMILTON.

Solutio Kali carbonici ROHMSTEIN.

Rp. Kali carbonici	1,0
Aquae destillatae	30,0

Täglich 10—40 Tropfen. Gegen Krämpfe der kleinen Kinder.

Liquor Kali citrati (Hamb. V.)

Mit Kaliumcarbonat bereiteter RIVIN'scher Trank.

Rp. Kali carbonici	4,0
Aquae destillatae	100,0
Acidi citrici crystall.	4,2

Wie Potio Riveri und nur auf Verordnung frisch zu bereiten.

Liquor nervinus PIERROUX.

Rp. Kali carbonici	15,0
Saponis oleosus	30,0
Aquae destillatae	300,0
Olui Terebinthinus	50,0
Olui Cajuputi	5,0
Spiritus Juniperi	20,0

Ungeschüttelt zu Waschungen und Einreibungen bei Lähmungen, Wassersucht, Geschwülsten.

Unguentum alkalinum DEVENHAM.

Rp. Kali carbonici	10,0
Calcariae hydratae	5,0
Adipis suilli	100,0
Extracti Opi	0,5

Zu Einreibungen bei Fleischschuppenausschlag.

Unguentum Kali carbonici.

Rp. Kali carbonici	2,0
Aquae destillatae	2,0
Adipis suilli	25,0

Zum Einreiben bei Tinea capitis nach dem Abwischen der Kruste.

Kalium chloratum.

Kalium chloratum (Ergänzh.). Chlorure de potassium (Gall.). Potassii Chloridum. Kaliumchlorid. Chlorkalium. Sal digestivum Sylvii. Sal febrifugum Sylvii. Digestivsalz. KCl. Mol. Gew. = 74,5. Nicht zu verwechseln mit dem chloresauren Kalium $KClO_3$!

Darstellung. Man säuert eine Lösung von 10 Th. reinem (!) Kaliumkarbonat durch allmähliche Zufügung von 22 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) an, filtrirt, dampft die

Lösung zur Trockne, trocknet das Salz noch kurze Zeit bei 105° C. nach und bringt es sogleich in trocken, wohl zu verschliessende Gefässe. Ausbeute 10 Th.

Eigenschaften. Farblose, würfelförmige Krystalle oder ein weisses Krystallpulver, neutral, luftbeständig, von bitter-salzigem Geschmacke, in 3 Th. kaltem Wasser, etwas leichter in siedendem Wasser löslich, unlöslich in absolutem Alkohol oder in Aether. Das Salz schmilzt bei Rothgluth und verdampft schon bei heller Rothgluth nicht unbeträchtlich. Die wässrige Lösung giebt mit Silbernitratlösung einen weissen, käsigen, in Ammoniakflüssigkeit löslichen Niederschlag von Chlorsilber, mit überschüssiger Weinsäurelösung dagegen allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Prüfung. 1) Am Platindraht in eine nicht leuchtende Flamme gebracht, färbt es diese nicht gelb (Natrium), sondern von Anfang an violett. — 2) Die wässrige Lösung (1 = 20) sei gegen Lackmuspapier neutral und werde durch Schwefelwasserstoffwasser (1 = 20) nicht verändert (Metalle, z. B. Blei, Kupfer). — 3) Sie werde weder durch Baryumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Natriumkarbonatlösung (Calcium oder Magnesiumchlorid) getrübt. Falls diese Verunreinigungen zugegen sind, wird das Kaliumchlorid leicht feucht. — 4) 20 ccn der obigen Lösung sollen auf Zusatz von 0,5 ccn Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort bläulich gefärbt werden (Eisen).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen an einem trockenen Orte.

Anwendung. Dem Kaliumchlorid kommt die Wirkung der Kalisalze zu und es kann als Antifebrile wie Kalisalpeter benutzt werden. Man giebt es in Mengen von 1–2,0–3,0 mehrmals täglich in Pulverform oder in Lösung.

Cave. Der Arzt soll es vermeiden, bei der Verwendung dieses Salzes Abkürzungen zu schreiben, welche zur Verwechslung mit dem giftigen *Kalium chloricum* führen können. Der Apotheker soll sich hüten, auf ein derartig mangelhaft verschriebenes Recept hin das Kaliumchlorat an Stelle des Kaliumchlorids abzugeben.

Kalium chloricum.

I. Kalium chloricum (Anstr. Germ. Helv.). Chlorate de potasse (Gall.). Potassii Chloras (U-St.). Kaliumchlorat. Chlorsaures Kali. Kali oxymuriaticum. Kali muriaticum oxygenatum. Sel de Berthollet. KClO_3 . Mol. Gew. = 122,5.

Die Darstellung dieses Salzes erfolgt fabrikmässig durch Einleiten von Chlor in heisse Kalkmilch und Umsetzen des gebildeten Calciumchlorats mit Kaliumchlorid. Das Salz kommt sowohl in Krystallform als auch in Pulverform absolut rein im Handel vor. Es empfiehlt sich, sowohl zum therapeutischen Gebrauche als auch zu pyrotechnischen Zwecken nur das völlig reine, chloridfreie Salz anzuschaffen.

Eigenschaften. Farblose, luftbeständige, neutrale, perlmutterglänzende, durchsichtige oder 4- und 6seitige rhomboidale Tafeln, welche salzigkühlend schmecken. Spec. Gew. = 2,3. Sie schmelzen bei 334° C. ohne Zersetzung; bei 352° C. beginnt es unter Abgabe von Sauerstoff sich zu zersetzen. 2 Mol. Kaliumchlorat geben zunächst 2 Atome Sauerstoff ab unter Bildung von Kaliumperchlorat. Dieses letztere giebt bei höherer Temperatur seinen gesammten Sauerstoff ab, so dass schliesslich lediglich Kaliumchlorid hinterbleibt.

Kaliumchlorat löst sich in 16 Th. kaltem oder 3 Th. siedendem Wasser zu neutralen Lösungen. Es löst sich ferner in etwa 120 Th. Weingeist von 90 Vol. Proc; in absolutem Weingeist und in Aether ist es so gut wie unlöslich.

Durch Salzsäure wird das Kaliumchlorat zerlegt unter Bildung von Kaliumchlorid und freiem Chlor: $\text{KClO}_3 + 6\text{HCl} = \text{KCl} + 3\text{H}_2\text{O} + 3\text{Cl}_2$. Verdünnte Schwefelsäure setzt aus Kaliumchlorat die Chlorsäure in Freiheit, keine Schwefelsäure wirkt ein unter Bildung von Chloridoxyd ClO_2 .

Mit leicht oxydirbaren, bez. brennbaren Stoffen in Berührung, zersetzt es sich durch Stoss, Schlag, Reiben oder durch Einwirkung von konc. Schwefelsäure unter heftiger Explosion.

Man weist das Kalium als Bestandtheil des Kaliumchlorats nach sowohl durch die Flammenfärbung, als auch indem man das Salz mit Salzsäure zersetzt und die hinterbliebene Lösung von Kaliumchlorid mittels Platinchlorid fällt. S. S. 173. — Den zweiten Bestandtheil, die Chlorsäure, erkennt man an folgenden Reactionen: 1) Färbt man die Lösung des Kaliumchlorats mit Indigocarminlösung hellblau, fügt verdünnte Schwefelsäure und hierauf tropfenweise von einer 10procentigen schweligen Säure hinzu, so wird die Lösung sogleich entfärbt. — 2) Erwärmt man eine Lösung von Kaliumchlorat mit Salzsäure und etwas Brucin, so erfolgt carminrothe Färbung der Flüssigkeit.

Prüfung. Man bereite sich eine Auflösung von 3,0 g Kaliumchlorat in 60 ccm Wasser. 1) 10 ccm der Lösung dürfen auf Zusatz von 10 ccm Schwefelwasserstoffwasser nicht gefärbt oder getrübt werden (Metalle, namentlich Blei). — 2) Andere 10 ccm dürfen durch Ammoniumoxalat (Calciumsalze), noch andere 10 ccm durch Silbernitrat (Kaliumchlorid, Calciumchlorid) nicht verändert werden. — 3) 20 ccm der nämlichen 5procentigen Lösung dürfen nach dem Ansäuern durch 5 Tropfen Salzsäure mit Kaliumferrocyanidlösung weder eine Rothfärbung (Kupfer) noch sofort einen blauen Niederschlag oder eine Blaufärbung geben (Eisen). — 4) Man bringe 1 g des zerriebenen Salzes in ein Probirrohr, übergiesse es mit 5 ccm Natronlauge, füge je 0,5 g Zinkfeile und Eisenpulver hinzu und erwärme; es darf kein Geruch nach Ammoniak wahrnehmbar sein, andernfalls enthält das Salz Nitrate, z. B. Kalisalpeter, mit welchem es bisweilen verflochten werden soll. Der Nachweis des Ammoniaks ist nur durch den Geruch zu führen.

Aufbewahrung. Man bewahre dieses Salz in geschlossenem Glas- oder Porcellangefäss, und obgleich in der Reihe der unschuldigen Substanzen, so rechne man es dennoch zu den stark wirkenden Mitteln, deren Handhabung grosse Vorsicht erfordert, wie aus den folgenden Notizen hervorgeht.

Anwendung. Kaliumchlorat wirkt schwach antiseptisch. Innerlich gegeben zeigt es die allgemeine Kallwirkung. Ausserdem glaubt man, dass es Sauerstoff abspaltet, woraus man sich manche Heilwirkung erklärt. — Grosse Gaben führen zu schweren, selbst tödtlich verlaufenden Vergiftungen. In solchen Fällen zeigen sich die Blutkörperchen stark gequellt, das Blut enthält Methämoglobin. Ausgeschieden wird das Kaliumchlorat als solches durch den Speichel, ferner durch den Urin zum Theil als Kaliumchlorat, zum Theil als Kaliumchlorid. Man giebt es äusserlich als Mund- und Gurgelwasser, innerlich bei Diphtherie, Blasenkatarrh. — Der Arzt vermeide die gleichzeitige Darreichung von Kaliumjodid und Kaliumchlorat, da sich andernfalls im Organismus die starkwirkende Jodsäure bildet.

Vorsicht. In der Technik dient das Kaliumchlorat besonders zur Darstellung von Zündhölzern und von Feuerwerkskörpern. Beim Mischen mit brennbaren Körpern kann es gefährliche Explosionen bewirken. Dies ist wohl zu beherrzigen. Mit brennbaren Körpern, wie Salicylsäure, Kohle, Harzpulver, Schwefel, Schwefelmetallen, Phosphor, Stärke, vermischt, verpufft es beim Zerreiben im Mörser oder durch Stoss äusserst heftig. Schon bei nicht grossen Mengen können sich auf diese Weise gefährliche Explosionen ereignen. Deshalb gelte es als unabänderliche Regel, niemals das chloresaure Kalium mit brennbaren Körpern in einem Mörser zusammen zu reiben oder zu stossen. Man zerreihe es für sich in einem reinen Mörser, besprengte es auch wohl dabei mit einigen Tropfen Wasser und vermische dann das Pulver behutsam und vom Lichte entfernt mit den brennbaren Stoffen, wie sie oben angegeben sind, auf einem Bogen Papier mit einer Federhahn oder den Fingern. Der Rath, Kaliumchlorat unter Befeuchten mit Weingeist zu zerreiben, ist verwerflich, da auch hierbei schon Explosionen vorgekommen sind.

Die Mischung sehr gefährlicher explosiver Substanzen sollte man zurückweisen. Die Abgabe im Handverkaufe ist zulässig, doch geschehe sie unter den nöthigen Vorsichtsmassregeln.

Antidiphtherin der Antidiphtherin-Gesellschaft in Berlin. Pulverförmiges, gelbes Gemisch aus 91 Proc. Kaliumchlorat und 4 Proc. Ferriehlorid (DOSNER anal.).

Antidiphtheritium von Apotheker RICHARD-ROCKENHEIM. Rp. Kalii chlorici 7,5; Acidi salicylici 1,5, Glycerini 17,0, Aquae destillatae 180,0. Mit Saftgrün gefärbt. Zum Auspinseln der Schnabel- und Rachenhöhle bei Hühnern. (SCHWENGLER anal.)

BEHNOLDT'S Schiesspulver. Ist eine Mischung von Kaliumchlorat, Schwefel und Kohle.

Zündröhren von ARZL. Enthalten Kaliumchlorat und Phosphorkupfer.

Toxikologisches. Der unvorsichtige medicinale Gebrauch des Kaliumchlorates führt nicht selten zum Tode. In solchen Fällen wird man das Kaliumchlorat aufzusuchen haben im Mageninhalt, im Blut und im Urin. Man verfährt zweckmässig wie folgt.

Das Objekt wird, nöthigenfalls nach erfolgter Zertheilung, in einen Dialysator gebracht und, während dieser an einem kühlen Orte, z. B. auf dem Eisschranke steht, 2—3 mal hintereinander je während 12—24 Stunden der Dialyse unterworfen. — Die Auszüge werden, ohne dass man sie vermischt, bei 50—60° C. eingedunstet, filtrirt und auf ein bestimmtes Volumen, z. B. 250 ccm gebracht.

Man bestimmt nun in 100 ccm der Lösung zunächst das als Chlorid vorhandene Chlor direkt und zwar entweder gewichtsanalytisch oder massanalytisch nach VOLHARD. (S. Bd. I, S. 58.)

Eine zweite (aliquote) Menge, von beispielsweise 100 ccm der Lösung, bringt man in eine Flasche mit Glasstopfen, fügt 50 ccm $\frac{1}{10}$ -Silbernitratlösung, ferner 5 ccm Formaldehyd und 5 ccm Salpetersäure von 25 Proc. hinzu, überbindet die Flasche mit Pergamentpapier und erhitzt unter gelegentlichem Umschütteln $\frac{1}{2}$ bis 1 Stunde im lauwarmen Wasserbade. Nach dem Erkalten wird das entstandene Chlorsilber entweder gewichtsanalytisch bestimmt, oder man misst den Ueberschuss des Silbernitrats nach VOLHARD mitanaleptisch $\frac{1}{10}$ -Rhodanammونیumlösung und Ferriammoniumsulfat als Indikator zurück. Das Chlor der zweiten Bestimmung minus dem Chlor der ersten Bestimmung, mit 3,45 multiplicirt, giebt die Menge des vorhandenen Kaliumchlorats an.

Mit dem noch vorhandenen Reste des Auszuges stellt man die oben angegebenen qualitativen Reactionen auf Chlorsilber an.

Collutorium Kali chlorici.
Collutoire au chlorure de potasse (Gall.).
Rp. Kali chlorici 3,0
Mella rosati 20,0

Gargarieme au chlorate de potasse (Gall.).
Rp. Kali chlorici 3,0
Aquae destillatae 250,0
Sirupi Mororum 50,0

Pasta dentifricia USSA.
Kali chloricum-Pasta von USSA.
Rp. 1. Kali chlorici 3,0
2. Chalk carbonici
3. Rhizomatis Iridis
4. Saponis medicati
5. Glycerini aa 20,0

Man mischt 1 und 2, giebt 3 und darauf 4 und 5. Parfam ad libitum.

Pasta dentifricia saponatus LASSAN (Ergänz.).
LASSAN'S Zahnpulver

Rp. Chalk carbonici praecipitati 100,0
Lapidis Pumicis sub. pulv. 25 3,0
Kali chlorici 25 3,0
Saponis medicati 25,0
Olei Menthae pipertinae 1,0

Mit Vorsicht zu mischen.

Trochisci Kali chlorici.
I. Pastilli Kali chlorici (Ergänz.).
Rp. Kali chlorici 20,0
Sacchari albi 60,0

Fiant cum Mucilage Tragacanthae pastilli No. 100.

II. Pastilli Kali chlorici (Helv.).
Rp. Kali chlorici 10,0
Tincturae Tolu (1:5)
Tragacanthae aa 1,0
Carrudi 0,25
Sacchari 20,0
Aquae 7,0

Fiant pastilli à 1,0 g.

III. Tablettes de chlorate de potasse (Gall.).

Rp. Kali chlorici 100,0
Sacchari 900,0
Tragacanthae 10,0
Aquae Bulsani Toluatini 90,0

Fiant pastilli à 1,0 g.

IV. Trochisci Potassii Chloratis (U-St.).

Rp. Kali chlorici 30,0 g
Sacchari 120,0
Tragacanthae 6,0
Spiritus Citri 1,0 ccm
Aquae q. s.

Fiant trochisci No. 100.

Feuerwerksätze. Das Kaliumchlorat ist ein häufiger Bestandtheil der Sätze zu farbigen Flammen. Bezüglich dieser Verwendung seien folgende allgemeine Bemerkungen vorausgeschickt.

Man beziehe hierzu gepulvertes Kaliumchlorat, welches aber von der gleichen Reinheit wie das Pharmakopiepräparat, also chloridfrei ist, denn chloridhaltiges Kaliumchlorat nimmt stets etwas Feuchtigkeit aus der Luft an und die Flammen breunen schlecht.

Dieses gepulverte reine Kaliumchlorat lässt sich in einem Mörser aus Porcellan für sich leicht und ohne Gefahr in ein feines Pulver zerreiben oder zerstoßen, falls es während der Aufbewahrung etwas zusammengeklumpt sein sollte. Man siebt das Pulver durch ein sauberes, besonderes Sieb.

Die für die Flammensätze vorgeschriebenen anderen Bestandtheile werden gleichfalls für sich in einem besonderen (!) Mörser gemischt und durch ein Sieb geschlagen. Diese Mischung schüttet man nun auf einen Bogen glattes Papier, bei grösseren Mengen auf die Diele oder auf ein Stück Linsölum, giebt das gepulverte Kaliumchlorat hinzu und mischt es locker mittels einer Federfahne oder mit einem abgerundeten Holzstäbchen, bei grösseren Mengen mit einem kleinen Holzrechen locker darunter. — Es ist durchaus unzulässig, eine solche Mischung im Mörser oder in einer Schale mit dem Pistill auszuführen.

In den Feuerwerklaboratorien hat man zum Mischen der bengalischen Flammen besondere Mischvorrichtungen und doch kommen hier die meisten Selbstentzündungen — abgesehen vom Raketen schlagen — beim Mischen der bengalischen Flammen vor.

Man verwende zu den Flammensätzen niemals die rohen Schwefelblumen, sondern Sulfur sublimatum lotum et siccum. Ferner nehme man zu den Flammensätzen mit Kaliumchlorat nur luftgetrocknete Substanzen, niemals solche, welche vorher durch künstliche Wärme scharf ausgetrocknet sind. Wie sich aus der Erfahrung ergeben hat, neigen letztere in ihren Mischungen zur Selbstentzündung. Dann mache man es sich zu einem unumstösslichen Grundsatz, die Flammensätze, die mögen eine Zusammensetzung haben, wie sie wollen, in den Räumen der pharmaceutischen Officin vorrätig zu halten. Endlich ist es gefährlich, feucht gewordene Flammensätze in künstlicher Wärme trocken zu machen.

Um ein langsames Abbrennen der Flammensätze (Feuerwerksätze) zu bewirken, vermischt man diese häufig mit einem pulvrigen Gemisch aus Schellack und Kaliumchlorat. 20—25 Th. eines Flammensatzes, welcher kein Kaliumchlorat enthält, mischt man mit 2 Th. Kaliumchlorat und 4 Th. Schellack. Enthält der Flammensatz bereits Kaliumchlorat, so mischt man 15—20 Th. desselben mit $1\frac{1}{4}$ Th. Kaliumchlorat und $3\frac{1}{2}$ Th. Schellack.

Blauflammensatz.		Rothflammensatz.	
I.		I.	
Rp.	Kali chlorici 12,0	Rp.	Strontian nitrici 50,0
	Capri sulfurici nigri		Larcae in tabulis 40,0
	Sulfuris depurati aa 5,0		Kali chlorici 15,0
	Calomelanos 1,0		Sulfuris depurati 1,0
II.			Carbonis ligni 1,0
Rp.	Capri oxydati 10,0	II.	
	Kali nitrici 10,0	Rp.	Strontian nitrici 100,0
	Sulfuris depurati 15,0		Sulfuris depurati 25,0
	Kali chlorici 30,0		Sulfuris sulfurici nigri
Gelbflammensatz.			Carbonis ligni aa 5,0
Rp.	Natrii carbonat calcinati 40,0		Kali chlorici 10,0
	Kali nitrici 120,0	III. Rothes Signalfeuer.	
	Sulfuris depurati 50,0	Rp.	Kali chlorici
	Acidi arsenici 25,0		Strontian nitrici aa 50,0
	Carbonis ligni 2,0		Carbonis ligni 5,0
	Kali chlorici 45,0		Ol. Lini cocti q. n.
Grünflammensatz.		Flut pasta.	
B. Band I S. 464.		Violettflammensatz.	
Rp.	Baryt nitrici 16,0	Rp.	Strontian nitrici 40,0
	Kali chlorici 5,0		Sulfuris loti 50,0
	Sulfuris depurati 5,0		Cassidi montani (Bergblau)
	Sulfuris sulfurici nigri 2,0		Calomelanos aa 10,0
Grünes Signalfeuer.			Kali chlorici 30,0
Rp.	Baryt nitrici		
	Kali chlorici aa 50,0		
	Carbonis ligni 5,0		
	Ol. Lini cocti q. n.		
ut Flut pasta.			

Weisskammernholz.

I.	
Rp. Kali nitricum	
Sacchari Lactis	25 20,0
Acidi stearici	
Baryi carbonici	25 5,0
Kali chlorici	40,0

II. Weisses Signalf Feuer.	
Rp. Kali chlorici	100,0
Subli sulfurati nigri	10,0
Öl Linl cocti	q. s.
Fint pasta.	

Sicherheitszündhölzer. Schwedische Zündhölzer. Dieselben werden in der Weise dargestellt, dass man Hölzer aus Aspendraht (von *Populus tremula* L.) durch Eintauchen in heissem Paraffin mit der sog. „Übertragungsmasse“ versieht und auf dem paraffinirten Ende der Hölzer alsdann den „Zündkopf“ durch Eintauchen in eine „Zündmasse“ anbringt. Diese Masse besteht zum grossen Theile aus Kaliumchlorat und Schwefel und entzündet sich mit Leichtigkeit und Sicherheit nur auf besonderen Reibflächen. Die nachstehenden Vorschriften sind von B. FISCHER in einem Betriebe von 12 Millionen Hölzern pro Tag praktisch erprobt worden. Unter „Klebstoff“ ist stets das Trockengewicht Leim oder Dextrin oder dasjenige einer Mischung aus 1 Th. Tragacanth und 6 Th. arabischem Gummi zu verstehen. Diese Mischung von Tragacanth und Gummi liefert die vorzüglichsten Hölzer, die billigeren Sorten werden mit Leim hergestellt.

Die Bereitung der Massen geschieht in der Weise, dass man den Klebstoff mit Wasser quellen lässt, alsdann das Kaliumchlorat zugiebt und rührt, bis dieses vollkommen vertheilt ist. Man fügt alsdann die übrigen Ingredienzien hinzu, rührt unter Zufügung von soviel Wasser, dass die Masse eine breiförmige Konsistenz hat, alles gut durcheinander und mahlt die Masse schliesslich auf einer Farbmühle gut fein.

Gelbe Masse.

Rp. Kali chlorici	50,0
Sulfuris depurati	10,0
Baryi chromici	
Plumbi chromici	25 5,0
Glaspulver	15,0
Klebstoff	8–10,0

Die Farbe der Zündköpfe hängt von der Nüance des Chromsauren Bleis ab. Die Masse brennt tadelllos.

Rothte Masse.

Rp. Kali chlorici	50,0
Sulfuris depurati	
Baryi chromici	25 10,0
Glaspulver	15,0
Klebstoff	8–10,0

Diese Masse ist an sich hefigelb und kann durch Zusatz von Theerfarbstoffen roth gefärbt werden. Man rechnet für 10 kg Trockensubstanz Erythroin gelblich 25,0 g oder Ponceau 3 R. 25,0 g.

Braune Masse.

Rp. Kali chlorici	50,0
Sulfuris depurati	10,0
Plumbi chromici	
Mangan hyperoxydali	
Capitis mortui	25 5,0
Glaspulver	10,0
Klebstoff	8–10,0

Diese Masse kommt der echten JÖNSKÖPINGS sehr nahe.

Schwarze Masse.

Rp. Kali chlorici	55,0
Sulfuris depurati	10,0
Baryi chromici	5,0
Mangan hyperoxydali	7,0
Elfenbeinschwarz	7,0
Glaspulver	12,0
Klebstoff	8–10,0

Masse für Reibflächen. Man weicht das arabische Gummi in Wasser ein, mischt nach erfolgter Auflösung die übrigen Bestandtheile darunter und schickt den Brei durch eine locker gestellte Farbmühle.

I.	
Rp. Gummi arabici	200,0
Aqua	400,0
Phosphori amorphi	600,0
Umbrina	200,0
Mangan hyperoxydali	200,0
Subli sulfurati nigri	100,0

Der Masse von JÖNSKÖPINGS ähnlich.

II.	
Rp. Gummi arabici	200,0
Aqua	400,0
Phosphori amorphi	500,0
Subli sulfurati nigri	700,0

Der Masse von GEHRHARD BERTZ in Augsburg ähnlich.

Bengallische Zündhölzer. Die Masse zu denselben wird wie folgt bereitet: 500 Th. Dextrin werden mit 1000 Th. Wasser 12 Stunden lang macerirt, dann im Dampfbade erhitzt. Hiernach giebt man dazu 850 Th. Kaliumchlorat, 3500 Th. Strontiumnitrat, 500 Th. Kolophoniumpulver. Nach dem Mahlen der Masse tunkt man die Hölzer 2–2,5 cm tief und versieht die keulenförmigen Enden noch mit einem Köpfchen von brauner, schwarzer oder farbiger Sicherheitsmasse.

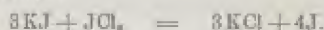
Porzellanschale oder in einem Becherglase ab. — Durch Jod erzeugte Flecken auf der Haut oder in Geweben beseitigt man durch Einwirkung von Natriumthiosulfat.

Anwendung. Jod in Substanz (auch in Dampfform) oder konzentrierter Lösung wirkt auf Schleimhäute und die Haut reizend. Die Haut wird braun gefärbt und stößt sich nach einigen Tagen ab. Innerlich erzeugt es in grösseren Dosen heftige Magenentzündung, Erbrechen (Gegengift = Stärke). Kleine Mengen wirken innerlich erregend und zeigen sonst die allgemeine Jodwirkung. Der innerliche Gebrauch ist selten; vorkommendenfalls giebt man es stets in stark verdünnter wässriger Lösung mit Kaliumjodid zusammen. Sind solche Lösungen verordnet, so bringe man zunächst Jod und Kaliumjodid mit wenig (1–2 cem) Wasser zusammen und setze erst nach völliger Auflösung des Jods die übrige Menge Wasser zu.

Der Rezeptar substituirt in solchen Lösungen niemals das Jod durch eine entsprechende Menge *Tinctura Jodi*. Die letztere enthält das Jod zum Theil als Jodwasserstoff, die Lösungen fallen daher heller aus als mit reinem Jod. Aeusserlich wird das Jod, namentlich in Form der Tinktur und von Salben, als reizendes und resorbirendes Mittel angewendet. — Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Jodalkali.

Höchstgaben: *pro dosi* 0,02 (Germ.), 0,03 (Austr.), 0,05 (Helv.) *pro die* 0,1 (Austr. Germ.), 0,2 (Helv.).

Reines Jod, chlorfreies Jod, wie es für chemische Zwecke, insbesondere zum Einstellen der $\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung gebraucht wird, erhält man, indem man das resublimirte Jod mit etwa 5 Proc. Jodkalium verreibt, dieses Gemisch in eine Porzellanschale bringt, in die letztere einen Trichter umgekehrt einstellt und nun im Sandbade bei schwacher Hitze langsam sublimirt.



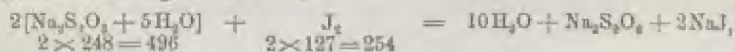
Das erhaltene Jod wird über Schwefelsäure oder Aetkalk getrocknet.

Neuerdings ist empfohlen worden, reines Jod durch Umkrystallisiren aus konz. Kaliumjodidlösung, ferner auch durch Elektrolyse von Alkalijodiden darzustellen.

Erkennung und Bestimmung. A) Man erkennt das freie Jod: 1) An der violetten Farbe seines Dampfes, 2) daran, dass es in Lösung oder Dampfform den Stärkekleister blau färbt, endlich 3) an der Färbung der Lösungen in Chloroform, Schwefelkohlenstoff oder Benzol, s. S. 136.

Liegen Verbindungen des Jods vor, so lässt sich allgemeingültig sagen, dass dieselben durchweg beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure freies Jod abspalten. — Aus den löslichen Jodiden kann man das Jod am einfachsten durch Zusatz von Ferriochlorid oder von rauchender Salpetersäure im freien Zustande abspalten. In den löslichen Jodaten weist man das Jod nach, indem man kleine Mengen von Reduktionsmitteln in saurer Flüssigkeit zufügt. Soll z. B. das Jod in einer Lösung von Kaliumjodat nachgewiesen werden, so säuert man diese mit Schwefelsäure an und fügt in kleinen (!) Mengen schweflige Säure oder Stannochlorid oder Zinkstaub zu. Das in Freiheit gesetzte Jod ist an seiner braungelben Farbe und an seinem Verhalten gegen Stärkekleister erkennbar.

B) Man bestimmt das freie Jod am einfachsten durch Titriren mit Natriumthiosulfatlösung. Da der Vorgang der Entfärbung des Jods durch Natriumthiosulfat im Sinne nachfolgender Gleichung verläuft



so ergibt sich daraus, dass 1 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung, welcher 0,0248 g $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5\text{H}_2\text{O}$ enthält = 0,0127 g Jod zu binden vermag.

† **Tinctura Jodi. Jodtinktur.** Ist in den verschiedenen Pharmakopöen von verschiedener Stärke. Man bereitet sie durch Auflösen von Jod in der vorgeschriebenen Menge Weingeist unter Ausschluss von Erwärmung. Wenn das zu einfach ist, der kann sich eines Auflösungsgefässes bedienen, wie solche von WARMBRUNN Quinatz & Co. in Berlin hergestellt werden.

Austr. Tinctura Jodi. Jodi 10,0, Spiritus (90 proc.) 150,0. Höchstgaben: *pro dosi* 0,3, *pro die* 1,0.

Brit. Tinctura Jodi. Jodi, Kali jodati, Aquae aa 25,0 g, Spiritus (90 proc.) 7. s. ad 1 Liter. Dient vorzugsweise zum inneren Gebrauche. **Liquor Jodi fortis (Strong**

solution of Jodine). Jodi 50,0 g, Kalii jodati 30,0 g, Aquae 50,0 g, Spiritus (90proc.) 860 ccm. Ist die zum äusseren Gebrauch bestimmte Lösung.

Gall. Tinctura d'Jode. Jodi 10,0 g, Spiritus (90proc.) 120,0 g.

Germ. Jodi 10,0, Spiritus 100,0. Höchstgaben: pro dos 0,2, pro die 1,0.

Helv. Tinctura Jodi. Jodi 10,0, Spiritus (96proc.) 90,0 Höchstgaben: pro dos 0,25, pro die 1,0.

U-St. Jodi 70,0, Spiritus (95proc.) q. s. ad 1 Liter.

Die Jodtinktur ist vorsichtig aufzubewahren in Flaschen mit Glasstopfen, da Korkstopfen zerstört werden. Im Verlaufe der Aufbewahrung entstehen durch Einwirkung des Jods auf den Alkohol nicht unbeträchtliche Mengen von Jodwasserstoff. Eine ältere Jodtinktur wirkt daher stärker reizend auf die Haut als eine frisch bereitete. Man beachte auch, dass Brit. zwei Lösungen von verschiedener Stärke aufführt, und dass die Tinctura Jodi Brit. etwa nur $\frac{1}{4}$ soviel Jod enthält, als die Tinctura Jodi Germ.

† Tinctura Jodi fortior. Stärkere Jodtinktur (Ergänz. Hamb. V.). Jodi 1,0, Alkohol absoluti 8,0. Ist ohne Erwärmen durch Maceration in einer mit Glasstopfen verschlossenen Flasche zu lösen. Spec. Gew. 0,871—0,875.

† Tinctura Jodi decolor (Ergänz. Hamb. V.). Tinctura Jodi decolorata (Nat. form.). A. Ergänz.: Rp. Jodi, Natrii thiosulfurici, Aquae aa 10,0. Nach erfolgter Auflösung fügt man hinzu Liquoris Ammonii caustici (10proc.) 15,0 und nach einigem Umschütteln Spiritus (90proc.) 75,0. Nach dreitägigem Stehen an einem kühlen Orte zu filtriren und kühl und vorsichtig aufzubewahren. Spec. Gew. 0,940—0,945. B. Nat. form.: Jodi, Natrii thiosulfurici aa 83,0 g, Aquae 100 ccm, Liquoris Ammonii caustici fortis (von 28 Proc.) 65 ccm, Spiritus (95proc.) q. s. ad 1 Liter.

III. † Jodum trichloratum. (Ergänz.) Jodtrichlorid JCl_3 . Mol. Gew. = 233,5. Zur Darstellung leitet man mittels weiter Röhren einen kräftigen Strom von trockenem Chlorgase durch eine dreihalsige Flasche, in welche aus einer in den mittleren Tubus eingesetzten Retorte trockenes Jod hineinsublimirt wird. $J_2 + 3Cl_2 = 2JCl_3$.

Eigenschaften. Pomeranzengelbe Nadeln oder Tafeln von durchdringend stechendem, bromähnlichem Geruche. Spec. Gew. = 3,11. Sie schmelzen bei etwa 25° C. unter Zerfall in Chlor und Jodmonochlorid. $JCl_3 = Cl_2 + JCl$. Löslich in 5 Th. Wasser. Chloroform entzieht dieser Lösung kein Jod; wohl aber ist dies der Fall, wenn man etwas Zinnchlorür zufügt. In wenig Wasser löst es sich unzersetzt auf, durch viel Wasser wird es in Jodmonochlorid, Jodsäure und Chlorwasserstoff zerlegt: $4JCl_3 + 6H_2O = 2JCl + 2JO_2H + 10HCl$. Schüttelt man die wässrige Lösung mit Schwefelkohlenstoff, so bleibt letzterer zunächst ungefärbt, nimmt aber allmählich rosarote Färbung an, indem nach der Gleichung $6JCl_3 + 4CS_2 = 2CCl_4 + 2CSCl_2 + 3S_2Cl_2 + 6J$ freies Jod abgeschieden wird. In Alkohol und Aether ist das Jodtrichlorid zwar löslich, doch tritt zugleich eine Einwirkung auf diese Lösungsmittel ein. — Versetzt man die wässrige Lösung (1:10) mit reichlichen Mengen kochender Schwefelsäure, so fällt ein weisser, später gelb werdender Niederschlag aus. Erhitzt man das Präparat im Probirrohre mit etwas Zucker oder Oxalsäure, so treten violette Joddämpfe auf.

Es enthält 54,4 Proc. Jod und 45,6 Proc. Chlor.

Prüfung. 1) 10 ccm einer wässrigen Lösung (1:10) sollen durch einige Tropfen Stärkelösung nicht sofort (!) blau gefärbt werden. 2) Werden 0,05 g Jodtrichlorid und 2 g Kaliumjodid in 30 ccm Wasser gelöst, so sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 8 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein. — 3) 0,1 g Jodtrichlorid verflüchtigt sich beim Erhitzen im Probirrohre, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Man halte das Präparat in gut geschlossenen kleinen Gefässen an einem kühlen Orte.

Anwendung. Das Jodtrichlorid wird als Antisepticum angewendet. Die wässrige Lösung 1:1000 entspricht einer 4proc. Karbolsäurelösung bez. einer 0,1 proc. Sublimatlösung. Man verwendet diese Lösung zur Desinfektion der Hände und der Instrumente; die Lösung 1:1200 zu Einspritzungen bei Gonorrhoea, Lösungen von 0,02:100,0 als Desinficiens in der Augenpraxis. Innerlich mehrmals täglich 1 Esslöffel einer wässrigen

Kitt, wasserfester, für Glas. Chromirter Leim. Ist eine frisch bereitete Lösung von 1,0 Gelatine oder Leim in 10,0 Wasser, im Dunkelmzimmer versetzt mit 0,2 Kaliumdichromat. Die Kittung wird den Sonnenstrahlen ausgesetzt.

MÜLLER'sche Flüssigkeit zum Härten mikroskopischer Präparate. Rp. Kalii dichromici 20,0, Natrii sulfurici 10,0, Aquae destillatae 1000,0. S. auch Bd. I, S. 955.

Leim für Pergamentpapier. Ein Liter einer klebfähigen Leim- oder Gelatine-lösung wird im Dunkelmzimmer mit 25,0—30,0 feingepulvertem Kaliumdichromat gemischt. Die Mischung kommt schwach erwärmt zur Anwendung. Das geklebte Pergamentpapier wird dem Sonnenlicht ausgesetzt, bis die gelbe Leimung bräunlich geworden ist. Hierauf wird es in 2—3 procentiger Alaunlösung in der Wärme des Wasserbades digerirt, bis die Färbung verschwunden ist, nun mit Wasser abgewaschen und getrocknet.

Schauwasser, gelbes, eine Lösung des gelben Kaliumchromats.

Schauwasser, rothes, eine Lösung des Kaliumdichromats in Wasser.

Tinte, gelbe, eine decantirte Lösung von 20,0 gelbem Kaliumchromat in 10,0 Wasser und 5,0 concentrirter Schwefelsäure.

Wasserdichtmachen leinenen und baumwollenen Gewebes. Eine Lösung von 200,0 arabischem Gummi in 700,0—800,0 Wasser wird mit einer Lösung von 20,0 Kaliumdichromat in 100,0 Wasser gemischt und damit das Gewebe getränkt, getrocknet und dann zwei Tage hindurch der Einwirkung der Sonnenstrahlen ausgesetzt. Das arabisches Gummi kann auch durch Knochenleim ersetzt werden.

Liquor conservatorius JACOBSON.

Rp. Kalii chromici flavi	5,0
Aquae destillatae	1000,0

Zur Aufbewahrung anatomischer Präparate.

Mixtura pectoralis JESSEN.

Rp. Kalii chromici flavi	0,1
Aquae destillatae	150,0
Succi Liquiritiae	5,0

Zweistündlich einen Esslöffel bei curricularischen Affektionen der Athmungsorgane.

Pilulae antisyphiliticae VINCENTII ET HERTZKIND.

Rp. Kalii dichromici	1,0
Extracti Gentianae	8,0
Radix Gentianae q. s.	

Pilulae pilulae No. 80. Bei veralteter Syphilis.

Kalium cyanatum.

Man hat zwei Hauptsorten dieses Salzes zu unterscheiden: 1) das sog. reine Kaliumcyanid und 2) das LIXNE'sche Kaliumcyanid, welches stets durch cyansaures Kalium mehr oder weniger verunreinigt ist.

I. †† Kalium cyanatum (Ergänzb.). Cyanure de potassium (Gall.). Potassii Cyanidum (U-St.). Kalium hydrocyanicum. Cyankalium. Kaliumcyanid. Blausaures Kal. KCN. Mol. Gew. = 85.

Darstellung. In eine durch Glaswolle oder Asbest filtrirte Lösung von 100 Th. geschmolzenem Aetzkali in 800 Th. Weingeist von 93—95 Proc., welche durch Abkühlung kalt gehalten wird, leitet man durch ein weites (!) Rohr Cyanwasserstoff ein, entwickelt aus 250 Th. Kaliumferrocyanid, 200 Th. konc. Schwefelsäure und 800 Th. Wasser. Der Kolben mit der den Cyanwasserstoff entwickelnden Mischung werde mit einem Sicherheitsrohr versehen, falls das Einleitungsrohr etwa verstopft werden sollte.

In dem Maasse, wie in der Vorlage Cyankalium gebildet wird, scheidet dieses sich, weil es in Alkohol schwer löslich ist, aus. Schliesslich entsteht ein Krystallbrei. Man sammelt die ausgeschiedenen Krystalle auf einem mit Glaswolle locker verstopften Trichter, wäscht sie mit etwas absolutem Alkohol nach und trocknet sie auf Filtrirpapier oder anderen porösen Unterlagen bei gewöhnlicher Temperatur, zum Schluss bei 25—30° C. — Man kann die getrocknete Krystallmasse auch in einem bedeckten Porcellantiegel schmelzen und den Fluss in einen weiten Porcellanmörser ausgießen.

Man kann das reine Kaliumcyanid auch bereiten, indem man entwässertes Kaliumferrocyanid durch Erhitzen in einem bedeckten Porcellantiegel so lange im Schmelzen erhält, als noch Stickstoff entweicht: $\text{Fe}(\text{CN})_6\text{K}_4 = 4\text{KCN} + 2\text{N} + \text{FeC}_2$. Das gebildete Kohleisen setzt sich zu Boden, so dass man den grössten Theil des flüssigen Kaliumcyanids

einfach abgesehen kann. Aus dem Rückstand lässt sich das in diesem noch enthaltene Kaliumcyanid durch Auskochen mit Alkohol von 50 Proc. gewinnen. (Gall.) Vorsicht bei der Darstellung!

Eigenschaften. Eine weisse, grobkörnige Salzmasse oder weisse Stückchen, im völlig trocknen Zustande fast geruchlos, indessen infolge der Einwirkung auch mässig feuchter Luft und der Luftkohlensäure schwach nach Blausäure riechend (weil diese durch Einwirkung der Kohlensäure der Luft in kleinen Mengen in Freiheit gesetzt wird).

Kaliumcyanid zerfliesst an feuchter Luft. Es löst sich mit alkalischer Reaktion leicht in 2 Th. kaltem Wasser, schon in 1 Th. siedendem Wasser, jedoch wird es von letzterem unter Bildung von amsensaurem Kalium + Ammoniak zersetzt. Aus verdünntem Weingeist kann es krystallisiert werden, in starkem Weingeiste ist es nur wenig löslich. — Versetzt man die kalt bereitete wässrige Auflösung mit einem Körnchen Ferrosulfat, ferner 2—3 Tropfen Ferrichloridlösung, so entsteht beim Ansäuern mit Salzsäure blauer Färbung, bezw. ein blauer Niederschlag. — Beim Versetzen der wässrigen Lösung mit überschüssiger Weinsäure entsteht ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbitartrat. Kaliumcyanid entsteht Metalloxyden beim Schmelzen mit denselben Sauerstoff und wird deshalb als vorzügliches Reduktionsmittel angewendet. Es hat ferner die Eigenschaft, Chlor-, Brom- und Jodsilber aufzulösen unter Bildung löslicher Doppelcyanide. Ein ähnliches Doppelcyanid geht es auch mit dem Golde ein. Man benutzt es daher zum Auflösen der genannten Halogensalze namentlich in der Galvanostegie.

Prüfung. Die wässrige Lösung (1 = 20) darf beim Ansäuern mit Salzsäure nur wenig aufbrausen (Kohlensäure, in versetzten Präparaten, aber auch in sog. Lanno'schem Cyankalium enthalten). Diese salzsaure Flüssigkeit werde durch Bleiacetalösung nicht braun oder schwarz gefärbt (Kaliumsulfid), durch Ferrichloridlösung weder geröthet (Kaliumrhodanid) noch gebläut (Kaliumferrocyanid) und durch Baryumchloridlösung nicht getrübt (Kaliumsulfat).

Gehaltsbestimmung. Man bereitet eine wässrige Lösung von 1 g Kaliumcyanid zu 100 cem. 10 cem dieser Lösung vermische man mit 90 cem Wasser, gebe eine Spur Natriumchlorid hinzu und lasse unter Umrühren solange $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung hinzulaufen, bis eine bleibende, weisse Trübung eingetreten ist. Es müssen hierzu mindestens 7,5 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung erforderlich sein. Da unter den hier vorgeschriebenen Bedingungen (vergl. Bd. I, S. 281) 1 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung = 0,0180 g Kaliumcyanid KCN anzeigt, so entspricht dies einem geforderten Gehalt von 97,5 Proc. Kaliumcyanid.

Aufbewahrung. Kaliumcyanid ist in gut verschlossenen Gefässen, vor feuchter Luft geschützt, sehr vorsichtig aufzubewahren. Bei dem Hantiren mit Kaliumcyanid beobachte man die dringendste Vorsicht. Kaliumcyanid ist nicht nur giftig, wenn es in den Magen gebracht wird, es wirkt auch giftig, wenn es in die Blutbahn gelangt. Auch beachte man, dass in allen Fällen, wo durch Einwirkung von Säuren auf Kaliumcyanid freie Blausäure auftritt, diese eingeathmet werden kann und dann gleichfalls giftig wirkt. Diese Möglichkeit ist um so mehr zu beachten, als gasförmige Blausäure in conc. Form wohl Kratzen im Schlunde hervorruft, aber nicht eigentlich bittermandelölgartig riecht, bezw. schmeckt. Dieser Geruch tritt erst in Verdünnung zu Tage.

Anwendung. Kaliumcyanid wird nur selten und zwar als Ersatz der Blausäure in ähnlicher Weise wie Bittermandelwasser als Sedativum und Antispasmodicum, äusserlich bei Neuralgien und Migräne angewendet. — Seine Abgabe erfordert die dringendste Vorsicht, da 0,3 per os eingeführt genügen, einen erwachsenen Menschen zu tödten. Eine noch geringere Menge genügt, wenn das Salz (durch Wunden, oder durch subkutane Injektion) in die Blutbahn eingeführt, bezw. zur Resorption gebracht wird.

Innerlich giebt man es zwei bis dreimal täglich zu 0,01—0,02—0,03 g in Lösung. Höchstgaben: 0,03 g pro dosi, 0,1 pro die (Ergänzb.). Aeusserlich benutzt man die wässrige Auflösung 0,2—0,3 : 100,0 zu Umschlägen und Waschungen oder eine Salbe 0,1—0,2 : 20,0 Fett bei Neuralgien und juckenden Hautausschlägen.

Das Ministerial-Reskript vom 10. März 1844 bestimmte, dass jede Verordnung des Kalium cyanatum mit einem (!) zu begleiten sei, zum Zeichen, dass dieses Präparat und nicht das Kalium ferrocyanatum gemeint sei. Diese Verordnung ist gegenwärtig nicht mehr in Kraft.

II. †† Kalium cyanatum crudum. Kalium cyanatum LIEBIG. LIEBIG'sches Cyankalium.

Darstellung. 100 Th. gelbes Blutlaugensalz werden grob gepulvert und in einem eisernen Kessel so lange mässig erhitzt, bis das Krystallwasser völlig verjagt ist. Man mischt hierauf 33 Th. reines, völlig ausgetrocknetes Kaliumkarbonat hinzu und setzt die Mischung in einem bedeckten Tiegel solange der Glühhitze aus, bis das Gemisch geschmolzen ist und ein mit einem Glasstabe herausgenommener Tropfen beim Erkalten zu einer rein weissen Masse erstarrt. Man mässigt alsdann die Erhitzung etwas, lässt aber die Masse im Fluss, so dass das Kohlenstoff-Eisen sich völlig absetzen kann, und giesst nun die klare, flüssige Masse auf eine blanke Eisenplatte oder in Lapidformen.

Eigenschaften. Meist 5—20 cm lange, circa 0,5 cm dicke, weisse, undurchsichtige Stangen oder unregelmässig geformte Stücke, etwa von den gleichen physikalischen Eigenschaften wie das vorige Präparat. Das LIEBIG'sche Cyankalium ist nicht reines Cyankalium, sondern es enthält etwa 70—75% Kaliumcyanid und 20—25% Kaliumcyanat. In den Preislisten wird es entweder als LIEBIG'sches Cyankalium oder als Cyankalium 60 Proc. aufgeführt. Es verhält sich im ganzen wie das reinere Präparat, nur entwickelt es wegen seines Gehaltes an Kaliumcyanat Kohlensäure, wenn die weingeistige Lösung mit Salzsäure versetzt wird. Es ist weniger hygroskopisch und deshalb haltbarer wie das reinere Präparat.

Prüfung. Da das Kaliumcyanid die Form des Kali causticum fusum oder des Kali causticum siccum hat, so ist eine Verwechslung mit diesem nicht ausser Acht zu lassen. Das Kaliumcyanid in der 10—15 fachen Menge Wasser gelöst, mit etwas Ferrisulfat- und Ferrichloridlösung versetzt, damit durchgeschüttelt und nun mit Salzsäure sauer gemacht, giebt Berlinerblau aus, oder man macht die Kaliumcyanidlösung mit einigen Tropfen Aetzkaliänge alkalisch, vermischt mit einem gleichen Volum Pikrinsäurelösung und erwärmt bis auf circa 60° C. Eine blutrothe Färbung (Isopurpursäure) ergiebt die Gegenwart des Kaliumcyanids. Ueber die Bestimmung des Kaliumcyanidgehaltes siehe oben.

Aufbewahrung und Dispensation. Auch dieses rohe Kaliumcyanid gehört zu den direkten Giften und darf nur gegen Giftschein an erwachsene Personen abgegeben werden. Ist der Empfänger dem Apotheker nicht persönlich bekannt, so ist die Beglaubigung der Polizei auf dem Giftschein erforderlich. Man giebt es in kleinen passenden starkwandigen Glasflaschen, welche gut zu verkorken und zu versiegeln sind, ab.

Anwendung. Das rohe Cyankalium oder Cyansalz findet Anwendung bei der galvanischen Vergoldung und Versilberung, beim Löthen, in der Photographie, zum Putzen der Geräthschaften aus edlen Metallen, zur Vertilgung der Silberflocke aus Geweben u. dergl. mehr, auch bedienen sich die Thierärzte desselben zum Vergiften der Haustiere (der Hunde), die Naturforscher zur Tödtung der Insekten und anderer kleinen Thiere. Für die hier aufgeführten Zwecke wird ausnahmslos das LIEBIG'sche Cyankalium abgegeben.

GEORGMAN'sches Salz lässt sich durch einfache Mischung aus 1 Th. reinem Kaliumcyanid und 2 Th. Mercurichlorid darstellen.

†† Natrio-Kalium cyanatum. Kalium cyanatum WAGNER, Cyansalz, Cyankalium (für technische Zwecke), wird in ähnlicher Weise wie das LIEBIG'sche Kaliumcyanid aus 80 Th. entwässertem Blutlaugensalz und 20 Th. entwässertem Natriumkarbonat bereitet. Die Schmelzung findet hier bei geringerer Hitze statt und das Kohlenstoffeisen setzt sich in der geschmolzenen Masse schneller ab.

Gegengift. Das Cyankalium wird häufig zu Selbstmorden verwendet, in zahlreichen Fällen hat auch schon der unbeabsichtigte Genuss von Cyankalium zum Tode geführt. In der Regel erfolgt der Tod nach Genuss von Cyankalium in genügender Menge so rasch, dass eine antidotische Behandlung kaum noch möglich ist. Nur in Ausnahmefällen, wenn z. B. der Magen stark gefüllt oder bald Erbrechen eingetreten ist, kann durch

geeignete Mittel Wiederherstellung erzielt werden. In solchen Fällen wendet man an: Magenpumpe oder subkutane Injektionen von Apomorphin um Erbrechen herbeizuführen, Begießen des Kopfes, Halses, Rückens mit kaltem Wasser, künstliche Respiration, daneben Excitantien, wie starker Kaffee, Alkohol, subkutan Aether und Kampfer in Aether gelöst. Als Gegengift Wasserstoffsuperoxyd, Kaliumpermanganat (2,5 : 500), Kobaltnitrat (0,5 : 100). Als Gegengift Wasserstoffsuperoxyd, Kaliumpermanganat (2,5 : 500), Kobaltnitrat (0,5 : 100).

Kalium ferrocyanatum.

I. Kalium ferrocyanatum (Ergänzb.). Ferrocyanure de potassium (Gall.). Potassil Ferrocyanidum (U-St.). Kalium ferrocyanatum flavum. Ferrokaliumcyanatum flavum. Kalium ferroso-cyanatum. Kali zooticum. Kali Borussicum. Ferrocyanokallium. Kallumeisencyanür. Cyaneisenkalium. Kaliumferrocyanid. Gelbes Blutlaugensalz. $\text{Fe}(\text{CN})_6\text{K}_4 + 3\text{H}_2\text{O}$ oder $\text{FeCy}_6\text{K}_4 + 3\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 422. Ein fabrikmässig dargestelltes Salz.

Darstellung. Das reinere Präparat wird aus dem Kaliumferrocyanid des Handels dargestellt, indem man dieses in der 10fachen Menge Wasser löst und solange mit Baryumchlorid versetzt, als durch dieses noch ein Niederschlag erzeugt wird. Die durch Absetzen geklärte und filtrirte Lösung bringt man durch Eindampfen zur Krystallisation. Die erhaltenen Krystalle werden wiederholt umkrystallisirt.

Eigenschaften. Citronengelbe, glänzende, etwas zähe, ziemlich luftbeständige tafelförmige Krystalle (dem quadratischen System angehörnd) oder aus solchen bestehende Aggregate von sädlich-salzigem Geschmack. Spec. Gew. = 1,53. Sie lösen sich mit blassgelber Farbe in 2 Th. siedendem oder 4 Th. kaltem Wasser, nicht in Alkohol. — Die wässrige Lösung ist neutral und giebt mit überschüssiger Weinsäurelösung allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag, mit Ferrichloridlösung eine tiefblaue Fällung, die in Salzsäure unlöslich ist.



Fig. 15. Blutlaugensalzkrysalle.

Es verwirrt bei 100° C. unter Abgabe des Wassers zu einem weissen Pulver. Bei Rothglühhitze schmilzt es, entwickelt hierbei ruhig Stickstoff und hinterlässt ein Gemenge von Kaliumcyanid und Kohlenstoff-Eisen FeC_2 , (s. Kalium cyanatum). Beim Schmelzen mit Kaliumkarbonat entsteht ein Gemenge von Kaliumcyanid und Kaliumcyanat unter Abcheidung von metallischem Eisen (Lixiv's Cyankalium). Alkalien scheiden aus der wässrigen Lösung kein Eisen ab. Beim Destilliren der wässrigen Lösung mit verdünnten Säuren, z. B. verdünnter (1) Schwefelsäure, wird Blausäure abgespalten. Mit den Salzlösungen der Schwermetalle erzeugt die wässrige Lösung des Kaliumferrocyanids Salze der Ferrocyanwasserstoffsäure $\text{Fe}(\text{CN})_6\text{H}_4$, welche grösstentheils unlöslich sind.

Reaktionen. 1) Mit Ferrisalzen entsteht in saurer Lösung unlösliches Berliner Blau. 2) Mit Kupfersulfat entsteht braunes Ferrocyanokupfer, welches in Essigsäure oder verdünnter Salzsäure unlöslich ist. 3) Mit Uransalzen entsteht ein brauner Niederschlag von Ferrocyan-Uranyl.

Prüfung. Das Kaliumferrocyanid des Handels ist gewöhnlich schön krystallisirt. Etwa vorhandene kleine Krystalle können möglicherweise Kaliumbikarbonat enthalten. Ausserdem ist auf eine Verunreinigung durch Kaliumsulfat zu achten. 1) Man liest einige kleine Krystalle aus, löst diese in Wasser und versetzt die Lösung mit verdünnter Schwefelsäure; es darf ein Aufbrausen nicht stattfinden (Kaliumbikarbonat). 2) 10 ccm der 5 procentigen wässrigen Lösung werden nach dem Zusatz von 2 Tropfen Salzsäure durch Baryumnitratlösung nicht sofort getrübt (Kaliumsulfat, von welchem eine geringe Verunreinigung zugelassen ist). — 3) Wird eine Mischung von 0,5 g Ferrocyanokallium und 1 g chlorfreiem Salpeter im Porcellantiegel verpufft, die Schmelze mit Wasser ausgezogen,

das Filtrat mit Salpetersäure angesäuert und mit Silbernitratlösung versetzt, so darf eine Fällung nicht entstehen (Kaliumchlorid).

Zur massenanalytischen Bestimmung versetzt man die etwa im Verhältniss 1:1000 hergestellte wässrige Kaliumferrocyanidlösung mit verdünnter Schwefelsäure und titirt nun mit Kaliumpermanganatlösung bis zur eintretenden gelbrothen Färbung. Der Titer der Kaliumpermanganatlösung ist vorher gegen chemisch reines Kaliumferrocyanid einzustellen.

**Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Ferrocyankalium
bei 15° C. Nach SCHIFF.**

Vol.- Gew.	Proc. an FeCy_2K_4 + $3\text{H}_2\text{O}$	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.- Gew.	Proc. an FeCy_2K_4 + $3\text{H}_2\text{O}$	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.- Gew.	Proc. an FeCy_2K_4 + $3\text{H}_2\text{O}$	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.- Gew.	Proc. an FeCy_2K_4 + $3\text{H}_2\text{O}$	Proc. an FeCy_2K_4
1,0058	1	0,872	1,0356	6	5,283	1,0669	11	9,592	1,0999	16	13,952
1,0116	2	1,744	1,0417	7	6,104	1,0784	12	10,464	1,1067	17	14,824
1,0175	3	2,616	1,0479	8	6,976	1,0800	13	11,336	1,1136	18	15,696
1,0234	4	3,488	1,0542	9	7,848	1,0868	14	12,208	1,1205	19	16,568
1,0295	5	4,360	1,0605	10	8,720	1,0932	15	13,080	1,1275	20	17,440

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Mitteln.

Anwendung. Obgleich dem gelben Blutlaugensalze jede Heilwirkung abgesprochen wird, so erwarten einige Aerzte von demselben doch eine milde Eisenwirkung und eine milde diuretische Wirkung. Man giebt es in Dosen von 0,5–1,0 g mehrmals täglich. Man verwechsle es nicht mit dem giftigen *Kalium cyanatum*! Als Reagens benutzt man thunlichst die frisch bereitete Lösung.

Kalium ferrocyanatum crudum. Technisches Ferrocyankalium. Technisches gelbes Blutlaugensalz. Das Salz ist äusserlich dem reinen Präparate sehr ähnlich, setzt sich aber zumeist aus erheblich grösseren Krystallen zusammen. Es ist bisweilen durch Kaliumbikarbonat, sehr häufig durch Kaliumsulfat in beträchtlichen Mengen verunreinigt. Eine mässige Verunreinigung durch Kaliumsulfat würde der technischen Verwendbarkeit des Salzes keinen Eintrag thun.

Das gelbe Blutlaugensalz wird im Handverkauf häufig gefordert zum Blaufärben, zum Verstäuben des Eisens, zur Herstellung der blauen Tinte. Man kann es unbedenklich abgeben, da es nicht giftig ist.

Acidum hydroferrocyanatum. Ferrocyanwasserstoffsäure. $\text{Fe}(\text{CN})_4\text{H}_4$. Mol. Gew. = 216.

Man erhält diese Verbindung am einfachsten, wenn man zu einer kalt gesättigten Kaliumferrocyanidlösung ein gleiches Volumen eisenfreie Salzsäure zufügt. Der entstandene weisse Niederschlag wird bei Luftabschluss auf poröser Platte getrocknet, alsdann in Weingeist gelöst und mit Aether wieder ausgefällt. — Ein weisses, krystallinisches, aus Nadelchen bestehendes Pulver; grössere Krystalle erhält man durch Uberschichten der weingeistigen Lösung mit Aether.

Ferrocyanwasserstoffsäure ist leicht löslich in Wasser und in Weingeist. Sie schmeckt und reagirt stark sauer und ist eine so kräftige Säure, dass sie nicht nur essigsaure, sondern auch oxalsaure Salze zersetzt. Sie oxydirt sich rasch an der Luft, besonders schnell beim Erhitzen unter Bildung von Blausäure und WILLIAMSON'S Blau.

Die Ferrocyanwasserstoffsäure dient in der Pharmacie zur Bereitung einiger Salze, z. B. des *Chininum ferrocyanatum* s. Bd. I, S. 774.

II. Kalium ferricyanatum (Ergänzb.). Kalium ferrocyanatum rubrum. Ferrikalium cyanatum rubrum. Kaliumferricyanid. Ferridecyankalium. Blausaures Eisenoxyd-Kall. Rother Blutlaugensalz. $\text{Fe}(\text{CN})_3\text{K}_4$ oder FeCy_3K_4 . Mol. Gew. = 220.

Darstellung. Zu einer Lösung von 100 Th. gelbem Blutlaugensalze in 1000 Th. Wasser setzt man in kleinen Antheilen unter Umrühren solange Brom hinzu, bis eine Probe der Flüssigkeit durch Ferrichloridlösung nicht mehr blau gefärbt wird. Man ge-

braucht hierzu 10–20 Th. Brom; ein Ueberschuss von Brom ist zu vermeiden. — Sobald dieser Punkt erreicht ist, dampft man die Lösung an einem vor Licht geschützten Orte zur Krystallisation ein und reinigt die Krystalle durch nochmaliges Umkrystallisiren.

Eigenschaften. Glänzende, rubinrothe Prismen oder Tafeln, welche in 2,5 Th. kaltem oder 1,5 Th. siedendem Wasser mit braungelber Farbe, in Weingeist nur wenig löslich sind. Die verdünnte wässrige Lösung ist von bräunlicher bis citronengelber Farbe; sie giebt mit Ferrichlorid nur eine dunklere Färbung, keine Blaufärbung; mit Eisenoxydsalzen, z. B. Ferrosulfatlösung, entsteht ein blauer Niederschlag von Turnbull'sa Blau. Das Salz ist nicht giftig. Mit Wasserstoffsuperoxyd zusammengebracht, entwickelt es reichliche Mengen von Sauerstoff.

Prüfung. 1) Werden die oberflächlichen Schichten eines Krystalles zunächst mit Wasser waggewaschen und bereitet man alsdann von dem abgewaschenen Krystall eine etwa 3procentige wässrige Auflösung, so darf diese sich mit Ferrichloridlösung nicht blau färben (Ferrocyanalkalium). — 2) 10 cem der 3procentigen Lösung werden mit 2 Tropfen Salzsäure angesäuert und mit Baryumchloridlösung versetzt. Es darf nicht alsbald eine Trübung auftreten (Kaliumsulfat). — 3) Die Prüfung auf Chlor erfolge in gleicher Weise wie beim gelben Blutlaugensalze angegeben.

Aufbewahrung. Das Salz werde unter den indifferenten Substanzen, aber vor Licht geschützt aufbewahrt. Unter dem Einflusse des Lichtes wird es zu Ferrocyanalkalium reducirt. Da diese Reduktion vorwiegend in den äusseren Schichten auftritt, so beseitigt man diese vor Benutzung des Salzes durch Abwaschen. Lösungen des Kaliumferrocyanids halte man nicht vorrätbig, da sie sich bald zersetzen.

Anwendung. Das Kaliumferrieyanid wird nicht therapeutisch, sondern als Reagens auf Ferrosalze, ferner auf Morphin, in der organischen Synthese als Oxydationsmittel, ferner zur Herstellung von blauen Lichtpausen angewendet.

**Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Ferrieyanalkalium
bei 15° C. Nach Schirr.**

Vol.-Gew.	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.-Gew.	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.-Gew.	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.-Gew.	Proc. an FeCy_2K_4	Vol.-Gew.	Proc. an FeCy_2K_4
1,0051	1	1,0361	5	1,0482	9	1,0891	16	1,1396	24
1,0103	2	1,0315	6	1,0538	10	1,1014	18	1,1529	26
1,0155	3	1,0370	7	1,0653	12	1,1139	20	1,1664	28
1,0208	4	1,0426	8	1,0771	14	1,1266	22	1,1802	30

Kohlén's Schwesspulver für Guss-Stahl. I) Boracis 8,0, Ammonii hydrochlorici, Kali ferrocyanati siccī 1,0. II) Boracis 64,0, Ammonii hydrochlorici 20,0 Kali ferrocyanati siccī 10,0, Colophonii 5,0.

Härtepulver für Stahl. Ist entweder lediglich gepulvertes technisches Ferrocyanalkalium oder dasselbe mit Sand verrieben.

Leclair's Masse, Eisen in Stahl zu verwandeln. I) Kali carbonici crudi, Kali ferrocyanati 100,0 werden mit Saponis kalini 300,0 zusammengerieben und dann mit einer geschmolzenen und wieder halberkalteten Mischung von Sebi 100,0, Adipis 80,0, Paraffini 20,0 zusammengerührt. Das Eisen wird hell-rothglühend in diese Masse eingeführt, dann dunkel-rothglühend gemacht und in Wasser oder in einer dünnen Blutlaugensalzlösung abgelöscht. — II) Kali carbonici crudi, Kali ferrocyanati 100,0, Boracis 375,0, Olei Lini 125,0.

Schlesspulver, weisses. Kali ferrocyanati siccī 23,0, Sacchari 23,0, Kali chlorici 49,0.

Haloxilin, ein Sprengpulver. Kali ferrieyanati 1,0, Kali nitrici 45,0, Carbonis 3–5,0, Sorrhaginis lignosae 9,0.

Rothbraune Holzbeize, rothbrauner Holzanstrich. 10 Th. Kupfernitriol werden in 100 Th. oder mehr Wasser gelöst mit 2 Th. Englischer Schwefelsäure versetzt. Mit dieser Flüssigkeit wird Holz getränkt oder bestrichen und nach dem Ubertrocknen mit einer Lösung von 5 Th. gelbem Blutlaugensalze in 100 Th. oder mehr Wasser überpinselt.

Guinaud's Mischung ist ein Gemisch aus gleichen Theilen Ferrosulfat und Blutlaugensalz, welches dem Arsenik zugesetzt wird, um ihm eine Färbung zu geben.

Härte- und Schweissmittel für verschiedene Zwecke.

Härtepulver. Je 60 Th. Kalkbikarbonat, Kaliumnitrat, gepulvertes gebranntes Horn (Rinderklauen), je 2 Th. arabisches Gummi und Aloe und 1 Th. Kochsals. Das Gemisch wird auf rothglühenden Stahl, auf weissglühendes Schmiedeeisen gestreut und gut eingebrannt, dann das Eisen abgekühlt.

Schweisspulver für Schmiedeeisen im rothglühenden Zustande besteht aus 6 Th. Borax, 3 Th. Salmiak und 3 Th. Wasser bis zum Erstarren eingekocht, dann ausgetrocknet, gepulvert und mit 2 Th. rostfreien Feilspänen aus Schmiedeeisen gemischt.

Schweisspulver für Stahl auf Schmiedeeisen. 12 Th. Borax, 2 Th. Salmiak, 2 Th. Blutlaugensalz (blausaures Kali) und 1 Th. Harz werden mit etwas Wasser abgerossen eingekocht, getrocknet und gepulvert und mit 2 Th. schmiedeeisernen Feilspänen gemischt. Es wird auf das rothglühende Eisen gestreut.

Schweisspulver für Schmiedeeisen. 1 Th. Salmiak, 2 Th. Borax, 2 Th. Blutlaugensalz (blausaures Kali) und 4 Th. schmiedeeisernen Feilspäne zu einem Pulver gemischt. Das rothweissglühende Eisen wird damit bestreut.

Schweisspulver für Stahl. 300 Th. Borax, 200 Th. Blutlaugensalz (blausaures Kali) und 1 Th. Berlinerblau werden gepulvert, mit Wasser eingekocht, in der Hitze ausgetrocknet, dann gepulvert und mit 100 Th. schmiedeeisernen Feilspänen gemischt. Es kommt auf dem weissglühenden Stahle zur Anwendung.

Schmelzender Einsatz für Härtezwecke. 15 Th. Kochsals, 5 Th. entwässertes gelbes Blutlaugensalz, 1 Th. wasserfreier Borax.

Schweisspulver für Eisen und Gusstahl. 24 Th. entwässelter Borax, 24 Th. geschmolzene Borsäure, 24 Th. Kochsals, 52 Th. entwässertes Blutlaugensalz, 5 Th. Kolophonium.

Härtungs-Rost-Schutz, für Eisen, eisenrostwidriges Pulver. Die Oxydation des Eisens beim Härten zurückzuhalten dient eine Lösung von Fischerleim, welche gleiche Theile feingepulverte Holzkohle und Blutlaugensalz enthält. Damit wird das Eisen mehrmals überzogen und jedesmal getrocknet, so dass es mit einem dicken Ueberzuge versehen ist.

Kalium jodatum.

1. † **Kalium jodatum** (Aust. Germ. Helv.). Jodure de potassium (Gall.). Potassii Jodidum (Brit. U-St.). Kali hydrojodicum. Kaliumjodid. Jodkallium. Hydrojodsaures Kali. KJ. Mol. Gew. = 166.

Darstellung. 1) Man bereitet eine Lösung von 15 Th. Kalihydrat (*alkohole depuratum* s. S. 189) in 85 Th. Wasser und trägt allmählich (!) unter gelinder Erwärmung und unter Umrühren soviel Jod (ca. 35 Th.) ein, dass eine dauernd gelbliche bis braungelbliche Lösung erhalten wird. Man entfärbt diese Lösung wieder durch tropfenweisen (!) Zusatz von Kalilauge und dampft sie zur Trockne. Zu dem trocknen Salzkückstande mischt man $\frac{1}{4}$ seines Gewichtes Holzkohlenpulver und erhitzt die Mischung in einem Porcellan-Kasserol zum ruhigen Schmelzen, bis eine gezogene Probe, in Wasser gelöst und filtrirt durch Ansäuern mit verdünnter Schwefelsäure nicht mehr gelb gefärbt wird. Man zieht die erkaltete Schmelze mit Wasser aus, filtrirt, engt das Filtrat durch Eindampfen ein und lässt es in hohen Cylindern krystallisiren, die man in warmes Wasser einstellt. — 2) Man bringt in einen Kolben 25 Th. Eisen als feinen Draht, Drehspähne oder Eisenpulver, übergiesst mit 200 Th. Wasser und fügt allmählich in kleinen (!) Antheilen unter den bei Ferrum jodatum angegebenen Vorsichtsmassregeln (s. Bd. I S. 1111) 76,5 Th. Jod hinzu. Nachdem die Bildung von Ferrojodid beendet ist, filtrirt man durch ein gefässiges Filter ab und wäscht den Rückstand gut aus. In dem grünlichen Filtrate löst man 25,4 Th. Jod unter schwachem Erwärmen auf. Diese Lösung trägt man unter Umrühren in eine heisse Lösung von 56–58 Th. reinem wasserfreien Kaliumcarbonat ein, so dass die Reaktionsflüssigkeit zum Schluss schwach alkalisch ist. Man erhitzt einige Zeit zum Sieden, um das angeschiedene Ferro-Ferrioxyd dichter zu machen, filtrirt ab, wäscht aus, neutralisirt das Filtrat, wenn erforderlich genau mit Jodwasserstoffsäure und bringt es durch Eindampfen zur Krystallisation. — 3) Nach Helv. Man reibt 1 Th. rothen Phosphor mit 35 Th. Wasser an, erwärmt die Mischung in einer Porcellanschale auf dem

Wasserbade und giebt allmählich (!) unter Umrühren 12 Th. Jod hinzu. Die Erwärmung wird bis zur völligen Entfärbung fortgesetzt. Alsdann filtrirt man die farblose Flüssigkeit und wäscht den Rückstand vollständig mit Wasser aus. Zum Filtrat giebt man unter Erwärmen auf 70–80° C. eine Lösung von 6 Th. wasserfreiem, reinem Kaliumkarbonat in 10 Th. Wasser oder soviel von dieser Lösung, dass eine kleine Menge Kaliumkarbonat im Ueberschusse vorhanden ist. Man lässt absetzen, filtrirt, wäscht den aus Calciumkarbonat bestehenden Niederschlag mit Wasser und bringt das Filtrat durch Eindampfen zur Krystallisation. — Erwärmt man die Krystalle einige Zeit bei 100° C., so werden die ursprünglich durchscheinenden Krystalle porcellanartig undurchsichtig.

Eigenschaften. Das Kaliumjodid bildet farblose, glänzende, durchscheinende oder porcellanartig weisse, würfelförmige Krystalle von scharfem, salzigem, etwas bitterem Geschmacke und 2,9 bis 3,0 spec. Gew. Aus freies Jod enthaltenden Lösungen krystallisirt dasselbe in Oktaëdern. Bei 639° C. schmilzt es und verdampft schon bei mässiger Rothgluth, besonders bei Luftzutritt reichlich. Vollkommen reines Kaliumjodid hält sich an trockener Luft unverändert, ans feuchter Luft zieht es Wasser an, besonders wenn es etwas Natriumjodid enthält, und färbt sich im feuchten Zustande allmählich gelb, indem durch den Einfluss von Licht, Luft und Kohlensäure eine Zersetzung unter Abspaltung von Jod stattfindet. Ein völlig neutrales Kaliumjodid ist dem Gelbwerden rascher unterworfen, als ein schwach alkalisches. In Wasser löst sich Kaliumjodid sehr leicht unter starker Temperaturniedrigung zu einer neutralen Flüssigkeit; 1 Theil erfordert bei gewöhnlicher Temperatur etwa 0,75 Th., bei 120° C., bei welcher Temperatur eine gesättigte Lösung des Salzes siedet, etwa 0,45 Th. Wasser zur Lösung.

Kaliumjodid ist bei gewöhnlicher Temperatur in etwa 10—12 Th. Weingeist von 90 Proc. und in 40 Th. absolutem Alkohol löslich. Seine gesättigte wässrige Lösung vermag reichlich Jod aufzunehmen, ein Mol. Kaliumjodid vermag bis 2 Atome Jod zu lösen und bildet damit eine schwarzbraune Flüssigkeit, die die Verbindung KJ_2 enthält. Aus der wässrigen Lösung scheiden Eisenchlorid, Platinechlorid, Chlor, Brom, rauchende Salpetersäure, concentrirte Schwefelsäure Jod ab, welches mit Stärkelösung blaue Jodstärke bildet oder sich in zugesetztem Chloroform oder Aether mit violetter Farbe auflöst. Durch überschüssige Weinsäure entsteht in der nicht zu verdünnten, wässrigen Lösung ein Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Spezifische Gewichte der Kaliumjodidlösung bei 10,5° C. Nach KEMMERS.

Proc. KJ.	5	10	15	20	25	30	35	40	45	50
Spec. Gew.	1,038	1,078	1,120	1,166	1,218	1,271	1,331	1,396	1,449	1,546

Prüfung. Ein brauchbares Kaliumjodid ist farblos, nicht feucht oder hygroskopisch, ohne Geruch. Bevor man zur Prüfung schreitet, bereite man sich aus einer Anzahl grösserer und kleinerer Krystalle eine Durchschnittsprobe und stelle fest, ob sich ein Theil derselben in der 12fachen Gewichtsmenge 90 proc. Weingeist nach längerem Stehen und Schütteln vollständig löst. Ist dies der Fall, so können eine ganze Anzahl der in Betracht kommenden Verunreinigungen gar nicht oder nur in geringen Mengen vorhanden sein.

1) Bringt man eine kleine Menge des zuvor zerriebenen und bei 120° C. getrockneten (wegen des Dekropitrens!) Salzes an einem Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme, so erhalte sie dieser von Anfang an eine violette Färbung. Tritt eine gelbe Flammenfärbung auf, so ist Natriumjodid zugegen. — 2) Man löst 0,5 g des Salzes in 10 ccm destillirtem Wasser und fügt 1 Tropfen Phenolphthaleinlösung hinzu. Entsteht rothe Färbung, so ist Kaliumkarbonat zugegen. Durch Titriren mit $\frac{1}{100}$ -Normal-Salzsäure kann dessen Menge bestimmt werden. Mehr als 0,1 Proc. K_2CO_3 würde nicht zulässig sein. 1 g Kaliumjodid würde zur Neutralisation = 1,4—1,5 ccm $\frac{1}{100}$ -Normalalkalischsäure verbrauchen dürfen. — 3) Werden 10 ccm der 5 procentigen Lösung mit 10 ccm frisch getrocknetem Schwefelwasserstoffwasser gemischt, so darf eine dunkle Färbung nicht entstehen (Metalle, namentlich Kupfer und Blei). — 4) Wird die 5 proc. Lösung mit 2 Tropfen Salzsäure und 10 Tropfen Baryumchloridlösung versetzt, so darf innerhalb 5 Minuten keine Trübung entstehen, andernfalls ist Kaliumsulfat zugegen. — 5) Versetzt man 10 ccm der

wässrigen Lösung (1:20) mit 1 Kbrochen Ferrosulfat, 1 Tropfen Ferrichloridlösung und 8 cem Natronlauge, erwärmt gelinde und übersättigt mit Salzsäure, so darf eine Blaufärbung nicht auftreten, andernfalls ist Kaliumcyanid zugegen. — 6) Zur Prüfung auf Kaliumjodat stellt man sich eine 5 proc. Lösung her mit frisch bereitetem und zwar aus einer Glasretorte destilliertem Wasser. Zu 10 cem dieser Lösung fügt man etwas verdünnte Schwefelsäure zu: Es darf innerhalb 5—10 Minuten keine Gelbfärbung auftreten. Zu anderen 10 cem dieser Lösung bringt man 10 Tropfen frisch (?) bereitete Stärkelösung ferner 20 Tropfen verdünnter Schwefelsäure. Es darf gleichfalls innerhalb 5—10 Minuten eine Blaufärbung nicht auftreten. Wesentlich ist bei Ausführung dieser wichtigen Prüfung, dass aus Glasgefässen frisch destilliertes und unter Luftabschluss erkaltetes Wasser angewendet wird, und dass die benutzte Schwefelsäure frei ist von Ferrisalz und von salpetriger Säure und ähnlichen oxydierenden Verunreinigungen. — 7) Werden 20 cem der wässrigen Lösung (1=20) mit 0,5 cem Kaliumferrocyanidlösung versetzt, so zeigt eine eintretende Blaufärbung einen Eisengehalt an. — 8) Ein Gehalt an Nitrat kann durch Ueberführung der Salpetersäure in Ammoniak nachgewiesen werden: Man erwärmt 1 g des Salzes mit 5 cem Natronlauge und je 0,5 g Eisenpulver und Zinkfeile. Das sich entwickelnde Wasserstoffgas reducirt die Salpetersäure zu Ammoniak, kenntlich durch den Geruch und die Blaufärbung, welche es einem angefeuchteten Streifen rothen Lackmuspapier erteilt. — 9) Das Kaliumjodid darf nur Spuren von Kaliumbromid und Kaliumchlorid enthalten. Genau 0,2 g desselben werden in 2 cem Aetzammoniakflüssigkeit gelöst und mit 13 cem $\frac{1}{100}$ -Normal Silbernitratlösung versetzt. Silberjodid, welches in Ammoniak so gut wie unlöslich ist, wird ausgefällt, Silberchlorid und Silberbromid dagegen bleiben in Lösung und scheiden sich nach dem Uebersättigen des Filtrates durch Salpetersäure aus. Die Flüssigkeit darf jedoch innerhalb 10 Minuten nicht so stark getrübt werden, dass sie undurchsichtig wird, andernfalls sind mehr als Spuren Kaliumchlorid oder Kaliumbromid vorhanden, und das Präparat wäre zu beanstanden. — 10) Ist Kaliumthiosulfat zugegen, so setzt sich dieses bei Ausführung vorstehender Reaktion (sub 9) mit Silbernitrat in Silberthiosulfat um, welches zunächst von dem Ammoniak in Lösung gehalten wird, sich aber bei dem Ansäuern mit Salpetersäure sofort in Schwefelsäure und sich ausscheidendes schwarzes Schwefelsilber zersetzt: $\text{Ag}_2\text{S}_2\text{O}_3 + \text{H}_2\text{O} = \text{Ag}_2\text{S} + \text{H}_2\text{SO}_4$. Kaliumthiosulfat könnte einem Kaliumjodat (KJO_3) haltigen Präparate zugesetzt sein, um dessen Gelbwerden zu verhindern.

Aufbewahrung. Das reine Kaliumjodid hält sich in trockenem Zustande lange Zeit unverändert. Man bewahrt es an einem trockenen Orte in mit Glasstopfen verschlossenen Gefässen, vor Sonnenlicht geschützt, auf; grössere Vorräthe am besten in einem dunklen Schranke. Es wirkt in grösseren Dosen giftig auf den thierischen Organismus und ist deshalb vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Das Kaliumjodid entspricht in seiner Wirkung dem Jod, doch ist dieselbe eine weit mildere. Hauptsächlich wird das Präparat angewendet bei sekundärer und tertiärer Syphilis, namentlich nach vorhergegangenen Quecksilberkuren, bei Drüsenhypertrophien, Struma, Skrophulose, Rheumatismus, Asthma, chronischen Blei- und Quecksilbervergiftungen, Neuralgien. Innerlich giebt man das Salz, in Wasser gelöst, gewöhnlich zu 0,3 g bis 0,5 g, steigt aber manchmal bis auf 2 g bis 3 g *pro dosi*. Aeusserlich wird es in Form von Salben, Gurgelwässern, Klystieren, Bädern verordnet. Auch in subkutaner Injektion wird dasselbe angewendet. Die grösste Tagesgabe, welche ohne beigesetztes Ausrufungszeichen vom Arzte verordnet werden darf, würde auf 10 g zu normiren sein. Länger fortgesetzter Gebrauch grösserer Dosen Jodkalium bewirkt eine chronische Jodvergiftung mit ihren charakteristischen Symptomen (Jodismus). Ueber die Bekämpfung des Jodismus durch Sulfanilsäure vergl. Bd. I, S. 117. Man gebe das Kaliumjodid nicht zugleich mit solchen Körpern, welche Jod aus demselben abspalten können, wie Kaliumchlorat, Kaliumbromat, Kaliumjodat, ferner mit Säuren und Metallsalzen, sowie Alkaloidsalzen, welche sich mit demselben umsetzen können. Endlich hüte man sich vor einer Verwechslung mit dem weitaus giftigeren Kaliumjodat (*Kalium jodicum*, KJO_3). Vergl. Bd. I, S. 68.

† **Kalium jodatum solutum.** Eine filtrirte Lösung von 1 Th. Kaliumjodid und 1 Th. destillirtem Wasser. Receptur-Erleichterung, welche zur Zeit überflüssig erscheint, weil das Kaliumjodid so rein im Handel vorkommt, dass man durch einfache Auflösung des Salzes in Wasser (ohne Filtration) klare Lösungen erhält. Wo sie vorrätig gehalten wird, muss sie vor Licht geschützt werden.

Unguentum Kali jodati. Jodkalium-Salbe. In allen berücksichtigten Pharmakopöen, ausgenommen Austr. Mischt man neutrales Kaliumjodid in wässeriger Lösung mit Fett oder fetthaltigen Salben, so tritt, weil die Fette immer etwas ranzig sind, in kürzerer oder längerer Zeit Abspaltung von freiem Jod ein. Um diese Abspaltung von freiem Jod zu verhindern, schreiben die meisten Pharmakopöen Zusätze von Kaliumkarbonat oder Natriumthiosulfat vor. Für die Bereitung der Kaliumjodidsalbe ist allgemein zu beachten, dass das Kaliumjodid in der vorgeschriebenen Wassermenge nicht durch Erwärmen, sondern durch Anreiben gelöst werden soll.

Brit. Unguentum Potassii Jodidi. Kali jodati 5,0, Kali carbonici 0,3, Aquae destillatae 4,7, Adipis benzoati (Brit.) 40,0.

Gall. Pomade de jodure de potassium. Kali jodati, Aquae destillatae aa 10,0, Adipis benzoati (Gall.) 80,0.

Germ. Unguentum Kali jodati. Kali jodati 20,0, Natrii thiosulfurici 0,25, Aquae destillatae 15,0, Adipis 165,0. Wird Kaliumjodidsalbe mit Jod zusammen verordnet, so ist sie unter Weglassung des Natriumthiosulfats jedesmal frisch zu bereiten.

Helv. Unguentum Kali jodati. Wie Germ. An Stelle von Schweineschmalz kann auch „Wachsalbe“ verwendet werden.

U-St. Unguentum Potassii Jodidi. Kali jodati 12,0, Natrii thiosulfurici 1,0, Aquae calidae 10,0, Adipis benzoati (U-St.) 77,0.

Man halte keine grösseren Vorräthe von der Jodkaliumsalbe, als innerhalb 4 Wochen voraussichtlich verbraucht werden.

Antifat, Mittel gegen Fettsucht, enthält Kaliumjodid als wirksamen Bestandtheil. **Antiobesitas** von LENOUSSEL in Genf, Mittel gegen Fettleibigkeit, ist eine Stärkezucker enthaltende Kaliumjodidlösung.

Berges's Nictumittel. Rp. Ulei Gaultheriae 5,0, Spiritus (90 proc.) 20,0, Aquae destillatae 80,0, Extracti Gentianae 5,0, Kali jodati, Natrii salicylici aa 4,0.

Cordial-Drink des Dr. CUNWY, oder Lebenstrank, eine Kräuterlimonade, heilt alle chronischen und atrophischen Krankheiten. Er besteht aus 115,0 Wasser, 15,0 Spiritus, 2,0 Kaliumjodid, 5,0 Bittermandelwasser, 10,0 Zucker und 3,0 gebranntem Zucker. 1,75 Mark. (HAGEN, Analyt.)

Ellixir antiasthmaticum d'AUBER, Apotheker in Ferte Vidame (Eure et Loire), Frankreich. Eine 250 Theile betragende Abkochung von 10 Th. Senega mit 50 Th. Kaliumjodid, 4 Th. Opiumextrakt, 500 Th. Zuckersirup, 200 Th. schwachem Spiritus, gefärbt mit etwas Cochenilletinktur. (HAGEN, Analyt.). — Nach einer später veröffentlichten Analyse von SCHMIDT bestand das Mittel aus Kaliumjodid 9 Th., frans. Lactucarium 1 Th., Wasser 288 Th., Zuckersirup 42 Th., Salzsäure 1 1/4 Th. (6 Flaschen à 200 g = 47 M.).

Jodia von BATTLE & Co. in St. Louis. Jede Fluid-Drachme enthält 0,3 g Kaliumjodid, 0,2 g Ferriphosphat und geringe Mengen der Auszüge von Stillingia, Helonias und Menispermum. (FR. HOFFMANN.)

Jodkalium-Liniment. (Wiener Specialität.) Rp. Saponis stearinici dialysati 50,0, Saponis oleici dialysati 55,0, Spiritus Lavandulae 850,0, Glycerini 50,0 Kali jodati 50,0.

Jodlarendelgeist, Kropfgeist. (Wiener Specialität.) Rp. Kali jodati 5,0, Spiritus Lavandulae 95,0.

Jodo-Bromide-Calcium Compound, a new alternativ compound by J. R. BLACH, M. D. New York gegen Cholera, ansteckende Krankheiten, Hautkrankheiten, Jucken etc. besteht aus Chlorcalcium, Chloraluminium, Chlormagnesium, Chlor-, Brom- und Jodnatrium, Natriumsulfat, Natriumphosphat, Natriumsilicat, Kaliumnitrat etc. (GONDEKNER, Analyt.)

Sirap dépuratoire de LAROZE ist eine Lösung von circa 1 Th. Kaliumjodid in 100 g Pomeranzenschalensirup.

Spiräne, Englisches Geheimmittel gegen Lungenschwindsucht, enthält Chloroform, Glycerin und Kaliumjodid (P. LOHMANN).

Aqua aërophora jodata.		
Jodhaltiges Brauwasser.		
Rp.	Kali jodati	1,0
	Kali bicarbonici	6,0
	Aquae destillatae	850,0
	Acidi citrici in crystallis	5,0

Aqua jodata carbonica.		
Aqua Seltzerana jodata.		
Rp.	Kali jodati	1,5
	Aquae Sodae carbonicae	1000,0

Balsamum contra periculis
Suecicum vel Russicum (Hamb. V.)
 Schwedischer oder Russischer Frost-
 balsam

Rp. Camphorae
 Trigonanthae pulv. aa 3,0
 Tincturae Opii crocatum
 Balsami Peruviani aa 5,0
 Kali jodati 8,0
 Glycerini 475,0

Butyrum jodatum TROUSSEAU.
 TROUSSEAU's Jodbutter bez. Leberthran-
 erstatte.

Rp. Butyri recentis insulsi 500,0
 Kali jodati 2,0
 Kali bromati 8,8
 Sals eulinarie 8,0

In 10 Tagen als Butterbrot zu verbrauchen.

Cereali Kali jodati 6 Proc.

Rp. Gelatinae Glycerinae durae 25,0
 Kali jodati 5,0

Fiant haec.

Collutorium phenico-jodatum MANN.

Rp. Acidi carbonici
 Jodi aa 1,0
 Kali jodati 2,0
 Glycerini 100,0

Ausserlich (zum Bepinseln bei Laryngitis in Ver-
 bindung mit Angina granulosa).

Mixtur antasthmatica AUREUS nach DONVAULT

Rp. Decocti Polygalae radialis 2,0 : 60,0
 Kali jodati 15,0
 Sirupi opii 120,0
 Aquae vitae spirituosae 60,0
 Tincturae Coccollianas q. s.

Emplastrum jodato-narcoticum GUERIN de
 Mussy.

Rp. Kali jodati 2,0
 Emplastri Conii
 Emplastri althaeae aa 10,0

(Bei chronischer Gelenkentzündung, Gichtstein,
 Drüsenanschwellungen).

Emplastrum jodatum.

Rp. Kali jodati subtiliter pulv. 5,0
 Emplastri Plumbi simplicis 45,0

Emplastrum Kali jodati.

Rp. Olivum pulverat. 65,0
 Cerne flavae 15,0
 Terebinthinae laevis 5,0
 Kali jodati subtiliter pulv. 10,0
 Olei Olivae 5,0

Glycére d'Iodure de potassium (Gall.).

Rp. Kali jodati
 Aquae aa 4,0
 Unguenti Glycerini 22,0

Glycerolatum contra strumum MICHALOWSKI.

Rp. Saponis medicati pulverat. 5,0
 Kali jodati 10,0
 Aquae Rosae 10,0
 Glycerini 70,0
 Olei Bergamottae gtt. V
 Spiritus Vini diluti 5,0

Linsamentum Potassii Jodidi cum Saponi (Brit.).

Rp. 1. Saponis stearici diluati 40,0
 2. Kali jodati 30,0 g
 3. Glycerini 20,0 ccm
 4. Olei Citri 2,5 ccm
 5. Aquae 200,0 ccm.

Man löst 1 in der Mischung von 3 und 5, rührt
 das feingepulverte 2 darunter, rührt bis zum
 Erkalten und fügt 4 zu.

Mixtura antasthmatica GRUBER.

Rp. Kali jodati 10,0
 Infusi Polygalae amarae 120,0
 Tincturae Lobeliae 25,0
 Tincturae Opi benedictae 20,0
 Sirupi Papaveris 50,0

Drei- bis viermal täglich 1 Theelöffel.

Mixtura antasthmatica TROUSSEAU

Rp. Kali jodati 10,0
 Spiritus Vini 20,0
 Aquae destillatae 40,0
 Decocti Polygalae radialis 60,0
 Sirupi opii 100,0

Dreimal täglich einen Esslöffel.

Mixtura antirheumatica LERKET.

Rp. Kali jodati 6,0 (ad 8,0)
 Aquae destillatae 200,0
 Tincturae Colchici 15,0

Dreimal täglich einen Esslöffel (bei chronischem
 Rheumatismus).

Mixtura jodata BOEKER.

Rp. Kali jodati 5,0
 Tincturae Digitalis 2,5
 Aquae Tiliae forum 180,0
 Sirupi Morphi 42,0

Alle drei Stunden einen Esslöffel (bei acutem Ge-
 lenkrheumatismus. Nebenher Einreibungen mit
 narkotischem Linsament).

Mixtura contra tussim convulsivam DICKSON.

Rp. Kali jodati 5,0
 Aquae destillatae 200,0
 Aquae Amygdalarum amararum 10,0
 Tincturae Moschi
 Tincturae Opi benedictae aa 5,0

Dreimal täglich einen Theelöffel (bei Keuchhusten
 überhaupt bei Husten nervösen oder krampf-
 haften Charakter).

Mixtura Kali jodati (Mösch. V.).

Rp. Kali jodati 4,0
 Aquae destillatae 120,0
 Aquae Menthae pip. 30,0

Pasta jodinae.

Pasta strumalis. Jodbieneit.

Eine Lösung von 10,0 Kaliumjodid und 20,0 Am-
 moniakcarbonat in 60,0 Wasser wird mit 1000,0
 Zuckerbrodteig gemischt. Die Masse wird in
 100 Theile zertheilt, und diese werden, zu 0,4 cm
 dicken Bröckchen geformt, getrocknet. Jedes Bröck-
 chen enthält 0,1 Kaliumjodid.

Pilulae Kali jodati.

Rp. Kali jodati 20,0
 Amyli Trid. 5,0
 Dextrini 2,0
 Sirupi Sacchari q. s.

Fiant pilulae No. 100. Conspergenda Amyli.

Pilulae VETTER.

Rp. Kali jodati 5,0
 Extracti Calami
 Rheumatici Calami aa q. s.

Fiant pilulae No. 40. Conspergatur pulvere chi-
 amatis Iridis Florentinae. (Wiener Formel.)

Pommade d'Iodure de potassium ioduré (Gall.)

Rp. Jodi 2,0
 Kali jodati 10,0
 Adipis benzoati 80,0
 Aquae 10,0

Pulvis cintra strumam.

Pulvis strumalia. Pulvis Spongias tostae compositus.

Rp. Kali jodati	5,0
Spongias tostae	50,0
Magnesia subcarbonica	10,0
Pulvis aromatici	2,0

Täglich viermal eine Messerspitze voll mit Wasser zu nehmen (gegen Kropf und andere Drüsenanschwellungen).

Sapo jodato-bromatus.

Aechter brom- und jodhaltige Seife (zur Darstellung künstlicher Aechter Bäder).

I.

Rp. Olei Papaveris	200,0
Aquae communis	
Liquoris Kali caustici	
Liquoris Natri caustici	AA 100,0.

Man versetzt in einer Porzellanschale im Wasserbade und rührt die nachstehenden gepulverten Substanzen darunter.

Kali jodati	10,0
Kali bromati	5,0
Natri thiosulfurici	30,0
Kali sulfurati ad balsum	10,0
Sulfuris praecipitati	2,5

Man gibt die Seife in zwei Kransen ab.
D. S. Zu zwei Vollhädern.

II.

Zu der wie bei I. am Stehnd dargestellten Seife mischt man hinzu

Calomelas sulfuratus	50,0
Kali jodati	15,0
Kali bromati	7,5

Die Masse wird in drei Kransen abgegeben.
D. S. Zu drei Vollhädern.

Sapo Kali jodati (Eis. Tare).

Rp. Saponis domestici	50,0
Spiritus (50 Proc.)	200,0
Olei Oliv.	2,5
Kali jodati	50,0
Aquae destillatae	40,0.

Enthält 10 Proc. Kaliumjodid.

Sirup d'iodure de potassium (Galt).

Rp. Kali jodati	
Aquae destillatae	AA 25,0
Sirupi Sacchari (1,25)	250,0.

Sirupus Acidii hydrojodici (U-St.).

Rp. 1. Kali jodati	15,0
2. Kali hypophosphoreum	1,0
3. Acidi tartarici	12,0
4. Aquae	15,0
5. Spiritus diluti (50 Proc.)	
6. Sirupi Sacchari	

Man mischt 1 und 2 in 4, ferner 3 in 25 ccm von 5 mischt die Lösungen und lässt das Kaliumbistartat sich möglichst abscheiden (Maschrank). Man filtrirt, wäscht mit q. s. von 5 nach, bringt das Filtrat durch Abdampfen auf 50 ccm und mischt es mit 4 zu 1 kg. Enthält 1 Gewicht-Proc. Jodwasserstoff.

Sirupus ferrojodatus LEBERT.

Rp. Kali jodati	2,5
Ferri sulfurici crystallizati	2,0
Morphini aceticum	0,05
Aquae Cinnamonum	30,0
Sirupi Aurantii florum	200,0.

Täglich 2—3mal einen Esslöffel.

Sirupus (Hackel) jodatus.

Rp. Decoctum parvum	
Bolbi Scillae	
Follorum Bennae	
Ligni Guajac	
Ligni Sassafras	
Radice Sarsaparillae	AA 20,0.

Constatum vapora ad remanentia 50,0, in quibus solve

Kali jodati	2,7
Melle despumati	
Sacchari	AA 100,0
Spiritus Vini	10,0.

Enthält 1 Proc. Kaliumjodid.

Sirupus Kali jodati Ricord.

Rp. Kali jodati	2,0
Sirupi Aurantii cortici q. s. ad	200,0.

Sirupus Lactis jodati.

Sirup de lait jodique.

Rp. 1. Kali jodati	5,0
2. Kali bicarbonat	
3. Jodi	AA 2,5
4. Boracis	5,0
5. Lactis vaccini recentis	1000,0
6. Sacchari albi	400,0
7. Glycerini	200,0.

Man löst 1—4 in 5, fügt dann 6 und 7 hinzu und dampft im Wasserbade auf 1000,0 ab. An einem kalten Orte aufzubewahren.
Bei skrophulösen Leiden drei bis viermal täglich 1—2 Theelöffel für sich oder im Kaffee-Aufguss zu nehmen.

Solutio atrophica MACKENZIE.

Solution atrophique de MACKENZIE.

Rp. Kali jodati	15,0
Aquae destillatae	250,0
Aquae Aurantii florum	5,0
Tincturae Digitalis	10,0
Sirupi Rhoeados	50,0.

Morgens und Abends einen Esslöffel (bei Hypertrophie cordis).

Spiritus strumalia.

Kropfspritzen.

Rp. Kali jodati	2,0
Spiritus saponis	30,0
Aquae Colonicensis	3,0.

Täglich zweimal zu bepinseln (den Kropf oder andere Drüsenanschwellungen).

Sapponaria resolutiva STRAWSON.

Rp. Kali jodati	5,0
Extracti Hyoscyami	
Extracti Conii	AA 0,5
Olei Cacao	10,0.

Plant sapponaria dua.
Zum bewussten Gebrauch (bei Leiden, besonders Hypertrophie der Prostata).

Trochisci Kali jodati.

Rp. Kali jodati	10,0
Massea cymotinas	20,0.

Misc. Plant trochisci centum (100). Singuli continent 0,1 Kali jodati.

Trochisci Kali jodati menthali.

Pastilli adonizantes.

Rp. Kali jodati	10,0
Massea cymotinas	
Sacchari albi	AA 50,0
Tragacanthae	0,5
Olei Menthae piperitae	1,0
Glycerini	5,0
Aquae	q. s.

Plant trochisci No. 100.

Unguentum antihæmorrhagicum FISCUS.

Rp. Kali jodati	0,5 ad 0,6
Aquæ destillatæ	glt. X
Unguenti ceræ	10,0

Fist. unguentum.

Täglich eine Erbse gross einzureiben (bei Gerstenkorn am Auge).

Unguentum Kali jodati Baridum.

Gelbe Erbsenmilch.

Rp. Kali jodati	10,0
Aquæ destillatæ	7,5
Adipis suli	75,0
Ceræ suæ	10,0

Unguentum Kali jodati fortiss.

Rp. Kali jodati	10,0
Vaselin (vel. Lanolin)	50,0

II. Jodäthylforminum-Trillat. $C_2H_5I_2N_4(C_2H_5)_2$. Mol. Gew. = 452.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Hexamethylentetramin in einer genügenden Menge Alkohol, fügt 23 Th. Äthyljodid hinzu und überlässt die Mischung in flachen Schalen der freiwilligen Verdunstung. Lange farblose Nadeln, in Wasser in jedem Verhältniss löslich, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und in Chloroform. Bei der Einwirkung von Natriumkarbonat auf Jodäthylformin bildet sich Natriumjodid, etwas Ammoniumkarbonat und es entweicht Formaldehyd. Bei Einwirkung starker Säuren wird Formaldehyd entwickelt.

Die Verbindung wird innerlich als Ersatz der Jodalkalien gegeben.

Kalium nitricum.

I. Kalium nitricum (Austr. Germ. Helv.). *Azotate de potasse* (Gall.). *Potassii Nitras* (Brit. U.-St.). *Kali nitricum*. *Kaliumnitrat*. *Salpetersaures Kali*. *Sal Nitri*. *Nitrum*. *Kalialsalpeter*. *Salpeter*. KNO_3 . Mol. Gew. = 101. Der Kalialsalpeter kommt gegenwärtig sozusagen im Zustande chemischer Reinheit aus den Fabriken in den Grosshandel, und zwar wird derselbe zur Zeit ausschliesslich nach dem Konversions-Verfahren, d. h. durch Umwandlung von Natriumnitrat in Kaliumnitrat (Konversions-Salpeter) hergestellt. Kocht man nämlich konc. Lösungen von Natriumnitrat und Kaliumchlorid, so setzen sie sich zu Kaliumnitrat und Natriumchlorid um. Natriumchlorid krystallisirt, weil es in heissem Wasser nicht erheblich löslicher ist als in kaltem, heraus und wird mechanisch entfernt. Durch gestörte Krystallisation der hinterbleibenden Lauge erhält man den Kalialsalpeter als feines Krystallmehl, welches durch Aussüssen mit Kaliumnitratlösung direkt chlorfrei erhalten wird. — Für den Apotheker empfiehlt es sich, das Kaliumnitrat nicht als grosse Krystalle, sondern als feines Krystallmehl zu beziehen.

Eigenschaften. Der Kalialsalpeter bildet entweder farblose, luftbeständige, mehr oder weniger grosse, gestreifte sechseitige, rhombische Prismen oder ein trockenes, schneeweisses, krystallinisches Pulver. Die grösseren Krystalle enthalten in der Regel etwas Mutterlauge eingeschlossen, geben daher beim Zerreiben ein feuchtes Pulver. Nimmt man einen grösseren Krystall in die geschlossene Hand, so bekommt er unter hörbarem Knistern Sprünge. Kalialsalpeter giebt mit $\frac{1}{2}$ Th. siedendem oder 4 Th. Wasser mittlerer Temperatur neutrale Lösungen. In Weingeist ist er unlöslich. Der Geschmack der wässerigen Lösung ist bitter-salzig, kühlend. Die Auflösung in Wasser erfolgt unter Bindung von Wärme (Kälteerzeugung).

100 Th. Wasser lösen nach GAY-LUSSAC

bei	6°	15°	25°	45°	65°	100°	114,5°
Theile KNO_3	13,3	26	38,4	74,6	125,4	247	327,4

Erhitzt, schmilzt Kalialsalpeter bei etwa 340° C. ohne Zersetzung zu einer farblosen Flüssigkeit; bei höherer Temperatur geht er unter Abgabe von Sauerstoff in Kaliumnitrit über: $KNO_3 = KNO_2 + O$. Bei sehr hoher Temperatur zerfällt auch dieses unter Hinterlassung von Kaliumoxyd K_2O .

An leicht oxydirbare bzw. brennbare Substanzen giebt Kalialsalpeter in der Hitze seinen Sauerstoff leicht ab, häufig sogar unter Verpuffen. Hierauf beruht seine Anwendung zur Darstellung von Schiesspulver, Zündrequisiten, bei analytischen Operationen. Auf glühende Kohlen geworfen, verpufft er unter Funkensprühen mit violetter Lichterscheinung.

Specifische Gewichte wässeriger Lösungen von Kaliumnitrat
bei 15° C. (nach GERLACH).

Spec. Gewicht	Proc. KNO ₃	Spec. Gewicht	Proc. KNO ₃	Spec. Gewicht	Proc. KNO ₃	Spec. Gewicht	Proc. KNO ₃	Spec. Gewicht	Proc. KNO ₃
1,00541	1	1,03807	5	1,05861	9	1,09286	14	1,12150	18
1,01233	2	1,03970	6	1,05524	10	1,09977	15	1,12875	19
1,01924	3	1,04534	7	1,07215	11	1,10701	16	1,13599	20
1,02566	4	1,05197	8	1,07905	12	1,11426	17	1,14361	21
				1,08596	13				

Die wässerige Lösung giebt mit überschüssiger Weinsäurelösung allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat. Mischt man 2 cem konc. Schwefelsäure mit 2 cem Kaliumnitratlösung und 2 cem Ferrosulfatlösung, so entsteht eine braunschwarze Färbung, welche als Reaktion der Salpetersäure anzusehen ist.

Prüfung. Für die Güte des Kalisalpeters sind schon seine physikalischen Eigenschaften von Wichtigkeit. Das Pulver sei trocken, frisch gefallenem Schnee ähnlich und klumpen in den Gefässen nicht zusammen, anderenfalls enthält es Natriumnitrat oder Kaliumchlorid. — 1) Die wässerige Lösung (1 = 20) sei neutral und werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Blei, Kupfer), noch durch Baryumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Chlor) verändert. — 2) 20 cem der nämlichen 5proc. Lösung dürfen nach Zugabe von 3 Tropfen Salzsäure durch 10 Tropfen Kaliumferrocyanidlösung nicht sogleich gebläut werden. — 3) Giebt man in ein mit Schwefelsäure ausgespültes sauberes Probirglas 1 cem konc. Schwefelsäure und streut etwa 0,1 g Kaliumnitrat darauf, so darf die Säure hierdurch nicht gefärbt werden. Dunkelfärbung würde organische Verunreinigungen, das Auftreten grüngelber Färbung oder eines grüngelben Gases (Chlordioxyd ClO₂) eine Verunreinigung durch Kaliumperchlorat anzeigen. Man prüft auf Kaliumchlorat und Kaliumperchlorat sicherer, indem man 1 g des Salzes einige Zeit schwach glüht und die Lösung des Glührückstandes in Wasser mit Salpetersäure ansäuert und mit Silbernitratlösung versetzt. Es darf alsdann keine Trübung von Chlorsilber auftreten.



Fig. 16.

Kolben mit birnenförmigen Verschluss, welcher durch Zuschrauben eines Trichterrohres hergerichtet worden ist.

Gehaltsbestimmung. Man kann die Salpetersäure im Kaliumnitrat sowie in anderen salpetersauren Salzen bestimmen a) durch Bestimmung des Stickstoffes nach dem KJELDAHL'schen Verfahren in der Modifikation von JODLBAUGH, b) nach dem Verfahren von ULSEN. Das letztere ist bei aller Genauigkeit leicht und rasch auszuführen, daher besonders zu empfehlen.

Salpetersäure-Bestimmung nach ULSEN. Man bringt in einen Kolben von etwa 500 cem Fassungsraum eine Auflösung von 1 g Kaliumnitrat in 50 cem Wasser. Dazu giebt man 10 g Ferrum Hydrogenio reductum und 20 cem einer Schwefelsäure (aus 1 Vol. konc. Schwefelsäure und 2 Vol. Wasser). Man verschliesst den Kolben sofort mit 1 Vol. konc. Schwefelsäure und 2 Vol. Wasser. Man verschliesst den Trichterrohr (Fig. 16), einem birnenförmigen Glasstopfen, z. B. einem unten zugeschmolzenen Trichterrohr (Fig. 16), und erhitzt die Flüssigkeit, nachdem dieselbe etwa 5 Minuten lang gestanden hat, mit einer kleinen Flamme zum Sieden und erhält sie hierin 6—8 Minuten (nicht erheblich länger, weil sonst Verluste entstehen können). Hierauf spritzt man den birnenförmigen Stopfen ab, verdünnt mit 100—150 cem Wasser, übersättigt mit 60 cem Natronlauge vom spec. Gew. 1,25 und destillirt, wie Band I S. 258 angegeben, das Ammoniak ab. Man schlägt 50 cem $\frac{1}{2}$ -Normal-Schwefelsäure vor, destillirt ohne Kühlung und titirt mit $\frac{1}{2}$ -Normal-Natronlauge und Kongo als Indikator zurück.

Aufbewahrung. Diese geschieht in geschlossenen Glas- oder Porcellangefässen, um Staub abzuhalten. Obgleich der Kalisalpeters in der Reihe der mildwirkenden Arzneikörper seinen Standort hat, so halte man ihn keineswegs für unbedingt mildwirkend, denn 10—20 g innerlich genommen können tödtlich wirken, weil der Kalisalpeters ähnlich wie das Kaliumchlorat das Blut unter Bildung von Methaemoglobin zersetzt.

Anwendung. Kaliumnitrat wirkt auf Schleimhäute reizend, löst Fibrin und verhindert die Gerinnung des Blutes. Wirkt in grösseren Gaben diuretisch. Man benutzt ihn äusserlich und in der Form der Charta nitrata (s. Band I. 724), ferner gelöst in Gurgelwässern etc., innerlich bei fieberhaften und entzündlichen Krankheiten, auch als Diureticum.

In der Technik ist sein Verbrauch in der Feuerwerkerei und zu schwarzem Schiesspulver ein ganz enormer; hier kann er durch den billigeren Natronsalpeter wegen dessen Hygroskopieität nicht ersetzt werden. Die Anwendung zum Pökeln des Fleisches beruht darauf, dass er den Blutfarbstoff auflöst.

Kalium nitricum tabulatum. Kali nitricum rotulatum. Nitrum tabulatum. Crystall mineral (Gall.). Crystallum minerale. Sal Prunellae. Lapla Prunellae. Salpeterkügelchen. Brunellenstein. Ist Kalisalpeter in Form circa 4 mm breiter Kugelsegmente. Zur Darstellung dieser Form mischt man 4 Th. reinen Salpeter und 1 Th. Kaliumsulfat zu einem Pulver, schmilzt in einem Porcellantiegel und giesst die flüssige Salzmasse nach und nach in einen kleinen, heissen, eisernen Löffel, welcher ein kleines Loch hat. Die aus dem Loch hervortretenden Tropfen lässt man aus geringer Höhe auf die Fläche eines kalten Tellers fallen. Der Kaliumsulfatzusatz giebt den Tropfen eine abgerundete Form.

Die Salpeterkügelchen enthalten stets kleine Mengen von Kaliumnitrit, was nach ihrer Bereitung verständlich ist.

II. Kalium nitrosum (Ergänzb.). Kali nitrosum. Kaliumnitrit. Salpetrigsaures Kalium. KNO_2 . Mol. Gew. = 85. Zur Darstellung werden 100 Th. gefälltes metallisches Kupfer (s. Band I. S. 981) mit 160 Th. reinem Kalisalpeter gemischt und mit wenig heissem Wasser zu einem Brei angerührt. Dieser wird im Sandbade eingetrocknet und so lange erhitzt, bis die Masse in feuriges Glühen geräth. Man langt den Glührückstand aus, dampft das Filtrat ein, lässt den Salpeter auskristallisiren, bringt die zurückbleibende konc. Salzlösung zur Trockne, schmilzt sie und giesst sie in Formen aus.

Nach GOLDSCHMIDT (D. R.-P. 88546) kann man Kaliumnitrit glatt erhalten durch Erhitzen von Kaliumnitrat mit Kaliumformiat $\text{KNO}_3 + \text{HCO}_2\text{K} + \text{KOH} = \text{KNO}_2 + \text{K}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{O}$.

Weisse krystallinische Salzmasse oder weisse, dem Kalihydrat ähnlich aussehende Stäbchen, nicht wie diese leicht zerbrechlich und spröde, sondern biegsam, zähe. Sie zerfliessen in der Luft und lösen sich in Wasser leicht auf unter Bindung von Wärme. — Die wässrige Lösung (1:20) entbindet auf Zusatz von überschüssiger Weinsäurelösung schon in der Kälte reichliche Mengen braunen Stickstoffdioxides, gleichzeitig entsteht allmählich ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbicitrat.

Prüfung. Die wässrige Lösung (1:10) werde weder durch Baryumnitratlösung (Schwefelsäure), noch durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, wie Kupfer, Blei) verändert und nach vorherigem Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend getrübt. Spuren von Chlor sind zuzulassen. Ein völlig reines, 100proc. Kaliumnitrit ist gegenwärtig noch nicht im Handel. Man muss sich begnügen, wenn ein als Kalium nitrosum purum bezeichnetes Salz 80–90 Proc. KNO_2 enthält.

Gehaltsbestimmung. Nach LUNGE lässt man in eine bestimmte Menge mit Schwefelsäure angesäuerten Kaliumpermanganatlösung (nicht umgekehrt!) soviel von einer Kaliumnitritlösung zufließen, bis die rothe Färbung der Lösung gerade verschwunden ist.

Man benutzt eine Kaliumpermanganatlösung, welche 15,82 g reines Kaliumpermanganat in 1 Liter enthält und von welcher 1 ccm = 0,0289 Eisen oder = 0,0315 g krystallisirter Oxalsäure entsprechen muss. Die Oxydation des Kaliumnitrites durch Kaliumpermanganat erfolgt nach der Gleichung: $2 \text{KMnO}_4 + 5 \text{KNO}_2 + \text{H}_2\text{O} = 5 \text{KNO}_3 + 2 \text{MnO} + 2 \text{KOH}$.

1,00 ccm der obigen Kaliumpermanganatlösung entspricht 0,021276 g Kaliumnitrit KNO_2 .

Zur Ausführung löst man 10,0 g des zu untersuchenden Kaliumnitrites in 1 Liter Wasser und lässt von dieser Lösung hierauf in dünnem Strahle in eine mit Schwefelsäure

angesäuerte und auf 40° C. erwärmte Mischung von 20 cem obiger Kaliumpermanganatlösung mit 180 cem Wasser einfließen, bis schliesslich ein Tropfen nach einigem Sieden Entfärbung herbeiführt.

Anwendung. Therapeutisch wird das Kaliumnitrit — abgesehen von der Form der Salpeterkugeln — kaum angewendet, man benutzt vielmehr dafür das Natriumnitrit. — In der Analyse benutzt man das Kaliumnitrit zur Trennung von Kobalt und Nickel, ferner zum Freimachen des Jod aus den Jodiden. In stark verdünnten Lösungen verschwindet (durch die Thätigkeit von Organismen) der Nitritgehalt im direkten Lichte allmählich.

Electarium antihæmoptoicum.

Salzerge gegen Blutspeien.

Rp. Kali nitric	10,0
Boli Armenæ	2,5
Conserve Rosæ	15,0
Glycerini	q. s.

fiat electarium. Mehrmals täglich $\frac{1}{2}$ Theelöffel.

Menstruum Metallorum.

I. Weisses Fluss.

Rp. Kali nitric	
Kali bitartric	aa.

Man schüttet die Mischung in einem irdenen Gefässe zu einem kegelförmigen Haufen auf, entzündet diesen an der Spitze mit Hilfe einer glühenden Kohle und bringt nach der Verpuffung die Masse sofort in gut verschlossene Gefässe.

II. Schwarzer Fluss.

Rp. Kali nitric	3,0
Kali bitartric	2,0

Bereitung wie bei I.

III. Grauer Fluss.

Rp. Kali nitric	2,0
Kali bitartric	3,0

IV. Rassen's Schnellfluss.

Rp. Kali nitric	15,0
Serragula (Bägesphäre)	
Sulfuris sublimat	aa. 5,0.

fiat pulvis grossus.

Mistura nitrica (Form. Berol.).
(Frühere Mistura nitrosa.)

Rp. Kali nitric	5,0
Sirupi Sacchari	30,0
Aquæ destillatæ	ad 200,0.

Mistura nitrica albidina.

Mistura nitrosa albidina.

Rp. Kali nitric	3,0
Tartari stibiat	0,03
Aquæ	150,0
Sirupi Sacchari	35,0.

Moxæ canaliculæ carbonisatæ.

Rp. Carbonia vegetabilis	20,0
Tragacanthæ	5,0
Kali nitric	3,0
Aquæ	q. s.

Man formt Stäbchen von 3—5 mm Dicke und 6—7 cm Länge und trocknet sie gut aus.

Pilule Natri camphoratæ.

Rp. Kali nitric	10,0
Camphoræ	
Conserve Rosæ	aa. 5,0.

fiat pilule No. 100.

Pilule salinæ camphoratæ

Bouchard et Dierckx.

Rp. Kali nitric	5,0
Natri acetici	10,0
Camphoræ	4,0
Succi Bambuci	q. s.

fiat pilule No. 150. Morgens und Abends je 4 Pilulen zur Unterdrückung der Milch-Schmerzen.

Potus antiphlogisticus (Chnid Berolinensis).

Rp. Kali nitric

Aquæ Lauraceræ	aa. 7,5
Sirupi Ceraurum	30,0
Aquæ destillatæ	180,0.

Zweistündlich einen Esslöffel.

Potus antiphlogisticus Ström.

Potus temperans Ström.

Rp. Kali nitric	10,0
Acidi nitrici	3,5
Sacchari albi	50,0
Decocti Hordei seminis perlati	1000,0.

innerhalb 24 Stunden zu verbrauchen.

Poudre diurétique (Gall.).

Rp. Kali nitric	10,0
Gummi arabici	60,0
Radici Althææ	10,0
Radici Liquiritiæ	20,0
Sacchari Lactis	60,0.

Man nimmt 10,0 g dieses Pulvers mit 1 l Wasser angerührt.

Pulvis ætrophorus nitratus.

Niedererschlagendes Brausepulver.

Rp. Kali nitric	0,5
Pulvis ætrophori	2,5.

Auf einmal in Wasser zu nehmen.

Pulvis antiphlogisticus Huxham.

Rp. Kali sulfuric

Kali nitric	aa. 5,0
Kali bitartric	20,0.

1—2mal täglich 1 Theelöffel mit Wasser.

Pulvis fumigatoriæ ultrois Bouchard.

Rp. Kali bisulfuric	30,0
Kali nitric	25,0
Mangan hyperoxydat	5,0.

Zum Räuchern. Das Pulver wird messerspitzenweise auf einen heissen Dachziegel gestreut. Man hüte sich die Dämpfe einzunehmen.

Pulvis Natri thebaicus.

Pulvis analgetica.

Rp. Kali nitric	2,5
Sacchari albi	12,5
Opil puri	0,25.

Divide in partes X.

Pulvis ad potum CHAMBERLAIN.

Poudre pour tisane de CHAMBERLAIN.

Rp. Kali nitric	10,0
Sacchari pulverat	80,0
Succi Liquiritiæ	40,0
Gummi arabici	20,0.

1—4mal täglich 1 Theelöffel in Wasser bei Gonorrhæe.

Pulvis temperans (Erglsh.).

Niedererschlagendes Pulver.

Pulvis refrigerans (Hamb. V.).

Rp. Kali nitric	1,0
Kali bitartric	3,0
Sacchari albi	6,0.

Pulvis temperans BOUILLON-LAGRANGE.
Pulvis diureticus BOUILLON-LAGRANGE.
 Rp. Kali nitric 15,0
 Tartari depurati 20,0
 Boracis 10,0

Innerhalb eines Tages drei Theelöffel in 1,5 l Wasser gelöst zu nehmen.

Pulvis temperans et antacidus UNZER.

Rp. Kali sulfurici
 Concharum praeparatum
 Kali nitric aa 10,0

Zweistündlich eine starke Messerspitze.

Pulvis temperans ruber.

Pulvis antispasmodicus STAHL. **Pulvis aureus** ZINN. **Pulvis salinus compositus**
Pulvis antispasmodicus HALENDE.
 Rothes niederschlagendes Pulver.
 Rothes Schreckpulver.

Rp. Kali sulfurici
 Kali nitric aa 5,0
 Chinabaris 1,0

Species refrigerantes.
 Kälte-Mischungen.

1.
 Rp. Ammonii hydrochlorici 500,0
 Kali nitric 100,0
 Kali chlorid (KCl) 600,0

Mit 1 kaltem Wasser zu übergießen. Die Temperatur sinkt um ca. 30° C.

II.
 Rp. Ammonii hydrochlorici
 Kali nitric aa 500,0
 Natrii sulfurici crystallisat 500,0

Mit 1,5–2,0 l kaltem Wasser zu übergießen. Die Temperatur sinkt um ca. 25° C.

Yst. **Boli diureticis eorum.**
Piss-Boli.

Rp. Kali nitric 50,0
 Kali carbonici 15,0
 Resinae Pinj pulveratae
 Saponis domestic aa 100,0
 Olei Juniperi Ugni 5,0
 Radice Liquiritiae 50,0
 Aquae q. s.

Fiant boli No. 6.

Täglich dreimal einen Boli.

Yst. **Electuarium antiphlogisticum.**

Rp. Ammonii hydrochlorici 25,0
 Kali nitric 100,0
 Radice Althaeae
 Radice Liquiritiae
 Fructus Anisi
 Fructus Foeniculi
 Foliorum Hyoscyami aa 50,0

Natrii sulfurici 550,0
Aquae q. s.

Fiat electuarium.

Nach geschicktem Aderlass stündlich soviel wie ein Hühnerai zu geben (bei Lungenerkrankung, Brustentzündung der Pferde).

Yst. **Electuarium diureticum resinatum.**

Rp. Kali nitric
 Colophoni aa 10,0
 Radice Althaeae 5,0
 Olei Terebinthinae 1,0
 Saponis viridis 15,0

Fiat pila. Dentur tales pilulae No. 10.

Täglich dreimal eine Pille (bei Oedemen, chronischen Ausschlägen, Darmkräcken zur Anregung der Diurese bei Pferden).

Yst. **Pulvis antiphlogisticus compositus.**

Rp. Pulveris antiphlogistici salini 100,0
 Tartari stibiat 5,0

Alle 5 Stunden den halben Theil mit Kleienwasser zu geben (bei katarrhischen oder rheumatischen Entzündungen, der Influenza der Pferde und Rinder).

Yst. **Pulvis antiphlogisticus minor.**

Rp. Pulveris temperantis albi 10,0
 Foliorum Hyoscyami 1,0
 Foliorum Digitalis 0,5

Fiat pulvis subtilis. Divida in partes No. 5.

Kleinen $\frac{1}{2}$, mittelgroßen $\frac{1}{4}$, großen Runden 1 ganzen Pulver, Ziegen und Schweine je nach der Größe $\frac{1}{2}$ –1 Pulver in Milch oder Zuckerwasser eingelehrt alle 3 Stunden zu geben (bei Entzündungen jeder Art).

Yst. **Pulvis antiphlogisticus salinus.**

Entzündungswidrigen Pulver für Pferde und Rinder.

Rp. Kali nitric
 Natrii nitric aa 50,0
 Natrii sulfurici
 Kali sulfurici aa 100,0

Täglich 3–4mal einen geklärten Esslöffel im Kleientränk gelöst zu geben (bei entzündlichen Krankheiten der Pferde und Rinder).

Yst. **Pulvis contra anginam suum.**

Rp. Kali nitric
 Kali sulfurici aa 50,0
 Herbas Confl 10,0
 Sulfuris sublimat
 Antimonii crudi aa 25,0

Fiat pulvis grossus.

Täglich 3–4mal einen geklärten Theelöffel mit etwas Kleienwasser zu geben (nach geschickter Blutentziehung aus Schwanz oder Ohren und Anwendung eines Brechmittels aus Tartari stibiat 0,2 und Rhizomatis Veratri albi 1,5. Bei Kräusen eines mittelgroßen Schweines).

Blumendünger von F. Horka. Kalisalpetor 3,0, Bittersalz 1,0, Calciumnitrat 3,0, Bakerguano 2,0 werden in 24,0 Flusswasser gelöst und zum Gebrauch mit der 250fachen Menge Wasser verdünnt.

Blumendünger von O. Förster. Ammoniumsulfat 25,0, Superphosphat (mit ca. 16 Proc. löslicher Phosphorsäure) 30,0, Staesfurter Kalidünger (dreifach concentrirt) 45,0.

Knallpulver. Schwefel 1,0, Kaliumnitrat 1,0, Potasche 2,0. Explodirt beim Erwärmen mit heftigem Knall.

Kalium permanganicum.

I. Kalium permanganicum (Germ.). **Kalium hypermanganicum** (Austr. Helv.). **Permanganate de potasse** (Gall.). **Potassii Permanganas** (Brit. U-St.). **Kallum supermanganicum**. **Kallum oxymanganicum**. **Kallumpermanganat**. **Uebermanganssaurcs Kallum**. **Chamaeleon**. **Caméleon violet**. KMnO_4 . Mol. Gew. = 158. Dieses Salz wird häufig auch „Chamaeleon“ genannt, obgleich diese Bezeichnung eigentlich dem Kaliummanganat MnO_4K_2 zukommt.

Darstellung. Dieselbe beruht darauf, dass Mangansuperoxyd bei Gegenwart von Alkali mit einer Sauerstoff abgebenden Substanz wie Kaliumnitrat oder Kaliumchlorat zusammengeschmolzen wird. Es bildet sich alsdann zuerst das grüne Kaliummanganat K_2MnO_4 , welches durch geeignete Maassnahmen in das violette Kallumpermanganat übergeführt wird. Es gelingt im pharmaceutischen Laboratorium kaum, dieses Salz in gehöriger Reinheit zu gewinnen. Die Darstellung ist ferner völlig unrentabel, aber lehrreich.

20 Th. Kallauge von 1,84 spec. Gewicht werden in einem blanken eisernen Kessel bis auf ungefähr den dritten Theil eingekocht; darauf fügt man eine mittels Kartenblattes bewirkte Mischung von 4 Th. feingepulvertem Mangansuperoxyd und $\frac{3}{4}$ Th. Kaliumchlorat (chlorsaurem Kalium KClO_3) allmählich hinzu und dampft diese Mischung unter Umrühren zur staubigen Trockne. — Die trockne Masse wird hierauf in einem heissen Tiegel bis nahe zur Rothgluth erhitzt und solange bei dieser Hitze gehalten, bis eine gezogene Probe in Wasser fast gänzlich löslich ist. Eine wirkliche Schmelzung der Masse vermeidet man sorgfältig. Die etwas weiche Masse wird noch heiss aus dem Tiegel genommen, worauf der letztere sofort für eine neue Menge benutzt werden kann.

Die erhaltene, im wesentlichen aus Kaliumchlorid und Kaliummanganat bestehende Masse wird gepulvert, mit 20 Th. siedendem Wasser übergossen und gut durchgerührt. Nach dem Absetzen giesst man die grüne Lösung ab, rührt den Rückstand nochmals mit heissem Wasser an und giesst wieder klar ab. Die vereinigten Auszüge, welche durch Absetzen, event. durch Filtration über Glaswolle oder Glaspulver geklärt wurden, werden im Wasserbade erwärmt; darauf leitet man so lange Kohlensäure ein, bis die Flüssigkeit rein rothviolett erscheint, und stellt zum Absetzen bei Seite. Die über dem ausgeschiedenen Mangansuperoxydhydrat stehende klare Lauge wird, vor Staub geschützt, möglichst rasch bis zur Salzhaut eingedampft. Man sammelt die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle und trocknet sie nach dem Abtropfen auf porösen Tellern.

Eigenschaften. Kallumpermanganat bildet in reinem Zustande rhombische Krystalle, welche denen des Kaliumperchlorats isomorph sind. Auf den Spaltflächen erscheinen diese Krystalle nahezu schwarz mit bräunlichem Metallreflex (dies ist die wahre Farbe des Kallumpermanganates), die Oberfläche erscheint infolge des Antrocknens von Mutterlauge dunkelviolett bez. schwarz mit mehr oder weniger stahlblauem Glanze (S. Pharm. Ztg. 1887. 864). Das spec. Gewicht ist 2,7. Zerrieben geben die Krystalle ein carmoisinrothes Pulver. Sie lösen sich in etwa 16 Th. kaltem, oder in 3 Th. siedendem Wasser zu einer blaurothen bis rothvioletten Flüssigkeit, welche herkömmlich „Chamaeleonlösung“ genannt wird und mit zunehmender Verdünnung immer rötheren Farbenton annimmt. Mit Weingeist von 90% geschüttelt, theilt das Kallumpermanganat diesem rothe Färbung, welche bald in braun umschlägt. Beim Erhitzen zerfällt es gegen 240°C in Kaliummanganat, Mangansuperoxyd und Sauerstoff: $2\text{KMnO}_4 = \text{K}_2\text{MnO}_4 + \text{MnO}_2 + \text{O}_2$. In Berührung mit leicht oxydirbaren anorganischen und organischen Substanzen giebt es an diese beim Erhitzen, auch durch Druck oder Schlag leicht Sauerstoff ab; ist das Reaktionsgemisch trocken, so verläuft die Reaction zuweilen unter Feuererscheinung oder unter Verpufung.

Aetzkali verwandelt das Kallumpermanganat in wässriger Lösung in Kaliummanganat unter Sauerstoffentwicklung und Uebergang der rothen Farbe der Lösung in Grün. Die Carbonate des Kalium und Natrium, auch Ammoniumsalze, verhalten sich indifferent, dagegen wirkt Aetzammon zersetzend und entfärbend. Schwefelsäure und Salpetersäure zersetzen das trockne Kallumpermanganat in Mangansuperoxydhydrat und Sauerstoffgas, in der Wärme in Manganoxyl oder Manganoxyl und Sauerstoff. Verdünnte Salzsäure wirkt kaum zersetzend, conc. dagegen unter Chlorentwicklung. Die

Kaliumpermanganatkrystalle, mit Phosphor bis auf 70°, mit Schwefel bis 177° C. erhitzt, explodiren heftig. Beim Erhitzen trockner Mischungen mit Arsen, Antimon, Kohle verbrennen diese unter Feuererscheinung. Gegen Zink und Kupfer verhält sich das Permanganat indifferent, Quecksilber wird davon leicht, Aluminium und Magnesium erst in der Siedehitze oxydirt. Viele organische Substanzen, wie Gerbsäure, Gallussäure, verbrennen beim Zusammenreiben mit dem Permanganat. Mit konc. Schwefelsäure übergossen, entwickelt es langsam Sauerstoff (Ozon). Wird diese Mischung mit ätherischen Oelen zusammengebracht, so entflammen letztere unter Explosion, während Schwefelkohlenstoff, Weingeist, Benzin damit ohne Explosion sich entzünden. Viele organische Substanzen werden durch die Permanganatlösung braun gefärbt, die braune Farbe wird aber durch Salzsäure oder verdünnte Schwefelsäure zerstört, indem diese das braune Manganhyperoxydkali zersetzen und Kaliumsalze und Manganosalze bilden.

Da die organischen Körper auf das Kaliumpermanganat reducirend einwirken, so kann auch die Lösung desselben (die Chamäleonlösung) nicht durch Papier filtrirt werden, wohl aber durch Glaswolle oder durch Asbest.

Die wichtigste Eigenschaft des Kaliumpermanganates ist seine Fähigkeit, an oxydirbare Substanzen leicht Sauerstoff abzugeben. Dieser Process verläuft verschieden, je nachdem die Sauerstoffabgabe in saurer bez. neutraler oder alkalischer Lösung stattfindet.

A. In saurer Lösung. Es ist zweckmässig, wenn die vorhandene freie Säure = Schwefelsäure ist. In saurer Lösung geben 2 Mol. Kaliumpermanganat = 5 Atome Sauerstoff ab. Das entstehende Kaliumoxyd ist in der schwefelsauren Lösung natürlich als Kaliumsulfat und das entstehende Manganoxydul MnO als Mangansulfat $MnSO_4$ vorhanden. Die Reaktionsfähigkeit ist demnach annähernd farblos.

B. In neutraler oder alkalischer Lösung. In neutraler Lösung wird aus Kaliumpermanganat sogleich Kaliumoxyd abgespalten, die Flüssigkeit wird alkalisch. Es besteht demnach bezüglich des Reaktionsverlaufes kein Unterschied zwischen neutraler oder alkalischer Lösung. In neutraler oder alkalischer Lösung geben 2 Mol. Kaliumpermanganat nur 3 Atome Sauerstoff ab. Es entsteht neben Kaliumoxyd noch Mangansuperoxyd, und dieses fällt in dunklen Flocken aus. Man erhält demnach eine undurchsichtige, durch dunkle Flocken getrübbte Flüssigkeit.

Auf diesen wenigen Thatfachen beruht das Verständniss der massanalytischen Methoden der Oxydometrie, bei denen Kaliumpermanganat zur Anwendung gelangt.

Prüfung. Das zum therapeutischen Gebrauche bestimmte Kaliumpermanganat soll nur Spuren von Chloriden und Sulfaten enthalten und praktisch frei sein von Kaliumnitrat. Man achte ferner darauf, ob sich das Salz in Wasser ohne Abscheidung von Mangansuperoxydhydrat auflöst.

1) 0,5 g Kaliumpermanganat übergiesse man in einem Kölbchen mit 25 cem Wasser, füge 3 cem Weingeist hinzu und erhitze so lange zum Sieden, bis die über dem entstandenen braunen Niederschläge stehende Flüssigkeit farblos geworden ist. Falls es an Weingeist fehlen sollte, setzt man noch einige Tropfen hinzu. Das farblose Filtrat darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure weder durch Baryumnitrat- (Sulfate) noch durch Silbernitratlösung (Chloride) mehr als opalisirend getrübt werden. — 2) Man übergiesse 0,5 g Kaliumpermanganat in einem weiten Probirrohre mit 5 cem heissem Wasser und füge allmählich Oxalsäure hinzu. Die letztere wird zu Kohlensäure, welche stürmisch entweicht, verbrannt, und Mangansuperoxydhydrat scheidet sich als schwarzbrauner Niederschlag ab. Man filtrirt, sobald die violette Färbung völlig verschwunden ist, ab, mischt 2 cem des Filtrats mit 2 cem konc. Schwefelsäure und schichtet auf das Gemisch 1 cem Ferrosulfatlösung. Es darf sich eine braune Zone nicht zeigen, anderenfalls enthält das Kaliumpermanganat-Nitrate, welche dem bei der Darstellung verwendeten Kalisalpeter entstammen.

Gehaltsbestimmung. Man löst 2,0 g des Salzes in völlig reinem destillirtem Wasser zu 1000 cem. Ferner löst man 39,2 g reines Ferro-Ammoniumsulfat (s. Band I. S. 1146) unter Zusatz von 20 cem verdünnter Schwefelsäure in Wasser zu 1000 cem. Von dieser Lösung werden 10 cem abgemessen, mit 10 cem verdünnter Schwefelsäure versetzt und nun kalt mit der in eine Bürette gefüllten Kaliumpermanganatlösung bis zur Rothfärbung titirt.

Die 10 cem Ferro-Ammoniumsulfatlösung entsprechen = 0,036 g Fe und verbrauchen zur Oxydation = 0,0316 Kaliumpermanganat. Dividirt man also die Zahl 0,0316 mit der Menge des verbrauchten Kaliumpermanganates, so erhält man direkt den Procentgehalt des Kaliumpermanganates an $KMnO_4$.

Aufbewahrung. Kaliumpermanganat werde in Flaschen mit Glasstopfen vor direktem Sonnenlichte geschützt aufbewahrt, weil unter dem Einflusse des direkten Sonnenlichtes ein ursprünglich klar lösliches Salz schliesslich etwas zersetzt wird, so dass es Lösungen giebt, welche durch Mangansuperoxydhydratlöckchen etwas getrübt sind.

Lösungen des Kaliumpermanganates in zweifach destillirtem Wasser sind einige Wochen bis Monate ohne wesentliche Veränderung haltbar, wenn man sie vor Licht und Staub geschützt in Flaschen mit Glasstopfen aufbewahrt.

Anwendung. Wegen seiner Eigenschaft, organische Substanzen zu oxydiren, wirkt es vorzüglich auf Fäulnisserreger und desodorisirend auf Fäulnissprodukte, dagegen scheint es Krankheitserreger nur wenig zu beeinflussen. Das bei der Reaktion in Freiheit gesetzte Alkali wirkt natürlich ätzend. Innerlich bewirkt es heftige Magenentzündung.

Kaliumpermanganat ist besonders ein vorzügliches Desodorans. Hauptanwendung findet es bei übelriechenden Geschwüren und Ausflüssen aller Art, Foetor ex ore u. s. w. Man hüte sich, zu starke Lösungen zu benutzen! Innerlich ist es bei Diphtherie und Diabetes erfolglos versucht worden.

Lösungen von Kaliumpermanganat sind in (anaktinischen) Gefässen mit Glasstopfen abzugeben. Zu Pillen wird Bolus alba als Constituens benutzt. Zum Anstossen der Masse ist Lanolin oder Vaseline empfohlen worden. Lösungen des Kaliumpermanganates zersetzen sich besonders unter dem Einflusse des Sonnen- oder Tageslichtes.

Kalium permanganicum purissimum schwefelsäurefrei, das circa 100 procentige Salz. Dunkelviolette, grosse Krystalle.

3,0 g indessen, mit 150 cem Wasser u. 20 cem Alkohol bis zur vollständigen Entfärbung erhitzt, ein Filtrat geben, welches, mit einigen Tropfen Essigsäure und Baryumchloridlösung versetzt, nach 12 Stunden keine Schwefelsäurereaktion zeigt. — Das Präparat wird in der quantitativen Analyse, besonders zur Bestimmung des Schwefels benutzt.

Kalium permanganicum crudum. Das rohe Kaliumpermanganat des Handels ist eine dunkelgrünrothschwarze, krümelige oder pulverige Substanz, deren Gehalt an Kaliumpermanganat wechselt. Es wird nach seinem Gehalte an Kaliumpermanganat bezahlt und dient lediglich zu Desinfektionszwecken.

Robes Natriumpermanganat, dargestellt durch Eintragen von 70 Th. heissem gepulvertem Braunstein in ein geschmolzenes Gemisch aus 100 Th. Aetznatron und 15 Natronsalpeter, ist zuweilen in concentrirter wässriger Lösung als Desinfektionsmittel in den Handel gebracht worden.

Kruenn's Desinfektionsmittel ist ein Gemisch aus Lösungen des Natriumpermanganats und Ferrisulfats (schwefelsauren Eisenoxyds).

II. Kalium manganicum. Chamaeleon minerale. Kaliummanganat. Mangansaurer Kallum. Mineralisches Chamaeleon. K_2MnO_4 . Mol. Gew. = 197. Ist die durch Glühung aus Aetzkali, Braunstein und Kaliumchlorat bei der Darstellung des Kaliumpermanganats gewonnene Masse. Sie stellt eine dunkelgrüne Substanz dar, welche wegen Gehalts an freiem Alkali mit Wasser eine tiefgrüne Lösung giebt, überhaupt in alkalischen Wasser ohne Veränderung löslich ist, aber nach Sättigung des freien Alkalis mit einer Säure in Berührung mit Wasser, besonders mit heissem Wasser, in Mangansuperoxydhydrat und Kaliumpermanganat umgesetzt wird.

Wird eine Kaliummanganatlösung in Berührung mit Luft gelassen, so wirkt die Kohlensäure der Luft auf das freie Alkali sättigend und die vorherbemerkte Umsetzung geht allmählich vor sich und zwar unter einem Farbenwechsel, welcher aus dem Grün des Kaliummanganats und dem Roth des Permanganats resultirt. Daher hatte es den Namen mineralisches Chamaeleon erhalten. Heute versteht der Chemiker unter diesem Namen nur das Kaliumpermanganat.

Beize für Gewebe. Eine Lösung von 1 Th. krystall. Zinksulfat und 1 Th. Kaliumpermanganat in 98 Th. Wasser wird wiederholt aufgetragen. Die Enden werden mit Glaspapier weiss geschabt.

Black'sche Mischung zur Extraktion des Goldes aus Golderszen besteht aus einer mit Schwefelsäure versetzten Lösung von Kaliumpermanganat und Natriumchlorid.

Cosby's Desinfectant Fluid. Man löst 53 Th. Kaliumpermanganat und 333 Th. krystall. Aluminiumsulfat in 777 Th. heissem Wasser. Nach dem Erkalten krystallisirt Kali-Alaun aus. Die von diesem getrennte Lösung ist das Desinfektionsmittel, welches beliebig verdünnt werden kann. Das Präparat ist demnach eine Auflösung von Aluminiumsulfat und Kaliumpermanganat.

Haarfärbe-Mittel. Kaliumpermanganatlösungen werden bisweilen auch zum Braunfärben der Haare verwendet. Man muss hiervon durchaus abrathen, weil die Haare nach dieser Anwendung in kurzer Zeit völlig weiss werden.

Kalium phosphoricum.

I. Kalium phosphoricum acidum. Saures Kaliumphosphat. Kalium phosphoricum monobasicum. Primäres Kaliumphosphat. KH_2PO_4 . Mol. Gew. = 136.

Zur Darstellung neutralisirt man 100 Th. Phosphorsäure von 25 Proc. mit 35 Th. reinem trockenem Kaliumkarbonat und fügt der Lösung nochmals 100 Th. der gleichen (25 proc.) Phosphorsäure zu. Das Salz krystallisirt alsdann in grossen farblosen, quadratischen Krystallen. Dieselben gehen beim Glühen unter Abspaltung von Wasser in Kaliummetaphosphat über. Es reagirt sauer.

Dieses Salz ist Bestandtheil einiger Nährsalzlösungen, im rohen Zustande auch Bestandtheil einiger Pflanzendünger und ähnlicher Zubereitungen.

II. Kalium phosphoricum. Kalium phosphoricum bibasicum. Kaliumphosphat. Phosphorsaures Kalium. K_2HPO_4 . Mol. Gew. = 174.

Von den verschiedenen Salzen des Kaliums mit der Phosphorsäure ist unter dem Namen „Kaliumphosphat“ schlechthin das hier mit seiner Formel aufgeführte zu verstehen.

Man erhält es, indem man 100 Th. Phosphorsäure von 25 Proc. mit rund 35 Th. reinem und trockenem Kaliumkarbonat neutralisirt. Das Salz krystallisirt nicht gut, bez. gar nicht, man stellt es daher in trockenem Zustande durch Eindampfen der neutralisirten Lösung dar und erhält es so als ein amorphes, weisses Salzpulver, welches in Wasser leicht löslich ist und abgesehen davon, dass es Kali als Salzbasis enthält, alle Eigenschaften des Dinatriumorthophosphats (*Natrium phosphoricum*) hat. Es reagirt wie dieses neutral oder schwach alkalisch.

Es wird verhältnissmässig selten als Alternativum in Gaben von 0,6–1,2 g bei Skropheln, Rheumatismus und Phthisis angewendet.

III. Kalium phosphoricum neutrale. Basisches Kaliumphosphat. Kalium phosphoricum tribasicum. Dreibasisches Kaliumphosphat. K_3PO_4 . Mol. Gew. = 212.

Zur Darstellung neutralisirt man 100 Th. Phosphorsäure von 25 Proc. mit 60 Th. reinem, trockenem Kaliumkarbonat, dampft die Lösung zur Trockne und glüht den Salzrückstand bis zum Aufhören der Kohlensäure-Entwicklung, d. h. bis er ruhig fliesst. Löst man den erkalteten Fluss in siedendem Wasser, so krystallisirt das gesuchte Salz in kleinen Nadeln aus, welche alkalisch reagiren.

IV. Kalium hypophosphorosum. Potassii Hypophosphis (U-St.). Kaliumhypophosphit. Unterphosphorigsaures Kalium. KH_2PO_2 . Mol. Gew. = 104.

Die Darstellung dieses Salzes erfolgt, indem man eine Auflösung von 10 Th. Calciumhypophosphit (s. Bd. I, S. 561) in 15 Th. Wasser mit einer Auflösung von 8,1 Th. reinem trockenem Kaliumkarbonat umsetzt, d. h. man setzt gerade soviel Kaliumkarbonat hinzu, dass aller Kalk gerade ausgefällt wird. Die vom Calciumkarbonat abfiltrirte Flüssigkeit wird entweder direkt zur Trockne eingedampft oder durch Einengen zur Krystallisation gebracht.

Eigenschaften. Weisse, undurchsichtige, hexagonale Blättchen oder krystallinische Massen oder ein körniges Pulver, ohne Geruch, von stechendsalzigem Geschmack, an der

Luft rasch verfließend. — Sie lösen sich in 0,6 Th. kaltem oder 0,3 Th. siedendem Wasser, ferner in 7,5 Th. kaltem oder 3,6 siedendem Alkohol, nicht dagegen in Aether. Wird das Salz in einem Probirrohr erhitzt, so entweicht zunächst Wasser, alsdann aber Phosphorwasserstoffgas, welches mit leuchtender Flamme verbrennt. Beim Zusammenreiben oder beim Erhitzen mit salpetersauren, übermangansauren und chlorsauren Salzen oder ähnlichen, leicht Sauerstoff abgebenden Verbindungen (z. B. MnO_2 , Na_2O_2) entstehen leicht Explosionen. Die wässrige Lösung (1:20) ist neutral und giebt, mit Weinsäure im Ueberschuss versetzt, allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat. — Mit Silbernitrat entsteht ein zunächst weisser Niederschlag, welcher aber rasch braun und infolge Reduktion zu metallischem Silber schwarz wird. — Fügt man zu der mit Salzsäure etwas angesäuerten Lösung etwas Mercurchlorid, so erfolgt nacheinander Reduktion zu Mercurchlorid und zu metallischem Quecksilber.

Prüfung. 1) Versetzt man die wässrige Lösung (1=20) des Salzes mit Salzsäure, so soll Aufbrausen nicht erfolgen (Kaliumcarbonat); durch Zusatz von Ammoniumoxalat soll eine Trübung nicht erfolgen (Calciumsalz). — 2) Werden 5 ccm der 5 proc. Lösung mit 1 ccm rauchender Salpetersäure erwärmt, so soll die erkaltete Flüssigkeit weder durch Silbernitrat (Chlor), noch durch Baryumchlorid getrübt werden. — 3) Durch Zufügung von etwas Magnesia-Mixtur soll in der wässrigen 5 proc. Lösung nur eine sehr geringe Trübung bez. Ausscheidung entstehen (Phosphorsäure). — 4) Zur Gehaltsbestimmung löst man 0,1 g des getrockneten Salzes in 10 ccm Wasser, fügt 7,5 ccm conc. Schwefelsäure, sowie 40 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Kaliumpermanganatlösung (3,16 g KMnO_4 in 1 l) hinzu und hält 15 Minuten im Sieden. Es sollen alsdann zur Entfärbung nicht mehr als 2 ccm der $\frac{1}{10}$ -Normal-Oxalsäurelösung (6,3 g krystall. Oxalsäure in 1 l) erforderlich sein, entsprechend einem Gehalte von 98,8 Proc. reinem Kaliumhypophosphit.

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit gut geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Man giebt es täglich zu 0,5–1,0–2,0 g in Lösung bei Knochen-erweichung, Phthisis pulmonum, ähnlich wie das Kalksalz und Natriumsalz der unterphosphorigen Säure. Bestandtheil des Sirupus Hypophosphitum.

NAEGLI'S NÄHRLÖSUNG. 0,1 saures Kaliumphosphat, 0,01 Magnesiumsulfat, 0,01 Kaliumchlorid, 1,0 Ammoniumtartrat, 100,0 Wasser.

Pflanzen-Dünger von MÜLLER-THURMANN. 30,0 Kaliumnitrat, 25,0 saures Kaliumphosphat, 10,0 Ammoniumsulfat, 35,0 Ammoniumnitrat. Zum Befördern des Wachstums der Pflanzen. Wird das Ammoniumnitrat weggelassen, so wird nur die Blütenbildung befördert.

Blumendünger von Prof. KNOP. Besteht aus zwei Lösungen: A. enthält 205,0 g krystall. Magnesiumsulfat auf 3,5 l Wasser. B. Enthält 400,0 g Calciumnitrat, 100,0 g Kaliumnitrat, 100,0 Kaliumsuperphosphat und 20,0 freie Phosphorsäure auf 3,5 l Wasser. Je 1 Theil beider Lösungen wird mit je 100 Theilen Wasser verdünnt.

Pflanzennahrung von Prof. NOBLE in Tharandt. Enthält in 1 l = 25,0 g Kaliumchlorid, 75,0 g Calciumnitrat, 25,0 g Magnesiumsulfat, 25,0 g einbasisches Kaliumphosphat, 10,0 g Ferrophosphat, frisch gefüllt. 10 ccm dieser Flüssigkeit werden in 1 l Brunnenwasser vertheilt.

Nährlösung für Champignons von O. HENFVARTH (D. R.-P. 60883). Man löst in 1 l Wasser: 0,8 g Natriumnitrat, 0,4 g Ammoniumsulfat, 1,0 g Dikaliumphosphat. Man legt eine Mischung von 6 Th. zerriebenem Torfmull und 1 Th. zerkleinertem Roggenstroh auf Gestelle und bringt die Pilzbrut hinein. Man bedeckt das Ganze mit Moos, Matten aus Bast und Stroh, bis die Pilze hervorkommen. Dann wird die Bedeckung entfernt, feine sandige Erde 2–3 cm hoch aufgestreut und die Nährlösung 20–22° C. warm alle 2–3 Tage zugeleitet. Die Beete tragen je etwa 6 Monate, dann muss der Torfmull erneuert werden.

Kalium picrinicum.

† Kalium picrinicum. Kalium piconitricum. Kalium plicicum. Kalium carbazoticum. Kalium nitroxanthicum. Kaliumpictrat. Pikrinsaures Kalium. $\text{C}_8\text{H}_5(\text{NO}_2)_3\text{OK}$. Mol. Gew. = 267.

Darstellung. 20,0 Th. krystallisirte Pikrinsäure werden in 300 Th. heissem Wasser gelöst, alsdann fügt man hinzu eine Auflösung von 7 Th. reinem Kaliumkarbonat in 30 Th. Wasser, mischt gut durch und lässt an einem kühlen Orte krystallisiren. Die ausgeschiedenen Krystalle werden gesammelt, mit etwas Alkohol gewaschen und bei gewöhnlicher Temperatur auf porösen Unterlagen getrocknet.

Eigenschaften. Kleine, zarte, gelbe, glänzende Prismen oder ein aus solchen bestehendes krystallinisches Pulver, löslich in 230 Th. Wasser von 15° C. oder in 15 Th. siedendem Wasser, fast unlöslich in Alkohol. Die wässrige Lösung ist gelb gefärbt und schmeckt stark bitter. Das Salz explodirt durch Druck, Schlag oder direkte Zündung und zwar noch leichter als die freie Pikrinsäure. Ueber die Reaktionen vergl. Bd. I, S. 98.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in Glasgefässen mit gutschliessenden Korkstopfen (nicht Glasstopfen, wegen der möglicherweise eintretenden Reibung zwischen Stopfen und Hals).

Anwendung. Innerlich zu 0,2–0,5 g zwei- bis dreimal täglich in Pillen gegen Febris intermittens, Krämpfe, Neuralgien und gegen Eingeweidewürmer empfohlen. Der Erfolg ist zweifelhaft. Das Mittel bewirkt ikterische Färbung der Haut, der Conjunctiva und des Harns und wird deshalb (von Militärpflichtigen) zur Herbeiführung eines simulirten Icterus verwendet. Höchstgaben: 0,5 g *pro dosi*, 1,0 g *pro die*.

Kalium sulfocyanatum.

† Kalium sulfocyanatum (Ergl. u. z.). Kalium rhodanatum. Kalium anthrazothionium. Schwefelcyanalkalium. Kaliumsulfocyanid. Rhodankalium. Kaliumrhodanid. KCSN oder KCyS. Mol. Gew. = 97.

Darstellung. 100 Th. gelbes Blutlaugensalz werden gepulvert, in mässiger Hitze vollständig vom Krystallwasser befreit und mit 35 Th. reinem Kaliumkarbonat und 70 Th. gewaschenem sublimirtem Schwefel gemischt. Diese Mischung wird in einen rothglühenden Hesseschen Tiegel nach und nach eingetragen, der Tiegel bedeckt und noch eine Viertelstunde oder so lange erhitzt, bis die Masse fliesst und ein mit einem Glasstabe herausgenommener Tropfen in Wasser gelöst in stark verdünnter Ferrichloridlösung eine blutrothe (nicht grüne) Färbung erzeugt. Die nun auf ein blankes Eisenblech ausgegossene Masse wird nach dem Erkalten gepulvert, mit Weingeist (welcher heiss das Kaliumrhodanid löst) ausgekocht, der heisse weingeistige Auszug filtrirt und bei Seite gestellt. Nach einem Tage wird die weingeistige Flüssigkeit von den abgeschiedenen Krystallen abgossen, durch Destillation zum Theil vom Weingeist befreit, im Dampfbade eingeengt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. Die gesammelten Krystalle werden getrocknet.

Eigenschaften. Kaliumrhodanid bildet farblose, lange, prismatische, an feuchter Luft zerfliessliche Krystalle, von salpeterähnlichem Geschmack, leicht löslich in gleichviel Wasser (unter Temperaturerniedrigung von 33–34° C.). Die Lösung färbt Ferrisalzlösungen blutroth, welche Färbung durch freie Salzsäure nicht, wohl aber durch Mercurichlorid aufgehoben wird. Das Ferrirhodanid kann durch Aether ausgeschüttelt werden. Gegen Ferrosalz verhält sich Kaliumsulfocyanid indifferent.

Die wässrige Lösung (1=20) soll weder durch Baryumnitratlösung, noch durch Schwefelammonium verändert werden.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Therapeutische Anwendung findet das Kaliumsulfocyanid nicht; es wirkt giftig, indem es das Protoplasma zur Quellung bringt. Dagegen ist es ein wichtiges Reagens zum Nachweis der Eisenoxysalze.

Kalium sulfuratum.

I. Kalium sulfuratum purum. Kalium sulfuratum (Austr. Helv.). Hepar Sulfuris ad usum internum. Kalischwefelleber. Schwefelkalium. Reine Schwefelleber.

Darstellung. 10,0 trockne gewaschene Schwefelblumen und 20,0 reines Kaliumkarbonat werden zu einem Pulver gemischt in einem bedeckten porcellanen Tiegel über mässiger Flamme erhitzt, bis sie zu einer ruhig fliessenden Masse geschmolzen sind. Diese wird in einen mit Oel ausgeklebten eisernen Pillenmörser ausgegossen, nach dem Erkalten zu einem groben Pulver oder zu Stückchen von der Grösse der kleinen Speciesform zerrieben und alsbald in Flaschen eingefüllt, welche dicht mit Kork zu verschliessen und mit Paraffin zu dichten sind. Die reine Schwefelleber für den innerlichen Gebrauch kommt höchst selten in Anwendung. Man bereitet davon nur kleine Mengen (30–40 g), vertheile diese Menge in mehrere kleine Flaschen, welche nicht nur gut verkorkt, sondern auch mit Siegellack bestens geschlossen werden. In dieser Weise verwahrt, hält sie sich Jahre hindurch in gutem Zustande.

II. Kalium sulfuratum crudum (Helv.). Kalium sulfuratum (Germ.). Kalium sulfuratum pro balneo (Austr.). Trisulfure de potassium solide (Gall.). Potassa sulfurata (Brit. U-St.). Kalliumsulfid. Schwefelleber. Fole de soufre. Liver of Sulphur.

Darstellung. Man mischt 2 Th. grüulich gepulverte, trockene Pottasche und 1 Th. Schwefel (*Sulfur sublimatum*) am besten in der Weise, dass man beide Substanzen nach oberflächlicher Mischung durch ein grobes Sieb schlägt. Mit der Mischung füllt man ein nicht emaillirtes, mit Deckel versehenes eisernes Gefäss etwa zur Hälfte an und erhitzt dasselbe wohlbedeckt auf einem ruhigen Feuer (Windofen im Freien). Die Masse sintert zusammen und schmilzt allmählich zu einer zähen braunen Masse, aus welcher sich andauernd Kohlensäurebläschen entwickeln. Von Zeit zu Zeit rührt man mit einem eisernen Spatel um, deckt aber den Deckel rasch wieder auf, um den entzündeten Schwefel zu verlöschen. Wenn Kohlensäureentwicklung nicht mehr oder nur in sehr geringem Masse wahrnehmbar ist, prüft man eine kleine Probe auf ihre Löslichkeit in Wasser. Sobald es sich zeigt, dass die Masse klar in Wasser löslich ist, so entfernt man das Gefäss vom Feuer und giesst dessen Inhalt auf eine Eisenplatte oder auf Steinfliesen aus. Man beachte hierbei, dass die Masse beim Angiessen nicht mehr so heiss sein darf, dass der Schwefel sich an der Luft entzündet. Die erstarrte, noch heisse Masse schlägt man mit einem Hammer in grobe Trümmer und bringt diese sofort in die wohlgetrockneten Vorathgefässe.

Man vermeide es, die Masse zu überhitzen, auch sehe man zu, dass nicht zu viel Schwefel während der Darstellung verbrennt, weil hierdurch (der Gehalt an Kaliumsulfid verringert, derjenige an Kaliumsulfat aber erhöht wird. Ein Erhitzen bis zum Dünndflussigwerden der Masse liegt nicht in der Absicht der Vorschrift.

Obgleich die Schwefelleber im Handel billiger ist, als man sie im Laboratorium herstellen kann, so ist die Selbstdarstellung dennoch anzurathen, wenn man auf ein Präparat von gutem Aussehen und vorzüglicher Löslichkeit einen Werth legt. Das käufliche Präparat wird natürlich nicht nur aus der schlechtesten und billigsten, oft auch aus einer stark sodahaltigen Pottasche bereitet, sondern es enthält nicht selten auch Beimischungen von Glaubersalz, Kaliumchlorid, Soda, oft mehr Schwefel oder kohlensaures Kalium etc.

Eigenschaften. Die Schwefelleber ist frisch bereitet eine lederbraune, später eine gelblichgrüne oder grünlichgelbe, bei stärkerer Schmelzhitze bereitet eine mehr bräunliche, harte, beim Erhitzen wieder lederbraune Farbe annehmende Masse, von bitterem, alkalischem und schwefeligem Geschmacke. Aus reinen Substanzen bereitet, löst sie sich leicht und vollständig in 2 Th. Wasser. Wird die wässerige Lösung mit verdünnten Säuren versetzt, so entwickelt sie viel Schwefelwasserstoffgas, und es scheidet sich ein weisslicher Schwefel-

niederschlag ab. Mit der Luft in Berührung zieht die Schwefelleber begierig Feuchtigkeit an und entwickelt Schwefelwasserstoff. Die Ursache für letzteres ist die Kohlensäure der Luft. Die Schwefelleber ist als ein Gemisch aus Kaliumtrisulfid, Kaliumthiosulfat und wenig Kaliumsulfat zu betrachten.

Aufbewahrung. In schlecht verstopften Gefässen, besonders in Gefässen aus Steingut, nimmt die Schwefelleber allmählich Sauerstoff auf, wird graufarbig und verwandelt sich langsam theils in unterschwelliges Kalium und schwefelsaures Kalium, theils erzeugt die Kohlensäure der Luft kohlensaures Salz unter Abscheidung von Schwefel. Die Schwefelleber muss daher in nicht zu grossen Gasflaschen, welche dicht verkorkt und tektirt sind, aufbewahrt werden. Dispensirt wird sie in Flaschen, kleinere Mengen zum baldigen Verbrauch können auch in Thonkraken abgegeben werden.

Prüfung. 1) Für die Beurtheilung einer Schwefelleber ist zunächst wichtig ihr äusseres Aussehen: Sie muss gelbbraun bis grün, darf nicht feucht, aber auch nicht gegen Feuchtigkeit so resistent wie Eisenschlacke sein. Sie muss ferner kräftig nach Schwefelwasserstoff riechen und in 2 Th. Wasser bei gewöhnlicher Temperatur vollständig löslich sein; löst sie sich erst in 3 Th. Wasser, so ist sie bei der Darstellung überhitzt worden. 2) Die richtige Darstellung der Schwefelleber nach der gegebenen Vorschrift ergibt sich daraus, dass mindestens 4,5 Kupfervitriol (in wässriger Lösung) durch 5,0 der reinen und 4,0 Kupfervitriol durch 5,0 der rohen Schwefelleber, gelöst in der 6fachen Menge destillirtem Wasser, so zersetzt werden, dass das Filtrat auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser kein Schwefelkupfer mehr fallen lässt. 3) Um eine theilweise oder gänzliche Unterschlebung der billigeren Natron-Schwefelleber festzustellen, löst man 5,0 g in 150,0 g Wasser, versetzt die Lösung mit Essigsäure, erwärmt etwas um den Schwefel zusammenballen zu lassen, filtrirt, wäscht aus und bringt auf 250 ccm. Von dem Filtrat werden 25—50 ccm in einer Platinschale eingedampft und gegläht. Man löst den Rückstand in Wasser, säuert mit Salzsäure an und bestimmt nun das Kalium als Kaliumplatinchlorid nach S. 173.

Anwendung. Die reine Kalischwefelleber, ein ätzendes und auch giftiges Mittel, ist nur für den innerlichen Gebrauch bestimmt. Sie kommt, wie schon bemerkt wurde, höchst selten noch in Gebrauch. Man giebt sie zu 0,05—0,1—0,2—0,3 (höchst starke Dosis 0,5) täglich zwei- bis viermal in verschiedenen Arzneiformen, am besten in Pillen mit Thon als Constituent (Extrakte enthalten immer freie Säure, welche eine vorzeitige Zersetzung des Schwefelkalium veranlasst), bei verschiedenen Hautleiden, Mercurialsalivation etc. Als Heilmittel bei chronischen Metallvergiftungen giebt man sie theils in Pillen, theils in verdünnter Lösung (mit einigen Tropfen Chloroform versetzt). Die rohe Kalischwefelleber wird zu Bädern und Waschungen bei chronischen Metallvergiftungen Gicht, Rheuma, verschiedenen Hautleiden etc. gebraucht. Auf ein Vollbad werden 30,0—50,0—100,0 g verwendet. Als Gegengift nach dem Verschlucken grösserer Dosen Kalischwefelleber gebe man Eisensaccharat mit gebrannter Magnesia in stärkeren Dosen.

Hepar Sulfuris martiale, eisenhaltige Schwefelleber wird wie die Schwefelleber aus 10,0 gereinigter Pottasche, 10,0 Schwefel und 3,0 Aethiops martialis dargestellt. Wird in Pillen oder in schleimiger Mixtur zu 0,5—1,0 mehrmals des Tages gegeben.

Balsamum glutinosum sulfuratum.

Balsamum sulfurato-glutinatum.

A.

Rp. Kali sulfurat per balsam 100,0.

B.

Rp. Glutinis fabrilis contusi 250,0.

Man lässt den Leim quellen, löst ihn im Dampfbade und setzt die Lösung zu dem Badewasser zu, in welchem bereits die Schwefelleber gelöst worden ist.

Granula Nughien.

Grains sulfureux d'Enghien.

Rp. Kali carbonat	
Calcii carbonat	
Natrii sulfurici exsiccati	aa 10,0
Magnesi carbonat	
Magnesi sulfurici crystallinati	
Alumini sulfurici crystallinati	
Natrii hyposulfurici crystallinati	ss 5,0
Kali sulfurat	
Tragacanthas	ss 2,5
Aquae	q. s.

Plant pilulas No. 400. Auro foliata obducendae.

Lutamentum saponato-sulfuratum JADELOT.

Pommade hydrosulfurée de JADELOT.

Rp. 1. Saponis domestici pulverat	80,0
2. Olei Papaveris	100,0
3. Kali sulfurati sublimis pulverat	10,0
4. Olei Thymi	0,5
5. Aquae communis	2,0.

Man rührt 1—3 miteinander fein, tropft allmählich 5 zu, rührt, bis eine gleichmäßige salbenartige Masse entstanden ist, und mischt 4 dazu. Steht frisch zu bereiten! Zum Einreiben gegen Scabies.

Lotio sulfurata.

Lotio sulfurée (Gall.).

Rp. Kali sulfurat	80,0
Aquae destillatae	1000,0.

Sirupus Kali sulfurat.

Sirupus Hepatis Sulfuris.

Rp. Kali sulfurat puri	1,0
Sirupi Sacchari	100,0.

Pilulae carbonae-kalicae.

Rp. Kali sulfurat	5,0
Carbonis ligni pulv.	0,5
Extracti Cardui benedicti	1,0.

Plant pilulas No. 40. Ad vitrum clausum.

Sapo sulfurato-ceratus SIMON.

Rp. 1. Kali sulfurat puri	5,0
2. Aquae destillatae	4,0
3. Ceræ flavae	5,0

Man löst 1 in 2 und rührt es mit 3 zusammen, welches vorher geschmolzen worden ist. — Diese Seife wurde früher bei Speichelfluss gekaut.

Sirupus bechicus WILLIS.

Arcanum bechicum WILLIS. Sirop de lait de soufre de CHAUSSEIX.

Rp. Kali sulfurat	3,0
Aquae Foeniculi	30,0
Sirupi Sacchari	100,0.

Cerespulver von J. L. JENSEN in Halle, ein Beizmittel für Getreide, welches den Steinbrand des Weizens und den Staub- und Flugbrand des Sommergetreides fernhalten soll, ist Schwefelkalium.

Honora, Haarfärbetinktur (braun). Besteht aus zwei Flaschen: A. Ammoniakalische Silbernitratlösung, in 20 ccm = 0,55 g Silbernitrat enthaltend. B. Schwefelkaliumlösung, in 15 ccm etwa 0,5 g Schwefelleber enthaltend. B. FISCHER.

Sulfurin, sog. geruchlose Schwefelleber. Ist nach PÖNN ein Gemenge von Kaliumkarbonat und Schwefel, welches mit Kaliumchromat gelb gefärbt ist.

Noircir. Ein ähnliches Haarfärbemittel wie Honora. Besteht aus drei Flaschen. A. Ammoniakalische Silberchloridlösung. B. Lösung von Schwefelleber. C. Lösung von Pyrogallussäure.

Kalium sulfuricum.

I. Kalium sulfuricum (Germ. Helv.). Sulfate de potasse (Gall.). Potassii Sulphas (Brit. U-St.). Kaliumsulfat. Schwefelsaures Kali. Doppelsalz. Specifileum Paracelsi. Tartarus vitriolatus depuratus. Arcanum duplicatum. Sal de duobus. Nitrum fixum Schroederi. Sal polychrestum Glaseri. K_2SO_4 . Mol. Gew. = 174. Die kleinen Mengen Kaliumsulfat, welche zum therapeutischen Gebrauche für Menschen nöthig sind, kann man sehr wohl selbst darstellen.

Darstellung. Man verdünnt 100 Th. reine Schwefelsäure mit 1000 Th. Wasser und neutralisirt die Säure durch allmähliches Zugabe einer filtrirten Lösung von ca. 138 Th. reinem trocknen Kaliumkarbonat. Die wenn nöthig filtrirte Lösung wird entweder bis auf 600 Th. eingedampft und in der Kälte zur Krystallisation gebracht oder durch gestörte Krystallisation in ein Krystallpulver verwandelt.

Die Reindarstellung des Kaliumsulfats aus dem rohen Salze des Handels ist für das pharmaceutische Laboratorium nicht lohnend.

Eigenschaften. Kaliumsulfat krystallisirt in wasserfreien, kurzen, luftbeständigen, farblosen, 4- und 6-seitigen Säulen, bei langsamer Krystallisation aus grösseren Massen seiner Lösung in doppelt 6-seitigen Pyramiden. Gemeinlich hängen die Krystalle in Bündeln zusammen, welche beim Gegeneinanderschütteln fast wie Glasscherben klingen. Die Krystalle geben ein schneeweisses, geruchloses Pulver. Der Geschmack ist etwas scharf, salzig und bitter. Die Krystalle haben ein spec. Gewicht von 2,645. Nach BRANDES lösen 100 Th. Wasser bei +12,5° C. 10 Th., bei 100° C. 26 Th. des Salzes auf. Die Lösungen sind neutral; sie geben mit Baryumnitratlösung einen weissen Niederschlag von Baryumsulfat, mit überschüssiger Weinsäurelösung allmählich einen krystallinischen Nieder-

schlag von Kaliumbitartrat. In Weingeist ist das Salz unlöslich. Die Krystalle verknistern beim Erhitzen heftig, schmelzen in der Rothglühhitze, ohne zu verdampfen, und erstarren erkaltend krystallinisch. An die meisten stärkeren Säuren tritt dieses Salz die Hälfte seines Kaliumgehaltes ab und wird zu Kaliumbisulfat KHSO_4 .

Aufbewahrung. Dieselbe fordert nur Schutz gegen Staub. Es kommt nur als feines Pulver in Gebrauch.

Prüfung. Eine kleine Probe, an einem gut ausgeglühten Platindrähte in der nicht leuchtenden Flamme erhitzt, darf die letztere nur vorübergehend gelb färben. Die gelbe Färbung muss nach einigen Sekunden verschwinden und der violetten Kaliflamme Platz machen. (Dauernde Gelbfärbung zeigt zu hohen Gehalt an Natriumverbindungen an.)

Die wässrige Lösung sei neutral (alkalische Reaktion kann von Kaliumkarbonat, saure von Kaliumbisulfat herrühren) und werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle), noch durch Ammoniumoxalatlösung (Calciumsulfat), noch durch Silbernitratlösung (Chloride) verändert. 20 cem der Lösung (1=20) dürfen durch Zusatz von 0,5 cem Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden. (Rothfärbung zeigt Kupfer, Blaufärbung Eisen an.)

Anwendung. Kaliumsulfat wirkt in Gaben von 1–2 g gelind eröffnend, grössere

Gaben wirken stark abführend, sind jedoch nicht ungefährlich. Gaben von 10–20 g können den Tod herbeiführen. — Es ist Bestandtheil des *Sal Carolinum factitium* und war Bestandtheil des *Pulvis temperans* sowie des *Pulvis Doveri* früherer Pharmacopöen.

II. Kalium bisulfuricum. Kalium sulfuricum acidum. Kaliumbisulfat. Saures schwefelsaures Kalium, KHSO_4 . Mol. Gew. = 136.

Darstellung. 100 Th. neutrales Kaliumsulfat werden mit 60 Th. reiner concentrirter Schwefelsäure, welche mit 180 Th. destillirtem Wasser verdünnt ist, unter Erwärmen gelöst, durch Glaswolle filtrirt und in einem porcellanenen Gefässe in der Wärme des Sandbades unter Umrühren zur Trockne eingedampft. Die zu Pulver zerriebene Salzmasse wird in einem gut verstopften Glasgefässe aufbewahrt.

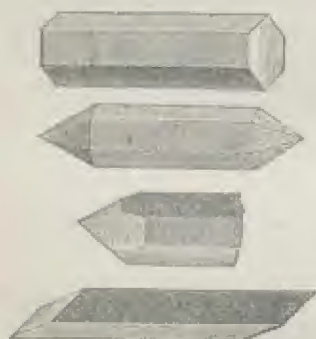


Fig. 17.
Vier- bis sechsseitige Säulen des Kaliumsulfats.

Eigenschaften. Weisses krystallinische Massen oder ein weisses, sauer schmeckendes und sauer reagirendes, in 2 Th. Wasser lösliches Salzpulver. Es schmilzt bei etwa 200°C. , giebt bei ca 700°C. Wasser ab (unter feinem Spritzen) und verwandelt sich dabei in Kaliumpyrosulphat, welches in noch höherer Hitze Schwefelsäureanhydrid abspaltet, während neutrales Kaliumsulfat zurückbleibt. Auf diesem Verhalten beruht die Verwendung des Kaliumbisulfats zum Ausschmelzen von Platintiegeln, um diese zu reinigen.

Anwendung. Das Kaliumbisulfat findet nur Anwendung in der chemischen Analyse zum Aufschliessen von Mineralien, ferner zum Reinigen von Platintiegeln. Früher versuchte man es in verdünnter Lösung als mildes Laxativum, auch zur Darstellung von Brausegetränken an Stelle der Weinsäure.

Tinctura acris homoeopathica. Tinctura acris sine Kall. 1 Th. trocknes Aetkali wird mit 6 Th. Weingeist vier Tage digerirt, dann einige Tage an einen kalten Ort gestellt, nun die dekanthirte Flüssigkeit mit concentrirter Schwefelsäure, welche mit einem gleichen Volum Wasser verdünnt ist, genau neutralisirt, wiederum einige Tage bei Seite gestellt und endlich filtrirt.

Fel Vitri, Sal Vitri, Anatron, Glasgalle, der Schaum des geschmolzenen Glases, ist eine weisse oder schmutzigweisse Salzmasse, hauptsächlich aus Kaliumsulfat mit Kaliumkarbonat und Kaliumchlorid bestehend. Sie wird zuweilen zum innerlichen Gebrauch (als Laxativum) und auch als Mittel beim Löthen in den Apotheken gefordert. Man bezieht sie entweder vom Drogisten oder substituirt eine pulverige Mischung aus 1 Th. Pottasche, 1 Th. Kochsalz und 8 Th. Kaliumsulfat.

Pulvis digestivus.

Rp. Kali sulfuric. 30,0
 Concharum praeputiacum 10,0
 Ceterum eine Messerspitze mit Zuckerwasser zu
 nehmen (zur Beförderung der Digestion).

Pulvis digestivus compositus.

Pulvis Rhei compositus, Digestivpulver
 (Praecipitum Pharmacopoeae Brasicae-Holmhaec.)

Rp. Kali sulfuric. 10,0
 Rhizomatis Rhei 5,0
 Ammonii muriatic. 7,5.

Tetur ad vitrum. S. Täglich zweimal einen halben
 Theelöffel mit Wasser zu nehmen.

Pulvis Rhei compositus.

Pharmacopoea militaria Borussiae

Pulvis Rhei salinus.

Rp. Kali sulfuric. 12,0
 Rhizomatis Rhei 5,0.

Täglich zwei- bis dreimal eine starke Messerspitze.

Mistura antiphlegmatica MARTIN.

Rp. Kali sulfuric. 25,0
 Infus. Digitalis (s. 20) 200,0
 Mellis Supurat. 25,0.

Zweistündlich einen Esslöffel (bei Phlegma alba
 dolens der Weichenrinnen.)

Luftsalt oder **philosophisches Goldsolt** des Baron HUNSEN ist Kaliumbikisulfat.
Sel désopilant d'Audin-Bouvière ist ein pulveriges Gemisch aus gleichen Theilen
 nicht gereinigtem Kaliumsulfat und Natriumsulfat, versetzt mit $\frac{1}{8}$ Proc. Brechweinstein.

Kalium tartaricum.

I. Kalium tartaricum neutrale. Kalium tartaricum (Germ. Helv.). Tartrate
 de potasse neutre (Gall.). Potassil Tartras (Brit.). Kaliumtartrat. Neutrales wein-
 saures Kalium. Kalium tartaricatum. Tartarisirter Weinstein. Tartarus tartari-
 catus. Sal vegetable. Sal pancrestum. (Tartarus
 solubilis der Franzosen.) $C_4H_4K_2O_6$. Mol. Gew. = 220.

Darstellung. In einen Topf von Steinzeug oder
 in eine Schale aus Porcellan, die in einem Sand- oder
 Wasserbade stehen, giebt man 2000 Th. heisses, destillir-
 tes Wasser und 1000 Th. Kaliumbikarbonat. Während das
 Gefäss erwärmt wird, trägt man unter Umrühren nach und
 nach in kleinen Portionen (!), so dass ein Uebersteigen des Inhaltes infolge der Kohlen-
 säure-Entwicklung nicht erfolgt, 1875 Th. gereinigten, kalkfreien Weinstein ein.
 Wenn alles aufgelöst ist, stellt man die Reaktion der Flüssigkeit durch Zugabe von Wein-
 stein oder von Kaliumbikarbonat so ein, dass sie ganz schwach alkalisch wird. —
 Man filtrirt alsdann die Lösung und dampft sie in einer Porcellanschale ein, bis sich am
 Rande Krystallmassen abzusetzen beginnen. Die nach drei- bis viertägigem Stehen an
 einem kalten Orte abgeschiedenen Krystalle werden gesammelt, auf einen Trichter zum
 Abtropfen gebracht, schliesslich im Trockenschranke getrocknet. — Die Mutterlauge, welche
 gewöhnlich etwas gefärbt sind, behandelt man mit kalkfreier Thierkohle und dampft sie
 nochmals zur Krystallisation ein. Die letzte Mutterlauge versetzt man vorsichtig so lange
 mit verdünnter Salzsäure, als durch diese Weinstein (Kaliumbitartrat) gefällt wird. Man
 sammelt diesen, wäscht ihn mit kaltem Wasser bis zur Chlorfreiheit und trocknet ihn.

Ist man genöthigt, kalkhaltigen Weinstein zu verwenden, so macht man die
 Lösung zunächst deutlich alkalisch, lässt sie zum Absetzen des Calciumkarbonats einige
 Tage stehen, filtrirt, stellt das Filtrat auf schwach alkalische Reaktion durch Zugabe von
 kalkfreiem Weinstein ein, dampft ein u. s. w. wie vorher.

Eigenschaften. Kaliumtartrat bildet neutrale, kleinere oder grössere, durchsich-
 tige, farblose, prismatische Krystalle, dem rhombischen System angehörend, oder ein
 weisses Pulver, von salzigem, bitterem Geschmack. Spec. Gewicht 1,955. Weder die
 Krystalle noch das Pulver enthalten Krystallwasser, werden aber an der Luft etwas feucht,
 ohne jedoch zu zerfliessen. In Weingeist sind sie unlöslich. 1 Th. Wasser von 0° C. löst
 0,55 Th., Wasser von 17,5° C. gegen 1,3 Th., Wasser von 100° C. 2,8 Th. des Salzes.
 Säuren zersetzen es und scheiden Kaliumbitartrat daraus ab. In der Hitze schmilzt es,
 wird schwarz unter Verbreitung eines an verkohlenden Zucker (Karamel) erinnernden Ge-
 ruches und verkohlt. Der Rückstand enthält neben Kohle noch Kaliumkarbonat.

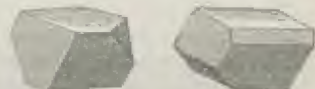


Fig. 18. Kaliumtartratkryalle.

Gleich anderen Salzen der Weinsäure hat auch das Kaliumtartrat die Fähigkeit, Kupferoxyd (Eisenoxyd oder andere Oxyde) in Lösung zu halten, dient daher zur Darstellung der Fehling'schen Lösung.

Aufbewahrung. Kaliumtartrat wird in gläsernen Flaschen, gegen Luftfeuchtigkeit geschützt, aufbewahrt. Die Lösung des Salzes hält sich nicht lange und zersetzt sich unter Schleimbildung. Das Salz ist luftbeständig, aber nimmt in Pulverform bis zu 5 Proc., in kleinen Krystallen bis zu 3 Proc. Feuchtigkeit auf, ohne diesen Gehalt in der äusseren Form erkennen zu lassen.

Prüfung. Die Lösung des Kaliumtartrats muss neutral oder kaum alkalisch, klar und farblos sein. — 1 Th. des Salzes löst sich bei gewöhnlicher Temperatur und unter wiederholtem Schütteln in 1 Th. destill. Wasser. Erfolgt nicht vollständige Lösung, so liegt eine Verfälschung mit einem anderen, weniger löslichen Salze vor. Gibt die mit Wasser verdünnte Lösung mit Ammonoxalat eine Trübung oder Fällung, so ist das Salz kalkhaltig. Wird die Lösung durch Schwefelwasserstoff verändert oder gefärbt, so liegen metallische Verunreinigungen vor. Man versetzt ferner die verdünnte wässrige Lösung mit soviel Salpetersäure, bis der anfangs sich abscheidende Weinstein wieder gelöst ist, und prüft mit Silbernitrat und Baryumchlorid auf die Gegenwart von Chlorid und Sulfat. Eine Spur Kaliumchlorid wird das Kaliumtartrat immer enthalten, weil das Kaliumbikarbonat dem Handel von Kaliumchlorid nie frei ist.

Anwendung. Das neutrale Kaliumtartrat ist in seiner Wirkung dem Kaliumacetat ähnlich. Man giebt es als gelind eröffnendes Mittel zu 2,5–5,0–10,0 g mehrmals am Tage in Mixturen, welche nicht saure Substanzen (saure Sirupe etc.) enthalten dürfen. Da die Extrakte meist eine saure Reaktion haben, so werden die damit gemischten Kaliumtartratlösungen auch Bodensätze von Kaliumbitartrat bilden. Das neutrale Kaliumtartrat wird in der Technik zum Entsäuern der Weine benutzt.

Kalium tartaricum solutum.		Pulvis digestivus KLEIN.	
(Zum Receptargebrauch.)		Pulvis Rhei tartarinatus. Pulvis leniens KLEIN.	
Rp. Kali tartarici	50,0	Rp. Corticis Aurantii fructus	
Aquae destillatae	50,0.	Kali tartarici	
S. Solutio duplex.		Rhizomatis Rhei	aa 10,0.
Eine Aufbewahrung über 14 Tage ist nicht zulässig.		Mehrmals täglich eine Messerspitze.	
		Solanum hypchoandricaeum KLEIN.	
Rp. Sulfuris praecipitati	4,5		
Rhizomatis Rhei	7,0		
Corticis Aurantii fructus			
Magnesi subcarbonici	aa 10,0		
Kali tartarici			
Elaeosacchari Foeniculi	aa 20,0		
		Dreimal täglich einen Theelöffel.	

II. Kalium bitartaricum. Saures weinsaures Kalium. Weinstein $C_4H_6KO_6$. Mol. Gew. = 188.

Man unterscheidet im Grosshandel 1) Rohen Weinstein. Dieser wird, je nachdem er von weissen oder rothen Weinen gewonnen worden ist, als rother oder weisser Weinstein bezeichnet. 2) Gereinigten Weinstein. Derselbe wird aus dem vorigen durch einen Reinigungsprocess gewonnen, ist schon schön weiss, aber noch durch Kalk verunreinigt. Man bezeichnet diese Sorte gewöhnlich als Cremor Tartari, gereinigten Weinstein oder *Tartarus depuratus*. 3) Gereinigten Weinstein, kalkfrei. Aus dem vorigen durch ein Reinigungsverfahren gewonnen, ist die medicinische bez. pharmaceutische Sorte. Sie wird gewöhnlich als *Kalium bitartaricum purissimum* Ph. Germ. III bez. IV kalkfrei bezeichnet.

Kalium hydrotartaricum (Aust.). *Tartarus depuratus* (Germ. Helv.). *Tartrate de potasse acide* (Gall.). *Potassii Tartras acidus* (Brit.). *Potassii Bitartras* (U-St.). *Kalium bitartaricum*. Kaliumbitartrat. Saures weinsaures Kalium. *Crystalli Tartari*. *Cremor Tartari*. *Crème de Tartre*. Wine-stone. $C_4H_6KO_6$. Mol. Gew. = 188.

Wird aus dem gereinigten Weinstein des Handels durch ein Reinigungsverfahren dargestellt, ist bis auf Spuren frei von Kalkverbindungen und kommt entweder in Form derber Krystalle (*Crystalli Tartari*) oder als ein fein krystallinisches Pulver (*Cremor Tartari*) in den Handel. Man muss für pharmaceutische Zwecke ausdrücklich die kalkfreie Sorte bestellen.

Eigenschaften. Der fast kalkfreie Weinstein ist ein weisses, nicht hygroskopisches Pulver, geruchlos, von säuerlichem Geschmacke, löslich in 20 Th. siedendem und in etwa 200 Th. kaltem Wasser, unlöslich in Weingeist. Aus siedendem Wasser krystallisirt er in glänzenden, spec. schweren Krystallen.

Erhitzt, stösst er Karamelgeruch aus und verkohlt ebenso wie das neutrale Kaliumtartrat schliesslich unter Hinterlassung eines aus Kohle und Kaliumkarbonat bestehenden Rückstandes. Ätzende und kohlensaure Alkalien begünstigen die Auflösung des Weinsteines in Wasser, indem sich dabei, je nach der Natur des angewendeten Ätzenden oder kohlensauren Alkalis, neutrale Salze oder Doppelsalze der Weinsäure bilden.

Prüfung. 1) Man reibe 5,0 g des Salzes mit 100 cem Wasser an und filtrire. Das Filtrat darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Baryumchloridlösung nicht verändert und durch Silbernitratlösung nur schwach opalisirend getrübt werden, d. h. der Weinstein muss frei sein von Schwefelsäure, dagegen darf er Spuren von Chlor enthalten. 2) Löst man 3—5 g des Weinsteines in eisenfreier (!) Ammoniakflüssigkeit, so darf diese Lösung durch Zugabe von Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden, andernfalls sind Metalle, z. B. Blei, Kupfer, Eisen zugegen. 3) Man übergiesst 1 g Weinstein mit 5 cem verdünnter Essigsäure, lässt unter wiederholtem Umschütteln $\frac{1}{2}$ Stunde stehen mischt 25 cem Wasser hinzu und filtrirt durch ein kalkfreies Filter. Das Filtrat darf durch 8 Tropfen Ammoniumoxalatlösung innerhalb einer Minute nicht getrübt werden, andernfalls ist der Kalkgehalt zu gross. Ein geringer Gehalt des Weinsteines an Calciumtartrat muss zugelassen werden, weil es nahezu unmöglich ist, absolut kalkfreien Weinstein im Handel zu erhalten. 4) Mit Natronlauge im Ueberschuss erwärmt, darf Weinstein den Geruch nach Ammoniak nicht entwickeln.

Aufbewahrung. Dasselbe erfordert lediglich den Schutz vor ammoniakalischer Luft und vor Staub.

Anwendung. Der Weinstein gilt als mildes Diureticum, Purgativum und Catharticum mit der Wirkung der Kalisalze. Seine Wirkung ist derjenigen des Kaliumacetates ähnlich; auch der Weinstein wird im Organismus zu Kaliumkarbonat verbrannt. Der Weinstein wird in kleinerer Dosis als antiphlogistisches und diuretisches, in grösserer Dosis als gelinde kühlendes Abführmittel in entzündlichen und hydropischen Leiden und bei Brust- und Leberkongestionen, Hämorrhoidal-leiden etc. angewendet. In der Technik findet der gereinigte Weinstein Verwendung zur Wollenfärberei, zur Darstellung von Beizen in der Färberei, zum Blanksieden und Verzinnen, zur Darstellung des weissen und schwarzen Flusses (für metallurgische Arbeiten) etc., in der Pharmacie zur Darstellung verschiedener Salze bez. Doppelsalze.

Aqua argellina.
Eau argellina.

Rp. Tartari depurati	10,0
Acidi citrici	2,0
Menthae	60,0
Aquae fervidae	100,0
Strupi Aurantii corticis	60,0

Man löst durch Erwärmen im Dampfbade, kühlt durch ein zu Schaum geschlagenes Eiweiss und filtrirt. 2—3 Weingläser täglich als gelindes Abführmittel.

Aqua crystallina.

Rp. Tartari depurati	10,0
Sacchari albi	40,0
Aquae destillatae	600,0

Man erhitzt bis zur Auflösung und filtrirt heiss, so dass sich im Filtrat der Weinstein in glänzenden Krystallen abscheidet.

Liquor argentariorum.
Silberglanzwasser.

Rp. Tartari depurati	
Salis culinariae	
Aluminae	aa 20,0
Aquae	1000,0

Um Silberaschen und Versilberungen glänzend zu machen, werden diese mit der Flüssigkeit aufgekocht oder auch mit der heissen Flüssigkeit gebürstet.

Potes imperialis.

Tisane imperiale.

Rp. Tartari depurati	5,0
Aquae fervidae	200,0
Aquae frigidae	750,0
Elaeosacchari Cist.	10,0
Strupi Sacchari	25,0

Den Tag über zu verbrauchen.

Potes tartaratus.

Rp. Tartari depurati	5,0
Aquae destillatae calidae	450,0
Stript Rubi Idaei	45,0.

Stillesch eine kleine Tasse zu trinken.

Manna tartarizata.

Rp. Tartari depurati	10,0
Manna depurata	90,0
Aquae	q. s.

Man formt Pastillen von 2,0 g Schwere.

† Pulvis antirebigianus.

Rostfleckenpulver.

Rp. Tartari depurati	
Oxali	aa 100,0
(Säuregrün)	q. s.

Dient zum Putzen der Metalle, unter Weglassung des Farbstoffes auch zur Entfernung von Rostflecken aus Wäsche.

Pulvis dentifricus acidus.

Poudre dentifrice acide (Gall.).

Rp. Tartari depurati	
Sacchari Lactis pulv.	aa 200,0
Cornuad	0,4
Olai Menthae piperitae	1,0.

Pulvis digestivus KANNENWURF.

Rp. Corticis Aurantii fructus	2,5
Rhubarbaris libel	5,0
Tartari depurati	20,0
Sacchari albi	40,0.

Theelöffelweise als gelindes Abführmittel.

Pulvis antihæmorrhoidalis ANGERSTEIN.
ANGERSTEIN'S Hæmorrhoidpulver

Rp. Seminis Foeniculi	
Foliorum Sennae	aa 15,0
Tartari depurati	
Sacchari albi	aa 50,0.

Pulvis ophthalmicus BALDINGER.

BALDINGER'S Augenpulver.

Rp. Tartari depurati	
Boli Armeniae	
Sacchari albi	aa 5,0.

Zum Einblasen in die Augen bei Hornhautflecken.

Pulvis Tartari compositus.

Pulvis salinus.

Rp. Tartari depurati	30,0
Kali sulfurici	10,0.

Mehrere Male täglich eine Messerspitze in Zuckerwasser.

Tartalin, englisches Surrogat für Weinstein zum technischen Gebrauche ist = Kaliumbimulfat.**Tartarett,** Weinsteinersatz für Bäcker (d. h. in Backpulvern). 150 Th. krystall. Alaun wird getrocknet, bis nur noch 100 Th. übrig geblieben sind. Dann pulvert man und mischt 6 Th. Mehl dazu. (Englische Specialität.)**Tartarine,** Weinsteinersatz für Bäcker. Eine Mischung von 14 Th. gebranntem Alaun und 2 Th. Mehl. (Englische Specialität.)**Pulver von Morison** in London zur gründlichen Reinigung des Blutes: 50,0 Zucker, 30,0 Cremor Tartari, 7,5 Zimmt, 4,0 Ingwer. (Beynker, Analyt.)**Tartarus depuratus venalis.** Der Apotheker ist gezwungen, für den Handverkauf eine zweite, billigere Sorte Weinstein zu halten, welche durch etwas Calciumtartrat verunreinigt ist. Diese Sorte sieht zudem viel schöner weiss aus als die völlig reine. Man schafft für diese Zwecke eine schöne weisse Sorte Venedischen Weinstein an, welcher frei ist von Kupfer, Blei und Eisen. Es ist aber zu beachten, dass diese Sorte in deutlicher Weise als für technische Zwecke bestimmt signirt sein muss.**Tartarus depuratus absolutus** zur Titerstellung. Man krystallisiert den kalkfreien Weinstein des Handels zwei bis dreimal aus 2procentiger Salzsäure und hierauf noch 4—5 mal aus frisch destillirtem Wasser um.**III. Tartarus ammoniatus.** **Tartarus ammoniacalis.** **Tartarus solubilis** (Germanorum). **Sal ammoniacum tartareum.** **Alkali volatile tartarizatum.** **Ammoniak tartaricum.** **Ammoniakalischer Weinstein.** **Ammoniakweinstein.** **Weinstein-salmiak.** $2[C_4K(NH_4)H_2O_6] + H_2O$. Mol. Gew. = 428.**Darstellung.** 100 Th. kalkfreier Weinstein und 33 Th. reines Ammoniumcarbonat werden zu einem Pulver gemischt, in einem porcellanen Schälchen unter Erwärmen im Wasserbade nach und nach mit 20 Th. 10procentigem Aetzammon befeuchtet, dann unter Umrühren bei einer Wärme von ungefähr 50° C. trocken gemacht und zu Pulver zerrieben.

Zur Bereitung ex tempore von 10,0 Ammonweinstein werden in einem kleinen Glaskölbchen 8,8 kalkfreier Weinstein mit 8,0 10procentigem Aetzammon und 35,0 destillirtem Wasser übergossen und circa zwei Minuten aufgeköcht. Die Flüssigkeit im Gewicht von circa 50,0 enthält 10,0 Ammonweinstein.

Eigenschaften. Der Ammonweinstein bildet entweder neutrale oder schwach saure, oder schwach alkalische, etwas durchscheinende, farblose, mit der Zeit undurchsichtig werdende, gerade rhombische Säulen oder ein weisses krystallinisches Pulver von schwachem ammoniakalischem Geruche und salzigkühlendem, hintennach stechend ammoniakalischem Geschmacke. An der Luft verwittert er unter Verlust eines Theiles seines Ammongehaltes.

Erhitzt schmilzt er unter Ammonientwicklung. Er ist in 2 Th. kaltem und $\frac{1}{4}$ Th. heissem Wasser löslich, unlöslich in Weingeist. Beim Uebergiessen mit Aetzkalilauge entwickelt er Ammon; Säuren scheiden Weinstein ab.

Aufbewahrt wird der Ammonweinstein in kleinen gut verkorkten gläsernen Flaschen.

Anwendung. Der Ammonweinstein wird heute kaum noch gebraucht. Man vermuthete in ihm die kombinierte Wirkung des Salmiaks und Weinsteins. Man giebt ihn zu 2,0—3,0—4,0 drei- bis viermal täglich in Lösung.

IV. Tartarus boraxatus (Germ. Helv.). *Tartrate borico-potassique* (Gall.). *Cremor Tartari solubilis*. *Kalium tartaricum boraxatum*. Boraxweinstein. Die Darstellungsvorschriften der Germ. und Helv. stimmen miteinander überein, diejenige der Gall. weicht von den genannten etwas ab.

Darstellung. Man vermeide hierbei die Benutzung metallischer Geräthe und verwende lediglich reinste Chemikalien und destillirtes Wasser. Das Austrocknen erfordert besondere Sorgfalt. Germ. und Helv.: 2 Th. Borax werden in einer Porcellanschale in 15 Th. Wasser im Dampfbade gelöst. Zu dieser Lösung setzt man unter Umrühren 5 Th. mittelfein gepulverten Weinstein. Wenn derselbe vollständig in Lösung gegangen ist, so filtrirt man die Lösung und dampft das Filtrat sogleich in einer Porcellanschale unter Umrühren ein. — Die schliesslich erhaltene glasige, zähe Masse wird in Lamellen zerzupft, welche man auf Porcellantellern weiter trocknet. In dem Maasse, wie die Trocknung vorschreitet, werden die ursprünglich durchsichtigen Stücke undurchsichtig. Man überzeugt sich von dem Stande des Trocknens dadurch, dass man jede einzelne Lamelle durchbricht. Man unterbreche die Trocknung nicht vorzeitig, denn ein mangelhaft getrocknetes Präparat backt im Standgefässe anfehlbar zusammen. Wenn also die Stücke durch ihre ganze Masse undurchsichtig geworden sind, so zerreibt man sie noch warm in einem warmen Mörser zu Pulver und bringt dieses sogleich in warme, trockene Flaschen, welche sorgfältig zu verschliessen sind. Wesentlich abgekürzt kann die Trocknung werden, wenn man den erupfenden Abdampfdruckstand nach dem Vorgange von Guze & Co. auf Glasplatten streicht und alsdann austrocknet. Ein solches Präparat heisst *Tartarus boraxatus in lamellis*.

Gall. schreibt vor: Kaliumbitartrat 100,0, krystall. Borsäure 25,0, Wasser 250,0 und giebt ihrem Präparat die Formel $C_4H_4O_6(BoO)_K$, Mol. Gew. = 214. Das nach dieser Vorschrift hergestellte Präparat ist nicht hygroskopisch.

Eigenschaften. Der Boraxweinstein bildet, völlig ausgetrocknet und zerrieben, ein amorphes weisses (nicht ganz ausgetrocknet ein gelblich weisses) Pulver. Er ist völlig geruchlos und von stark saurer Reaktion. An der Luft zieht er begierig Feuchtigkeit an. Mit gleichviel Wasser giebt er eine anfangs etwas trübe, später klar werdende Lösung. Die Lösungen setzen mit der Zeit etwas Weinstein ab und schimmeln. Die wässrige Lösung (1:5) wird durch Essigsäure, sowie durch kleine Mengen Schwefelsäure nicht verändert, grössere Mengen Schwefelsäure scheiden Borsäure aus, durch Weinsäurelösung entsteht ein Niederschlag von Kaliumbitartrat. Weingeist löst den Boraxweinstein nur zu einem sehr geringen Theile. Beim Erhitzen schmilzt er, hierauf tritt starkes Aufblähen und dann Verkohlung ein, wobei die Weinsäure den nach gebranntem Zucker riechenden Dampf ausstösst. Der kohlige Rückstand enthält Natriumborat und Kaliumkarbonat, reagirt daher alkalisch. — Mit etwas Schwefelsäure befeuchtet, ertheilt das Salz der nicht leuchtenden Flamme die grüne Färbung der Borsäure.

Der Boraxweinstein wird nicht als chemische Verbindung aufgefasst, daher lässt sich auch eine Formel für denselben nicht aufstellen.

Prüfung. Die 10 procentige Lösung des Boraxweinsteins darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser, noch auch, mit Ammoniak neutralisirt, durch Ammoniumoxalatlösung, ferner nach Zusatz von etwas Salpetersäure auch nicht durch Baryumnitrat getrübt werden. Fällung oder Trübung oder Färbung würden im ersteren Falle metallische Verunreinigungen, weissliche Trübungen in den letzteren Fällen Kalkerde und Sulfate anzeigen. Silbernitrat

soll die mit Salpetersäure angesäuerte 10procentige Lösung nicht mehr als opalisirend trüben; Chloride dürfen also nur in Spuren vorhanden sein.

Aufbewahrung. Man schütze den Boraxweinstein besonders vor Feuchtigkeit (Kalktrockenschrank). Bewahrt man ihn in Gläsern mit Glasstopfen auf, so achte man darauf, dass nicht Reste des Präparates zwischen Hals und Stopfen hängen bleiben, weil diese zum Verkitten der Gefässe führen würden. Man öffnet ein solches Gefäss, nachdem man es einige Zeit umgekehrt in heissem Wasser eingetaucht hat.

Anwendung. Die Wirkung des Boraxweinsteins ist eine kombinierte, derjenigen des Weinsteins und des Borax entsprechende. Man giebt ihn zu 0,5–1,0–2,0 g alle 2–3 Stunden als gelind eröffnendes und diuretisches Mittel, als Abführmittel zu 5,0 bis 7,5–10,0 g täglich. Ausserlich hat man ihn in wässriger Lösung bei juckenden Hautausschlägen und als Verbandmittel carcinomatöser Geschwüre angewendet.

Aqua laxativa COVISAERT.

Médecine de NAPOLÉON.

Rp. Tartari boraxati	50,0
Tartari stilbati	0,025
Sacchari albi	50,0
Aquae destillatae	1000,0

Bei Verdauungsstörungen (Verstopfung) öfters ein-
Weghals voll.

Mixtura Boro-tartarica BUCH.

Rp. Tartari boraxati	50,0
Aquae destillatae	150,0
Aquae Lauro-Cerasi	5,0
Sirupi Sacchari	30,0

Zweistündlich einen Esslöffel bei Menstruations-
beschwerden.

Potus diureticus SILL.

Rp. Tartari boraxati	50,0
Aquae Menthae crispae	250,0
Spiritus Aetheris nitrosi	5,0
Oxymenthae anethici	50,0

Zweistündlich einen Esslöffel.

V. Tartarus natronatus (Germ. Helv.). **Kallum-Natrio-tartaricum** (Aust.).

Tartrate de potasse et de soude (Gall.). Soda tartarata (Brit.). Potassil et Sodil Tartras (U-St.). Kalium-Natriumtartrat. Weinsaures Kali-Natron. Sal polychrestum Seignetti. Sal Rupellense. Seignette-Salz, Rochelle-Salz. $C_4H_4KNaO_6 + 4H_2O$. Mol. Gew. = 282.

Darstellung. In einen geräumigen steinzeugenen Topf, nöthigenfalls in einen zinnernen Kessel, bringt man 4 kg krystall. Natriumkarbonat in ganzen Krystallen, dazu 5 kg gepulverten gereinigten Weinstein und übergiesst die Salze mit 25 Liter destill. Wasser. Man lässt einige Stunden stehen, rührt mit einem reinen Holzstabe öfter um und stellt das Gefäss an einen warmen Ort, indem man den Inhalt bisweilen umrührt. Unter allmählichem Entweichen von Kohlensäure geht die Verbindung vor sich, langsamer, wenn man nicht stärker erwärmt, schneller beim Erhitzen. Wenn die Kohlensäureentwicklung nachlässt, erhitze man stärker, entweder im Sandbade bis zum Aufkochen oder im Dampfbade einige Stunden hindurch bis auf 80–90° C., um die Kohlensäure möglichst zu beseitigen. Es ist in dieser Vorschrift nämlich hier ein Ueberschuss an Natriumkarbonat vorgeschrieben, um die Ausscheidung der Kalkerde, welche als Tartrat im Weinstein vertreten ist, als Karbonat zu erreichen. Da jedoch Calciumkarbonat in Wasser mit freier Kohlensäure etwas löslich ist, so ist die Erhitzung behufs Austreibung der Kohlensäure nicht zu umgehen.

Nach dem Erhitzen stellt man zwei Tage an einen kalten Ort zum Absetzenlassen des Calciumkarbonats bei Seite, filtrirt dann, dampft die klare Lösung in porcellanen oder zinnernen Gefässen so weit ein, bis ein Tropfen, auf eine kalte Glasplatte gebracht und agitirt, kleine Kryställchen absondert, und stellt zur Krystallisation bei Seite. Die Lösungen des Kaliumnatriumtartrats setzen, nebenbei bemerkt, beim Eindampfen keine Krystallklüthen ab. Um schöne, grosse, ausgebildete Krystalle zu erlangen, treibt man die Konzentration nicht zu weit, sondern wiederholt dieselbe mit den Mutterlauge öfter. Enthält der Weinstein Eisen, so leitet man in die letzte Mutterlauge Schwefelwasserstoff oder digerirt sie mit gereinigter thierischer Kohle. Die zuletzt ausschliessenden Krystalle sind stets etwas gefärbt. Aus der letzten Mutterlauge kann man auch durch Salzsäure Weinstein ausfällen (s. S. 219).

Eigenschaften. Das officinelle Kaliumnatriumtartrat bildet grosse, klare, farblose rhombische (dem regulären Krystallsysteme angehörende), vielfach abgeflachte Krystalle von milchsäzigem, bitterlichem, kühlendem Geschmacke, welche an der Luft beständig sind und nur in warmer Luft Neigung zum Verwittern zeigen, und von 1,78 spec. Gew. Beim Erwärmen (bei 70—80° C.) schmelzen sie zuerst in ihrem Krystallwasser und hinterlassen nach dem Austrocknen beim Erhitzen bis zum Glühen, einen nach gebranntem Zucker riechenden Dampf ausstossend, ein Gemenge aus Natrium- und Kaliumkarbonat und Kohle. Das krystallisirte Salz ist in $1\frac{1}{2}$ Th. kaltem und halb so viel heissem Wasser, kaum in Weingeist löslich. Die wässrige Lösung ist völlig neutral. Säuren fällen aus seiner Lösung Weinstein aus. Beim längeren Liegen an der Luft verwittert es nur unvollständig, im gepulverten Zustande schneller und vollständiger. Bei 100° C. werden nur 3 Mol. Wasser abgegeben. Völlig wasserfrei wird das Salz bei 130° C.

Prüfung. Dieselbe erfolgt in der nämlichen Weise, wie dies für das neutrale Kaliumtartrat, a. S. 220 angegeben worden ist.

Aufbewahrung. Das krystallisirte Kaliumnatriumtartrat wird in gläsernen oder porcellänen Gefässen aufbewahrt, in welchen ein Verwittern des Salzes so leicht nicht eintritt. Man hält es auch als Pulver vorrätig, denn es wird zuweilen in Pulvermischungen verordnet und ist ein Bestandtheil des *Pulvis aërophorus laxans*. Das Pulver stellt man in der Weise dar, dass man die Krystalle in einem porcellänen Mörser in ein grobes Pulver verwandelt, dieses auf Porcellantellern ausbreitet, in einer Wärme, welche aber 25° C. nicht erreicht, einen Tag (14—15 Stunden) austrocknen lässt und dann zu einem feinen Pulver zerreibt. Es soll nur das den Krystallen mechanisch adhärirende Wasser verdunstet werden. Ein Schmelzen des Salzes beim Trocknen soll vermieden werden.

Anwendung. Dieses Salz befördert, in Gaben zu 0,5—1,0—2,0 g einige Male des Tages gegeben, die Verdauung. Als Abführmittel giebt man es zu 5,0—10,0—15,0 g 2—3 mal den Tag über. In Mixturen vermeide man saure Beimischungen.

Pulvis aërophorus laxans (Germ.). *Pulvis aërophorus Seidlitzensis* (Austr.). *Pulvis effervescens laxans* (Helv.). *Poudre gazogène laxative* (Gall.). *Pulvis Sodae tartaratae effervescens* (Brit.). *Pulvis effervescens compositus* (U-St.). Sämmtliche Pharmakopöen lassen eine Mischung von Kalium-Natriumtartrat und Natriumbikarbonat in eine farbige Papierkapsel, die vorgeschriebene Menge Weinsäure in eine weisse Papierkapsel einfüllen. Die für 1 Dosis vorgeschriebenen Mengen sind:

	Austr.	Brit.	Gall.	Germ.	Helv.	U-St.
Natrii bicarbonici	3,0	2,59	3,0	2,5	3,0	2,5
Tartari natriasii	10,0	7,77	6,0	7,5	8,0	7,7
Acidi tartarici	3,0	2,46	2,0	2,0	2,0	2,25

Aqua Kali tartarici Richter.
Richter's weinsaures Kaliwasser.
 Rp. Natrii chloridi 3,3
 Tartari natriasii 30,0
 Aquae Acide carbonice saturatae 1000,0.

Pulvis spiritus Fowler.
 Rp. Tartari natriasii 1,0
 Rhisomatia Rhei 0,5.
 Dentur doses tales X. Bei Magenbeschwerden des Morgens ein Pulver.

Poudre pectoral de Baudet (Paris) gegen chronische Brustleiden. Eine Mischung von 75,0 Milchsucker, 20,0 Arabischem Gummi und 5 Seignettesalz. Nebst ärztlichem Rath 60 g = 6 M.

Kamala.

Kamala (Austr. Germ. Helv. U-St.). *Glandulae Rottlerae*. — *Kamala*. — *Rottlera*.

Die Droge wird gebildet von kleinen Drüsen, die sich auf den Früchten und auf der Unterseite der Blätter von *Mallotus philippinensis* Müll. Arg. (syn: *Rottlera tinctoria* Roxb.), Familie der Euphorbiaceae—*Mercurialinae*, finden. Dieser immergrüne Baum oder Strauch ist heimisch von Vorderindien bis zum südöstlichen China, den

Lia-kin Inseln, Neu-Guinea und bis zum Norden und Osten von Australien. Für den Handel sammelt man die Droge in einigen Gegenden Vorderindiens, indem man die Früchte in Körben schüttelt und reibt, wobei die Drüsen auf darunter gelegte Tücher durchfallen.

Beschreibung. Die Drüsen sind unregelmässig kuglig, auf einer Seite abgeflacht oder etwas vertieft, bis $100\ \mu$ gross. Sie bestehen aus einer zarten Membran (Cuticula), welche, in eine rothbraune Masse eingelagert, bis 60 keulenförmige Zellen enthält, die vom Anheftungspunkte der Drüse divergiren (Fig. 20). Um den Bau der Drüse erkennen zu können, behandelt man sie auf dem Objektträger mit einem Tropfen verdünnter Natronlauge, den man nach einiger Zeit durch Wasser ersetzt. Ein ständiger Begleiter der Drüsen sind aus dickwandigen, einzelligen Haaren bestehende Büschelhaare (Fig. 19). Die ganze Droge bildet ein lebhaft rothbraunes bis rothes Pulver, in dem bei genauer Betrachtung graue und gelbe Partikel auffallen. Geruchlos und geschmacklos.

Bestandtheile. Rottlerin (Mallotoxin), eine einbasische Säure $C_{12}H_{10}O_4COOH$, krystallisirt in gelben oder lachsfarbenen Nadeln, die bei $191-191,5^\circ\text{C}$. schmelzen. Ferner, mit dem Rottlerin anscheinend mehr oder weniger nahe verwandt: Isorottlerin, das bei $198-199^\circ\text{C}$. schmilzt und im Gegensatz zum Rottlerin in Schwefelkohlenstoff, Chloroform und Benzin so gut wie unlöslich ist. Ferner einen gelben, in Nadeln krystallisirenden Farbstoff, bei $192-193^\circ\text{C}$. schmelzend, ein Harz der Formel $C_{11}H_{10}O_2$, ein zweites Harz

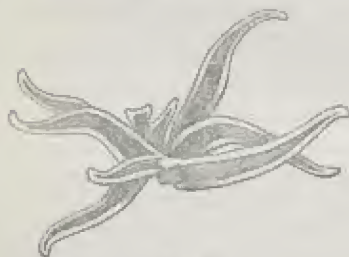


Fig. 19.
Büschelhaare der Kamala.

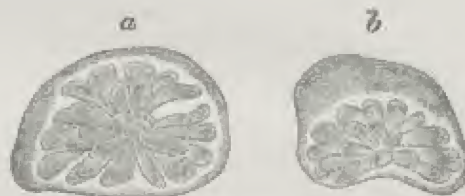


Fig. 20.
Kamaladrüsen, a von oben, b von der Seite.

der Zusammensetzung $C_{12}H_{10}O_4$. Endlich Wachs $C_{20}H_{40}O_2$, Schmelzpunkt 82°C . SIEDLER und WAGNER fanden ferner in zwei Proben: Wasser 2,42 und 3,92 Proc., Asche 5,40 und 8,76 Proc., ätherisches Extrakt 73,41 und 82,91 Proc., Asche des Extraktes 0,48 und 0,45 Proc., Asche des Rückstandes 4,92 und 8,84 Proc. — Die Asche enthält Mangan. Den Gehalt an Asche normiren die Arzneibücher folgendermassen: Germ.: 6 Proc., Helv.: 6 Proc., Austr.: 6 Proc., U-St.: 8 Proc., FLÜCKIGER und HANDBERG fanden für reine Kamala einen Aschengehalt von 1,08—2,9 Proc.; die in den Handel gelangende Waare enthält theils infolge unvorsorgfältiger Einsammlung, theils infolge absichtlicher Verfälschung bis zu 88 Proc. Asche, woraus die Drogisten durch Absieben und Schlämmen aschenärmere Waare herstellen. Neuerdings wird aber in Indien dem Artikel mehr Aufmerksamkeit zugewendet, und es gelangt schon eine Rohkamala mit 5,5 Proc. Asche in den Handel, aus welcher man durch weitere Reinigung eine solche mit 2—3 Proc. gewinnen kann. Während in früherer Zeit den Klagen der Drogisten, eine hinreichende Kamala von vorgeschriebenem Aschengehalt zu annehmbarem Preise liefern zu können sei unmöglich, hier und da eine gewisse Berechtigung nicht abzuspüren war, scheinen sich, wie gesagt, die Verhältnisse neuerdings zu bessern, und dem Apotheker ist zu rathen, die gekaufte Kamala auf den Aschengehalt zu untersuchen und event. zurückzuweisen. Jedenfalls wird eine aschenarme Kamala stets verhältnissmässig theuer sein müssen, und es ist daher vorgeschlagen worden, für Veterinärzwecke, wo bei den starken zur Verwendung gelangenden Dosen der Preis besonders ins Gewicht fällt, eine billige, aschenreichere (z. B. mit 10 Proc. Asche) Waare in natürlich entsprechend erhöhter Dosis zu verwenden. Eine durch Schlämmen gereinigte Kamala ist verhältnissmässig dunkel gefärbt, etwa wie Caput

mortuum. — Für die Aschenbestimmung selbst, für die man 1,0 g verwendet, ist darauf aufmerksam zu machen, dass es notwendig ist, die Operation zuerst bei kleiner Flamme vorzunehmen, da die Kamala sich stark aufbläht und leicht über den Tiegel steigt.

Verunreinigungen und Verfälschungen: 1) An erster Stelle stehen Mineralsubstanzen: z. B. rothbrauner Quarzsand, die, wie oben gezeigt, den Aschengehalt erhöhen.

2) Zerriebene Blüten von *Carthamus tinctorius* (vergl. Bd. I S. 638), Zimmpulver (vergl. Bd. I, S. 840), gepulverte Blätter von *Mallotus*. Diese und ähnliche Verfälschungen sind durch das Mikroskop leicht zu ermitteln und durch Absieben und Abschlännen relativ leicht zu entfernen.

3) Mit Fuchsin gefärbtes Stärkemehl einer Seitaminee, ebenfalls durch das Mikroskop leicht zu ermitteln.

4) Warras, Wars, Wurrus; das sind die auf den Hülsen der *Crotalaria erythrocarpa* in Südarabien und Nordostafrika vorkommenden ähnlichen Drüsen, die über Aden in den Handel kommen. Die Drüsen sind kuglich, bis 200 μ lang, sie enthalten ebenfalls zahlreiche Zellen, die aber durch Querwände mehrfach getheilt sind, so dass 3–4 Etagen übereinander stehende Zellen vorhanden sind. In der Droge finden sich stets einfache, dickwandige Haare. Warras wird beim Erhitzen auf 100° C. schwarz, Kamala nicht. An Stelle des Warras erscheint zuweilen eine Droge, die aus mehr oder weniger isolirten, rundlichen Zellen besteht, die mit ei- oder nierenförmigen Stärkekörnchen vollgestopft sind, daneben finden sich besonders Palisadenzellen einer Samenschale. Auscheinend handelt es sich um die verkleinerten Samen der *Crotalaria*. Bezüglich der Bestandtheile scheint der Warras der Kamala verwandt zu sein.

Aufbewahrung. An einem trockenen Orte vor Licht geschützt.

Anwendung. Als gutes, von unangenehmen Nebenwirkungen ziemlich freies Mittel gegen Bandwürmer (sicher nur bei *Taenia Solium*), gegen Spul- und Madenwürmer, besonders bei Kindern und schwächlichen Personen. Man gibt Erwachsenen 8–10 g in zwei Dosen, kleinen Kindern 1,5, größeren 2 g in Gallertkapseln, Tabletten, in Pulver oder Latwergeform, oder als Tinktur. Die Würmer werden getödtet; Abführmittel sind in der Regel unnöthig, da Kamala an und für sich abführend wirkt. Aeusserlich gegen Flechten. Im Orient dient Kamala zum Färben der Seide.

In Deutschland ist Kamala dem freien Verkehr entzogen.

Tabulettae Kamalae.	
Kamala-Tabletten.	
Rp. Kamalae	85,0
Sacchari albi pulv.	80,0
Quasini arabici pulv.	
Cacao decolati	aa 10,0
Aquae destillatae	1,5 vel q. s.
Man mischt und presst 100 Tabletten. Mögens	
nächsten zu nehmen. Kindern bis zu 10, Er-	
wachsenen 30–40 Tabletten.	

Tinctura Kamalae (HUSEMANN).	
Rp. Kamalae	10,0
Spiritus dilut.	20,0.
Durch stägige Maceration zu bereiten. Zu 4–10 g	
in aromatischen Weinen oder Likör.	
Vel.	Heil vermisst pro equis.
	Wormpillen für Pferde.
Rp. Kamalae	16,0
Aloes pulv.	80,0
Tartari sublati	8,0
Suponis viridis	q. s.
Man formt 2 Pillen.	

Vel.	Palvis vermifugus pro canibus.
	Wurmpulver für Hunde.
Rp. Kamalae	
Florum Chae pulv.	aa

Keratinum.

Keratinum (Germ). Hornstoff. Keratin. Kératine. Keratina.

Als „Keratin“ im pharmaceutischen Sinne ist ein aus geeignetem Ausgangsmaterial hergestellter Hornstoff zu verstehen, welcher frei ist von Fett und von Bestandtheilen, welche durch den sauren Magensaft verdaut werden. Man benutzt Lösungen dieses Keratins zum Ueberziehen von Pillen, welche vom Magen nicht angegriffen, sondern erst im Bereiche der alkalischen Pankreas-Verdauung zur Wirkung gelangen sollen.

Darstellung. 10 Th. kleingeschnittener Federspulen werden in einem geschlossenen Kolben mit einer Mischung von 10 Th. Aether und 50 Th. Weingeist 8 Tage lang unter öfterem Umschütteln ausgezogen. Dann giesst man die Aether-Alkohol-Mischung ab und spült die Federspulen noch 2–3 mal mit kleineren Mengen 96 procentigen Alkohols nach. Man lässt den Alkohol abtropfen, spült die Federspulen einige Male mit lauwarmem destillirten Wasser ab, übergiesst sie mit einer Lösung von 1 Th. Pepsin und 6 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) in 1000 Th. Wasser und lässt sie damit während 1 Tages unter häufigem Umschütteln bei ca. 40° C. in Berührung. Nach Verlauf dieser Zeit giesst man die saure Flüssigkeit ab, wäscht die Federspulen gut aus und trocknet sie. Alsdann bringt man die getrockneten Federspulen in einen Kolben, übergiesst sie in diesem mit 100 Th. Eisessig und erhitzt das Ganze am Rückflusskühler — an dessen Stelle auch ein ca. 2 m langes Glasrohr treten kann — etwa 80 Stunden lang zum mässigen Sieden. — Man lässt darauf absetzen, filtrirt durch Glaswolle, dunstet die Lösung in einer Porcellanschale zur Sirupdicke ein, streicht den sirupösen Rückstand auf Glasplatten und trocknet ihn auf diesen bei 60–70° C., worauf man die Lamellen abstösst.

Eigenschaften. Ein bräunlichgelbes Pulver oder ebenso gefärbte durchscheinende Lamellen ohne Geruch und Geschmack, beim Erhitzen unter Verbreitung des Geruches nach angeregten Federn eine schwierig verbrennende Kohle gebend, in den gewöhnlichen Lösungsmitteln unlöslich, desgleichen unlöslich in verdünnten Säuren, dagegen löslich in Eisessig, ferner in ätzenden Alkalien und in Ammoniakflüssigkeit. — Es muss indessen bemerkt werden, dass das Keratin während des Eindampfens und Eintrocknens der essigsauren Lösung einer theilweisen Veränderung unterliegt, denn es löst sich, einmal getrocknet, nicht mehr klar in Essigsäure wieder auf.

Prüfung. 1) Es gebe weder an Wasser, Weingeist, Aether oder verdünnte Säuren, noch an eine mit Salzsäure angesäuerte wässrige Pepsinlösung (von der unter Darstellung vorgeschriebenen Stärke) etwas ab. Zur Prüfung auf in Wasser, Weingeist, Aether oder verdünnten Säuren lösliche Antheile werden kleinere Mengen der betreffenden Auszüge einfach in Glasschälchen eingedampft; zur Beantwortung der Frage, ob durch salzsaure Pepsinlösung etwas gelöst wurde, bedarf es einer gewichtsanalytischen Feststellung des Verdampfungsrückstandes des Filtrates. Von dem bei 100° C. getrockneten Rückstande ist die Menge des angewendeten Pepsins in Abzug zu bringen. — 2) 100 Th. Keratin dürfen beim Verbrennen nicht mehr als 1 Th. (= 1 Proc.) Asche hinterlassen. — 3) 1 Th. Keratin hinterlasse nach 24stündigem Digeriren (bei 25–40° C.) mit 15 Th. Essigsäure oder mit 15 Th. Ammoniakflüssigkeit nicht mehr als 3 Proc. unlöslichen Rückstand.

Aufbewahrung. Ueber diese ist etwas Besonderes nicht zu erwähnen.

Keratinlösungen. Zur Herstellung der Keratinlösungen löst man das oben erhaltene Keratin entweder in Eisessig oder Ammoniak event. unter mässigem Erwärmen auf, lässt die Lösung einige Zeit absetzen und giesst sie dann klar ab oder filtrirt sie durch Glaswolle. Am zweckmässigsten wird je eine ammoniakalische und eine essigsaure Lösung vorrätzig zu halten sein.

Ammoniakalische Keratinlösung: 7 Th. *Keratin* werden durch Digeriren, event. unter mässigem Erwärmen, in einer Mischung von je 50 Th. *Liquor Ammonii caustici* (10 Proc. NH_3) und 50 Th. *Spiritus dilutus* gelöst.

Essigsäure Keratinlösung: 7 Th. *Keratin* werden in 100 Th. *Acidum aceticum glaciale* durch Digeriren event. unter schwachem Erwärmen gelöst.

Mit diesen Lösungen sind die zu keratinirenden Pillen zu überziehen. Ob das verwendete Keratin brauchbar war, lässt sich durch den unten angegebenen Versuch mit Schwefelcalcumpillen feststellen.

Keratiniren der Pillen. Zur Bildung der Pillenmassen vermeidet man die Verwendung von Wasser oder wässrigen Substanzen, bedient sich hierzu vielmehr eines geschmolzenen Gemisches von 1 Th. *Cera flava* und 10 Th. *Sebum* oder *Oleum Cacao*. Zusätze von pflanzlichen oder quellungsfähigen Substanzen sind nach Möglichkeit anzuschliessen, dagegen lassen sich als Constituens Kaolin, Bolus, Kohlepulver verwenden.

Hat man mit Hilfe der Fettmischung und einer der angegebenen Substanzen das Medikament in Form von Pillen gebracht, so werden diese mit einer Hülle von Fett überzogen, indem man sie in geschmolzene Cacao butter taucht, hierauf werden sie, um ihnen ein gefälligeres Aussehen zu verleihen, in Graphitpulver gerollt und schliesslich mit einem Keratinüberzuge versehen. Die letztere Operation geschieht in der Weise, dass man die Pillen mit der für sie geeigneten (s. unten) Keratinlösung befeuchtet und sodann in fortwährender Bewegung erhält, bis das Lösungsmittel verdunstet ist. Das Befeuchten muss so oft (bis zu 10 Malen) geschehen, bis der Ueberzug erfahrungsmässig stark genug ist. Die Pillen hierbei auf Nadeln aufzuspiessen, ist unzulässig, da der Ueberzug auch nicht die geringste Lücke haben darf.

Flüssigkeiten nicht wässeriger Natur können durch Zusammenschmelzen mit Wachs mit oder ohne Fettzusatz zur Pillenmasse geformt werden, wässrige Flüssigkeiten oder dünnflüssige Extrakte werden mit Gummipulver oder Traganth verdickt und dann mit möglichst wenig quellbaren Pflanzenpulvern zur Masse verarbeitet. Unter Umständen lässt sich auch eine beträchtliche Menge der eben angegebenen Fettmischung unter die Masse verarbeiten. Indessen lassen sich ganz allgemein gültige Vorschriften nicht aufstellen. Jeder Praktiker wird nach den erörterten allgemeinen Gesichtspunkten das Richtige zu treffen im Stande sein. Bezüglich der Frage, in welchen Fällen zum Keratiniren die essigsäure, in welchen die ammoniakalische Lösung zu benutzen ist, wird die Entscheidung natürlich so ausfallen, dass man stets diejenige Lösung wählt, welche den medikamentösen Bestandtheil der Pillen möglichst nicht verändert.

Es wird sich daher empfehlen, die essigsäure Lösung zu benutzen bei Pillen, welche enthalten: Silbersalze, Goldsalze, Quecksilbersalze, Eisenchlorid, Arsen, Alaun, Kreosot, Salicylsäure, Salzsäure, Gerbsäure etc.,

die ammoniakalische Lösung dagegen bei solchen, welche Pankreatin, Trypsin, Galle, Ferrum sulfatum, Alkalien einschliessen.

Ausserdem giebt es auch eine Anzahl chemisch neutraler Körper, bei denen es gleichgültig ist, welche Keratinlösung zur Anwendung kommt. Hierher gehört z. B. das Naphtalin.

Bevor eine Keratinlösung praktisch in Gebrauch genommen wird, ist es nothwendig festzustellen, ob dieselbe im Stande ist, Pillen mit einem genügend schützenden Ueberzuge zu versehen. Zu diesem Zwecke fertigt man nach den oben gegebenen allgemeinen Anweisungen Probepillen an, deren jede 0,05 g Calciumsulfid (*Calcium sulfuratum*) enthält. Erzeugt eine solche Pille im Verlaufe einiger Stunden nach dem Einnehmen keinen „ructus“ (Aufstossen) von Schwefelwasserstoff, so ist der Keratinüberzug als ein probemässiger anzusehen.

Anwendung finden die Keratinpillen in allen jenen Fällen, in denen man eine medikamentöse Wirkung nicht im Magen, sondern erst im Darm zur Entfaltung bringen will, also bei allen Medikamenten, welche die Magenschleimhaut reizen, wie Salicylsäure, Quecksilberpräparate, solche, welche die Verdauungsthätigkeit des Magens beeinträchtigen, wie Tannin, Alaun, Bismutnitrat, welche vom Magensaft zu unwirksamen Verbindungen versetzt werden, wie Silbernitrat, Eisensulfid, Quecksilberjodide, ferner solche, welche man möglichst concentrirt in den Dünndarm gelangen lassen will, z. B. Alkalien, Seife, Galle und alle Wurmmittel.

Als Ersatz der keratinirten Pillen sind neuerdings Pillen mit einem Ueberzuge von Salol vorgeschlagen worden. Diese scheinen sich nicht bewährt zu haben.

Kino.

Mit diesem Namen bezeichnet man eine Anzahl adstringirender, rother oder rothbrauner Pflanzensekrete. — Pharmaceutische Verwendung findet im wesentlichen nur das folgende:

Kino (Brit. Ergänzb. Helv. U-St.). Kino indicum. Malabar-Kino. Cochin-Kino. Gummi adstringens Fothergill. Gummi gambiense s. rubrum. Gummi s. Resina Kino. — Kino. — Kino de l'Inde (Gall.). Gomme Kino. — Kino. Kino-gum.

Beschreibung. Es stammt von *Pterocarpus Marsupium* Roxb. (Familie der Papilionaceae—Dalbergiace—Pterocarpaceae), einem in Vorderindien verbreiteten, bis 25 m hohen Baum. Das Kino ist im Weichbast der Rinde in zahlreichen Sekretnädeln, die an axilen Reiben über einander gestellt sind, enthalten. Man gewinnt es durch Einschnitte in den Baum und fängt den ausfließenden Saft, der bald erstarrt, auf. — Es bildet dann dunkelbraunrothe bis schwärzliche, glänzende, eckige Stückchen, deren kleinste, scharfkantige Fragmente rubinroth durchscheinend sind. Es ist amorph, hart, spröde, mit kleinschüligem Bruch, geruchlos, von stark zusammenziehendem Geschmack, den Speichel rothfärbend und beim Kauen etwas erweichend.

In kaltem Wasser wenig, in heissem Wasser grösstentheils, ebenso in Alkohol löslich. Die Lösungen reagieren sauer, geben mit Eisenchlorid auch bei starker Verdünnung einen grünen Niederschlag, mit Alkalien werden sie violett. Kaliumdichromat und Mineralsäuren geben eine Fällung.

Bestandtheile. Kinoroth $C_{22}H_{22}O_{11}$, in Salzsäure unlöslich, mit Eisenchlorid schmutzig-grün, fällt Leimlösung. Ferner enthält es Brenzkatechin, beim Schmelzen mit Kali liefert es Phloroglucin und Protocatechusäure; es ist daher seinem Hauptbestandtheil nach als Phloroglucinäther der Protocatechusäure zu betrachten; beim Kochen mit Salzsäure liefert es Kinoin $C_{14}H_{14}O_6$, das farblose Priemen bildet, die sich mit Eisenchlorid roth färben.

Anwendung. Innerlich zu 0,3—1,2 (Brit.) bei Durchfällen und Blutungen, als zusammenziehendes Mittel in Mund- und Zahnwässern — überhaupt wie Catechu, doch seltener als dieses verwendet. In ziemlichem Umfange benutzt man es zum Färben von Portwein und Burgunder.

Tinctura Kino. Kinotinktur. (Ergänzb. Helv. Gall.). Aus 1 Th. grob gepulvertem Kino und 5 Th. Weingeist (Ergänzb. 87 proc., Helv. 94 proc., Gall. 60 proc.) durch Maceration zu bereiten. — U-St.: Aus 100 g Kino und einer Mischung von 150 cem Glycerin, 200 cem Wasser und 650 cem Weingeist (91 proc.). Man reibt das Kino mit der Mischung an, bringt nach 24stündiger Maceration auf ein Filter und wäscht dieses mit q. a. Weingeist nach, so dass man 1000 cem Tinktur erhält. Brit. schreibt 250 cem Wasser und 12stündige Maceration vor, sonst ebenso. — Es empfiehlt sich, um das Zusammenbacken des Kino zu verhindern und die Lösung zu beschleunigen, es mit grobem Glaspulver oder gewaschenem Quarzsand zu mischen. Die Tinktur gelatinirt leicht; man hält sie deshalb nur in kleiner Menge in gelben, ganz gefüllten Fläschchen vorrätig. Die mit einem Zusatz von Glycerin bereitete Tinktur soll diesen Uebelstand nicht zeigen. Wird bisweilen, mit Arnikatinktur vermischt, gegen Frostbeulen angewendet.

Liquor Kino aluminatus.

Injectio adstringens s. Kino.

Rp. Kino pulverat. 10,0

Alumina 2,0

Aquae ferridae 1000,0.

Nach $\frac{1}{2}$ Stunde zu Eizeln. Bei Harnröhrenentzündung.

Pillulae antidiarrhoicae.

Rp. Kino 2,5

Opil 0,5

Tragacanthae 1,0

Glycerini 2,0

Aquae q. a.

Zu 50 Pillen.

Pulvis Kino compositus (Brit.).

Pulvis Kino cum Opio.

Compound Powder of Kino.

Rp. Kino pulver. 75,0

Opil pulver. 5,0

Cort. Cinnamon. zeyl. pulver. 20,0

Enthält 5 Proc. Opium. Gabe 0,3—1,2 g.

Siraps Kino.

Rp. Tincturae Kino 10,0

Sirapi Sacchari 90,0.

Tinctura Kino composita (Nat. form.).

Compound Tincture of Kino.

Rp.

1. Tinctura Kino (U-St.) 100,0 cem

2. Tinctura Opil (U-St.) 100,0 "

3. Spiritus Camphorae (U-St.) 45,0 "

4. Obei Caryophyllorum 1,5 "

5. Coccolonellae 5,0 g.

6. Spirit. Ammonii aromatic. (U-St.) 5,0 cem

7. Spiritus diluti (41 proc.) q. s. ad 1000,0 cem.

Man vermischt 5 mit 6 und 10gt nach und nach 700 cem von 7 hinzu, vermischt mit 1—4, bringt auf ein Filter und wäscht dieses mit q. a. von 7 nach, so dass man 1000 cem Tinktur erhält.

Müllender Zahntinktur von Dr. Rao ist ein weingeistiger, mit Pfefferminzöl versetzter Auszug aus Kino und Zimmt.

Andere Kinosorten:

1. Von *Pterocarpus erinaceus* Poir., von Senegambien und Angola bis zu den ostafrikanischen Seen, liefert Gambila-Kino. Es soll hinter dem Malabar-Kino nicht zurückstehen, ja nach einigen Angaben dasselbe übertreffen. Die mit demselben bereitete Tinktur soll nicht gelatinieren.

2. Von *Butea monosperma* (Lam.) Taub. (syn. *B. frondosa*) (Papilionaceae—Phaseoleae—Erythrinae) in Ostindien, liefert bengalisches oder Palasa-Kino, in flachen Stücken oder Körnern, oder stalaktitenartigen Massen von fast schwarzer Farbe. Enthält stets anhaftende Rindenstücke. Diese beiden Sorten werden gegenwärtig, wo grosser Mangel an Malabar-Kino herrscht, vielfach angewendet.

3. *Angophora intermedia* DC. (Myrtaceae—Leptospermoidae—Eucalyptinae) in Australien. Diese und anscheinend auch andere Arten liefern ein mehr braunes oder gelbbraunes Kino.

4. Dagegen scheint ein ebenfalls aus Australien stammendes Kino von *Millettia megasperma* F. v. M. (Papilionaceae—Galegae—Tephrosiinae) von guter Beschaffenheit zu sein.

5. Ueber *Eucalyptus*-Kino vergl. Band I, S. 1065.

6. Von guter Beschaffenheit scheint ferner das afrikanische Kino von *Brachystegia spicaeformis* Benth. (Caesalpiniaceae) zu sein.

7. Ähnliche Produkte liefern noch *Coccoloba uvifera* Jacq. (Polygonaceae) in Westindien (Jamaika-Kino) und verschiedene Arten von *Myristica*.

Koso.

Flores Koso (Anstr. Germ.). Flos Kosso (Helv.). Cusso (Brit. U-St.). Flores Brayerae s. Hageniae. — Koso-, Kosso- oder Kussoblüthe. Bandwurablüthe. Brayerablüthe. — Fleur de couso (Gall.). — Kouso. Brayera.

Abstammung und Beschreibung. *Hagenia abyssinica* Willdenow (syn. *Brayera anthelmintica* Kunth), Familie der Rosaceae—Rosoidae—Sanguisorbeae, heimisch in der Gebirgsregion Abyssiniens, auch in Deutsch-Südostafrika, vielleicht auch in Madagaskar. Ein bis 20 m hoher Baum mit unterbrochen gefiederten Blättern. Blüthen in achselständigen, bis 30 cm langen, rispigen, herabhängenden Blütenständen, polygam-diöcisch. Den 7–8 mm im Durchmesser haltenden Blüten gehen 2 grosse, rundliche, netzadrigte Vorblätter voraus. Dem 4–5 blüthrigen Kelch der weiblichen Blüten, der sich tellerförmig ausbreitet, gehen 4–5 anfangs gleichgestaltete, d. h. ovale Blätter eines Nebenkelches vorher. Die Kronblätter sind hinfällig, weiss, ihnen folgen rudimentäre Staubblätter und 2 Fruchtblätter mit je einer dicken Narbe. Nach der Befruchtung (Fig. 21) fallen die



Fig. 21. Abgebildete weibliche Kossoblüthe.

Kronblätter bald ab, die Blätter des Nebenkelches vergrössern sich erheblich (bis 1 cm) und werden roth, die etwa 3 mm langen Blätter des inneren Kelches sind nach aussen umgeschlagen. In diesem Zustande werden die weiblichen Blütenstände gesammelt, getrocknet und in Bündeln, mit Stengeln von Cyperus-Arten oder mit Lianen umwickelt, oder auch abgestreift und lose nach Aden in den Handel gebracht. Es sollen nur diese weiblichen Blüten verwendet werden. — Das Gewebe der Kelchblätter wird zwischen den Epidermen, die kurze, einzellige, dickwandige Haare und mehrzellige, von einem kurzen Stielchen getragene Drüsen und kleine Spaltöffnungen haben, von einem lockeren Mesophyll gebildet. Im feinen Pulver der Droge fallen die genannten einzelligen Haare, stark verdickte, dünne Bastfasern und Bruchstücke von engen Spiralgefässen auf; weitere Gefässe würden auf eine Verunreinigung mit Stielen des Blütenstandes schliessen lassen. Von den Pharmakopöen

wird mehrfach betont, dass in dem Pulver Pollenkörner fehlen sollen, weil andernfalls auf eine Mitverarbeitung männlicher Blüten geschlossen werden dürfte. Man wird aber ein Pulver, in dem sich ganz vereinzelt Pollenkörner auffinden lassen, nicht zurückweisen, da die Anwesenheit solcher in befruchteten Blüten nicht Wunder nehmen darf. Die Pollenkörner sind 33–35 μ gross, kugelförmig, mit 3 Spalten für den Austritt des Pollenschlauches, auf der Mitte jeder Spalte eine erhabene Leiste. Die Exine ist körnig (Fig. 22). Dagegen lässt das Vorhandensein der charakteristischen Faserzellenschicht der Antheren und von Bruchstücken der sehr stark behaarten Kelchblätter der männlichen Blüten sicher auf das Vorhandensein solcher schliessen. Die im Handel jetzt meist vorkommende, von den Stielen abgestreifte Waare soll übrigens nach ARTHUR MEYER fast durchweg mit männlichen Blüten vermischt sein, welche letzteren in der nicht gepulverten Droge leicht dadurch erkannt werden können, dass sie rundlich und nicht ausgebreitet sind.

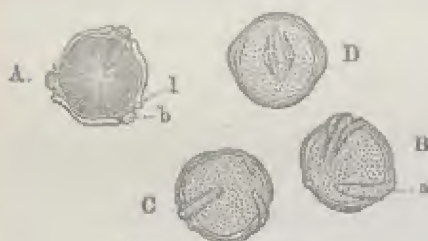


Fig. 22 (nach ARTHUR MEYER).
Pollenkörner des männlichen Kosoblossoms.
A im Durchschnitte.

Bestandtheil als Kosotoxin $C_{28}H_{44}O_{10}$. Es schmilzt bei 90° C., ist amorph und löst sich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff, Aceton und den wässrigen Lösungen der Alkalikarbonate, worin Koso unlöslich ist. Durch Kochen des Kosotoxins mit Barythydratlösung entsteht Kosinum MENC.

Aufbewahrung. Pulverung. Die ganze Droge wird in Blechbüchsen, das Pulver in braunen, gut verschlossenen Hafengläsern aufbewahrt. Man bereitet letzteres aus den von den Stielen und Aesten befreiten Blüten, die man auch als Flores Koso in foliis von den Drogisten beziehen kann, nach sorgfältigem Trocknen über Aetzkalk oder bei höchstens 40° C. (Gall.). Es ist rathsam, Kosoblüthen nicht über ein Jahr aufzubewahren.

Anwendung. Koso ist ein vorzügliches Mittel gegen Bandwurm und Spulwürmer, das um so sicherer wirkt, je frischer es ist und je sorgfältiger die unwirksamen Stiele entfernt wurden. Die Anwendung ist frei von Nebenwirkungen, höchstens tritt Uebelkeit oder Brechneigung ein. Man giebt es als feines Pulver in Form einer Schlüttelmixtur, in Latwergen, gepressten Tabletten oder als Species compressae (Aufgüsse oder Abkochungen sind unwirksam!) bei Erwachsenen zu 15–20 g auf einmal oder in zwei Theilen mit ein-stündiger Pause, in welcher, falls sich Uebelkeit einstellt, Citronensaft, Rum, Pfefferminzgeist oder Kügelchen genommen werden. Eine geeignete Vorkur ist zweckmässig. Als Abführmittel eignet sich Ricinusöl oder Natriumsulfat, falls nach 3–4 Stunden keine freiwillige Entleerung erfolgt.

Kosoblüthen sind in Deutschland dem freien Verkehr entzogen (vgl. Bd. I, S. 1157). Das Kosotoxin ist ein heftiges Muskelgift, während es auf das Centralnervensystem wenig einwirkt, wegen Filizsäure vorwiegend centrale Lähmungen hervorruft. — Der Honig von Bienen, die aus Kosoblüthen gesammelt haben, soll ebenfalls anthelmintisch wirken.

Extractum Cusso fluidum (U-St.). Extr. Brayerae fluidum (U-St. 1880). Koso-Fluidextrakt. Fluid Extract of Kousoo. Aus 1000 g Kosoblüthen (Pulver No. 40) und q. s. 91proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, lässt die ersten 900 ccm Perkolat für sich auf, destilliert vom zweiten Auszuge den Wein-

Bestandtheile. Bezüglich der wirk-
samen Bestandtheile gehen die Ansichten aus-
einander: nach DACCOMO und MALAGUINI
(1897) enthält das käufliche Kosinum cry-
stallisatum (MENC) mehrere Körper, die bei 160
bis 161° C. schmelzen, Formel $C_{28}H_{44}O_{10}$.
Dieser Körper ähnelt in vielen Beziehungen
der Filizsäure (Band I, S. 1159), ist aber
nicht mit ihr völlig identisch. Er enthält
3 OH und einen Ketokern, an den ein
Isopropylradikal gebunden ist. — LATOUSSE-
NUNO (1894) bezeichnet den wirksamen Be-

geist ab und stellt l. a. 1900 cem Fluidextrakt her. Zur Erseßpfung sind etwa 5000 g Weingeist nöthig.

Extractum Koso aethereum. Resina s. Oleoresina Koso wird aus grob gepulverten Kosoblüthen wie Extr. Cinna aethereum (Band I, S. 333) bereitet. Ausbeute etwa 5 Procent.

Aposoma de Cusso (Gall.).
Wormtrank. Apösoma de cusso.
 Rp. Flor Koso pulver. 30,0
 Aquae destillatae ebullient. 150,0
 Wird nicht durchgeseiht, sondern als Schüttelmixtur abgegeben.

Roll taenifugi Mosler.
 Rp. Florum Koso pulv. 20,0
 Kamelae 10,0
 Extracti Filicis aether. 2,5
 Mellis depurati q. s.
 Man formt 60 Roll und bestreut mit Zimmt.

Electuarium Koso.
 Rp. Florum Koso pulv. sub 30,0
 Mellis depurati q. s.
 Morgens (innerhalb 2 Stunden zu nehmen. Gegen Bandwurm.

Infusum Brayerae (Nat. form.).
Infusion of Brayera.
 Rp. Flor. Koso gross. pulv. 60,0
 Aquae ebullientis 1000,0
 Man lässt erkalten und giebt als Schütteltrank ab (ohne durchzuseihen!).

Mixtura taenifuga Cossu.
Cossu's Bandwurmtrank.
 Rp. Olei Ricini kochend 60,0
 Aquae Menthae piperitae 100,0
 Sympi Cinnamomi 20,0
 Violinum viri unius
 Acturis 1,0

Oleum Ricini kochendum.
Kosso-Oel.
 Rp. 1. Flor. Koso gross. pulv. 100,0
 2. Olei Ricini 200,0

Bandwurmmittel 1. des Apothekers Bräutigam besteht aus Koso, Ricinusöl und Zucker.

2. der Brüder des heil. Franciscus ist Kosopulver.
3. von Jacov in Berlin ebenfalls (20 g = 6 M.).
4. des Direktors Mix. a) eine Chinainlösung 0,3:200. b) 12,0 Kosopulver (4 M.)
5. des Dr. Stoj in Wien. Für 15 M. erhält man eine briefliche Empfehlung von Koso bez. Granatrinde.

6. von Paschua. 23 Stück gelatinirte Pillen, die angeblich Kosoeextrakt enthalten. Eine Genfer Vorschrift für Pilules de Paschua lautet: Gummi arabici, Sapon. medicat., Calomel. vap. parat. aa 2,0 Olei Filicis aether. 7,5, Rhizom. Filicis 15,0, Stanni pulver. 3,75, F. pilul. 60. Abends und morgens 10 Stück, hinterher 60 g Ricinusöl.

Kosin. Koussin. Kussein. Kosein. Ein aus den Kosoblüthen isolirter Bitterstoff. In der Praxis bezeichnet man in der Regel das krystallisirte Produkt als Kosinum crystallisatum, das amorphe als Kusseinum amorphum.

† **Kusseinum amorphum. Koussin-BEDALL. Koussein-MERCK.** Angeblich $C_{20}H_{34}O_8$ (?). Zur Darstellung werden die zerkleinerten Kosoblüthen mit Kalkmilch eingetrocknet und alsdann mit stärkstem Weingeist wiederholt heiss extrahirt. Man filtrirt die Auszüge und destillirt den Alkohol zum grössten Theile ab. Alsdann filtrirt man die rückständige Flüssigkeit nochmals und säuert sie mit Essigsäure an. Der ausfallende Niederschlag bildet zunächst weisse Flocken. Er wird gesammelt, gewaschen und getrocknet, wobei er ein bräunliches Aussehen annimmt, schliesslich zerrieben.

Ein amorphes oder unendlich krystallinisches bräunliches oder gelbliches Pulver, von kratzend bitterem Geschmacke und saurer Reaktion. Wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether und ätzenden Alkalien. Der Schmelzpunkt wird zu 193° C. (?)

3. Aquae ferridiae q. s.
 4. Alcohol absoluti q. s.
 Man digerirt 1 mit 2 24 Stunden lang, behandelt im Verdünnungsrichter mit 2, mischt 1 Th. des gesammelten Oeles mit 2 Th. von 4 und filtrirt durch Baumwolle. Gut verschlössen und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Panis taenifugus SENONER.
Bandwurmkonfekt.
 Rp. Flor. Koso pulv. 35,0
 Tragacanthae pulv. 5,0
 Panis albi gr. pulv. (Stossbrot) 50,0
 Sacchari albi 30,0
 Semin. Cacao pulv. 10,0
 Cort. Aurantii pulv. 5,0
 Glycerini 30,0
 Ammonii carbonici 5,0
 Aquae tepidae q. s.

Man formt 2 Bröckchen und bäckt sie bei höchstens 100° C. Morgens 1 Stück zum Käffen.

Tabletulas Koso.
 Rp. Flor. Koso pulv. 5,0
 Sacchari albi pulv. 2,0
 Gummi arabici pulv. aa 1,0
 Cacao deol. pulv. gita 1V.
 Aquae destillat. q. s.
 Man presst 10 Tabletten.

Tabletulas Koso et Kamelae.
 Rp. Flor. Koso pulv. aa 4,0
 Kamelae aa 4,0
 Sacchari albi aa 1,5
 Gummi arabici aa 1,5
 Cacao deol. pulv. gita V.
 Aquae destill. gita V.
 Man presst 10 Tabletten.

angegeben, doch ist die Substanz keinesfalls eine einheitliche Verbindung. Mit konz. Schwefelsäure, sowie mit einer alkoholischen Lösung von Ferrichlorid giebt das amorphe Präparat eine rothe Lösung.

Man giebt dieses amorphe Kussin in Dosen von 1–2 g als Bandwurmmittel.

† Kossinum (Ergänzb.). *Kossinum crystallisatum* (Menne). Krystallisirtes Kossin (Kussin, Koussin).

Dieses Präparat scheidet sich aus der heiss gesättigten Lösung des amorphen Kussins (s. vorher) in Alkohol oder Eisessig ab. Citronengelbe, geruch- und geschmacklose, bei 148° C. (Ergänzb. = 142° C.) schmelzende, nadelförmige, feuchtes Lackmuspapier nicht verändernde Krystalle, welche in Wasser, selbst in heissem, nahezu unlöslich sind. In Weingeist sind sie schwer löslich, leichter löslich in Aether, Benzol und in Chloroform.

Mit konz. Schwefelsäure giebt das Kossin eine gelbe Lösung, die nach längerem Stehen zunächst tiefgelb, dann bräunlich und nach mehreren Tagen scharlachroth wird. Die scharlachrothe Färbung tritt bald auf, wenn die Lösung in konz. Schwefelsäure schwach erwärmt wird. — Die weingeistige, kalt gesättigte Lösung des Kossins giebt mit alkoholischer Ferrichloridlösung nach einiger Zeit eine rothe Färbung. Die Lösung des Kossins in Natronlauge nimmt gleichfalls rothe Färbung an, wenn sie längere Zeit der Einwirkung der Luft überlassen wird. Die alkalische Lösung reducirt wohl Silbernitrat, nicht aber Fehling'sche Lösung. — Bei Luftzutritt verbraunt, hinterlässt das kryst. Kossin keine oder nur Spuren von Asche.

Das krystallisirte Kossin gilt zur Zeit als der wirksame Bestandtheil der Kossinblüthen, obgleich diese Ansicht nicht unwidersprochen dasteht. Es scheint in den Kossinblüthen nicht präformirt zu sein, sondern erst aus dem in diesen enthaltenen Kosotoxin $C_{22}H_{24}O_{10}$ zu entstehen. Die Formel ist bestritten. Nach FLÜCKIGER und BURR $C_{22}H_{24}O_{10}$, nach LEUCHEKING (1894) $C_{22}H_{20}O_8$, nach DACCINO und MALAGUINI (1897) wird die Hauptmenge gebildet durch einen bei 160–161° C. schmelzenden Körper $C_{24}H_{26}O_7$.

Man giebt das krystall. Kossin zu 1,5–2,0 g und zwar diese Menge in 2–3 Dosen vertheilt in Zwischenräumen von $\frac{1}{4}$ – $\frac{1}{2}$ Stunde in Oblaten oder Gelatine kapseln, auch in Pillen, als Bandwurmmittel.

Kreosotum.

† Kreosotum (Anstr. Germ. Helv.). *Creosotum* (Brit. U-St.). *Créosote du goudron de bois*. (Gall.) *Kreosotum faginum*. Buchenholztheerkreosot.

Unter dem Namen Steinkohlenkreosot verstand man früher und versteht man gelegentlich auch noch heute ein Gemisch von Kresolen mit Karbolsäure, welches bei der Aufarbeitung des Steinkohlentheers gewonnen wird. Dieses ist nicht das Kreosot der Pharmakopöen. Ebensovwenig ist das sog. „englische Kreosot“ darunter zu verstehen, welches gewöhnlich aus Fichtentheer gewonnen wird und nur Spuren von Guajakol, dagegen Karbolsäure enthält. Das Kreosot der Pharmakopöen ist vielmehr lediglich das Buchenholztheerkreosot.

Darstellung. Die Gewinnung des Kreosotes erfolgt aus dem Buchenholztheer in ähnlicher Weise wie diejenige der Karbolsäure (s. Band I, S. 24) aus dem Steinkohlentheer:

Buchenholztheer, welcher etwa 5 Proc. Kreosot enthält, wird destillirt. Die übergehenden Oele werden fraktionirt aufgefangen, und die spec. schwereren als Wasser (Schweröl) mit Natronlauge behandelt. Letztere nimmt die sauren Bestandtheile (Phenole und Säuren) des Theeröls auf. Aus der geklärten Lösung werden die Säuren und Phenole durch Schwefelsäure wieder abgeschieden. Dieses Auflösen in Natronlauge und Wiederausfällen durch Schwefelsäure wird so oft wiederholt, bis die abgeschiedenen Antheile in Natronlauge völlig klar löslich sind. Alsdann werden sie, um Säuren und gewöhnliches Phenol (Karbolsäure) möglichst zu entfernen, mit sehr dünner Natronlauge gewaschen und

einer sorgfältigen fraktionirten Destillation unterworfen. Die zwischen 200—220° C übergehenden Antheile werden als Kreosot aufgefangen.

Zusammensetzung. Das Kreosot ist keine einheitliche Substanz, sondern ein Gemenge verschiedener Phenole, und zwar: Guajakol $C_8H_7(OCH_3)(OH)$ 1:2, Kreosol und Methylkreosol $C_8H_7(CH_3)(OCH_3)(OH)$ 1:3:4, hex. $O_2H_4 \cdot CH_2(CH_3)(OCH_3)(OH)$ 1:3:4, Kresolen $C_8H_7(CH_3)(OH)$ und Xylenolen $C_8H_7(CH_3)_2 \cdot OH$. Die zu 50—60 Proc. im Kreosot enthaltenen Hauptbestandtheile sind Guajakol und Kreosol, die Kresole, Xylenole und etwa vorhandene Karbolsäure stellen unerwünschte Reimengungen dar.

Eigenschaften. Das Kreosot bildet eine schwach gelbliche, im Sonnenlicht sich bräunende, das Licht stark brechende, flartig fließende, neutrale, beim Erhitzen völlig flüchtige Flüssigkeit, schwerer als Wasser, von durchdringend ranchartigem Geruche und stark brennend ätzendem Geschmacke, in allen Verhältnissen mit Weingeist, Aether, Benzol, Petrolbenzin, Petroläther, Schwefelkohlenstoff, Eisessig klar mischbar. Gegen Wasser verhalten sich die verschiedenen Kreosotarten bezüglich der Löslichkeit verschieden. Meist löst sich das Kreosot in 120—150 Th. Wasser von 15° C. zu einer trüben Flüssigkeit; mit etwa 120 Th. siedendem Wasser giebt es eine klare Lösung, welche beim Erkalten sich unter Abscheidung von Oeltröpfchen trübt. In der von den letzteren getrennten Flüssigkeit erzeugt Bromwasser eine rothbraune Fällung (mit Karbolsäure erzeugt Bromwasser einen weissen krystallinischen Niederschlag von Tribromphenol, s. Band I, S. 25). Tropft man ferner in die vorerwähnte klare Lösung 1 Tropfen stark (1 + 4) verdünnte Eisenchloridlösung, so zeigt sich an der Einfüllstelle zunächst eine Trübung und schnell vorübergehende Blaufärbung, die Flüssigkeit nimmt sehr bald ein graugrünes und schliesslich schmutzig-bräunliches Aussehen an unter Abscheidung ebensolcher Flocken (Karbolsäure giebt mit Eisenchlorid beständige blauviolette Färbung). — Löst man 10 Tropfen Kreosot in 10 cem Weingeist, so nimmt diese Lösung auf Zusatz von sehr wenig Eisenchlorid eine durch Violett hindurchgehende Blaufärbung an, welche durch mehr Eisenchlorid in ein schmutziges Grün übergeht. (Diese Reaktion kommt dem Guajakol zu.) An der Luft bräunt es sich allmählich und brennt, entzündet, mit leuchtender, stark russender Flamme. Von verdünnter Aetzkallilauge wird es aufgelöst, weil es aus Phenolen besteht. Es fällt Gummi und Eiweiss, nicht aber Leim. Mit konc. Gummilösung bildet es unter Schütteln eine bleibend milchige Mischung. In der Wärme reducirt es Lösungen der edlen Metalle. Sein spec. Gewicht schwankt je nach der Zusammensetzung zwischen 1,030—1,090, es siedet zwischen 204 und 220° C. In der Kälte bis zu —20° C. wird es zwar dickflüssiger, erstarrt aber nicht. Seine Lösungen in Aetzkallilauge werden an der Luft bald braun, endlich dunkel und theerartig dick.

	Anstr.	Brl.	Gall.	Germ.	Hebr.	U-St.
Spec. Gew. bei 15° C.	1,03—1,08	> 1,079	> 1,067	> 1,07	> 1,07	> 1,07
Siedetemperatur ° C.	—	200—220	200—210	205—220	200—220	205—215

Prüfung. Diese hat sich vorwiegend darauf zu erstrecken, ob das Kreosot zulässige Mengen der weniger erwünschten Phenole (s. oben) enthält. In dieser Beziehung hat man auf folgende Punkte Werth zu legen: 1) Gutes Kreosot ist gelblich gefärbt, von kräftig ranchartigem Geruch und Geschmack, welche auch noch in starker Verdünnung sich gleich bleiben. Steinkohlentheerkreosot ist farblos oder röthlich, unreines Buchenholzteerkreosot nimmt rasch dunkle Färbung an. — 2) Es löst sich in 120 Th. Wasser von 15° C. noch nicht klar auf. Die mit 120 Th. heissem Wasser bereitete Lösung ist ganz klar, sie trübt sich aber beim Erkalten wieder milchig. Ein erheblicher Gehalt von Phenolen des Steinkohlentheers würde die Löslichkeit des Kreosots in Wasser erhöhen. — 3) Die Hauptmenge des Kreosots destillire zwischen 205° C. und 220° C. über. Karbolsäure siedet schon bei 183° C. — 4) Das spec. Gewicht liege bei 15° C. nicht unter 1,070. Ein Kreosot, dessen spec. Gewicht zwischen 1,07 und 1,08 liegt, ist reich an Guajakol und Kreosol, während ein Kreosot vom spec. Gewicht 1,03 viel werthlose Phenole, z. B. Xylenole und Phlorol enthält. — 5) Ein Tröpfchen Kreosot, auf nicht alkali empfindliches Lackmuspapier gebracht, darf dieses nicht röthen, auch wenn das Papier mit ausgekochtem, destil-

Heissem Wasser befeuchtet wird (anorganische Säuren von der Darstellung her, organische Säuren, aus dem Theer stammend). — 6) 1 cem Kreosot muss mit 2,5 cem Natronlauge eine klare Lösung geben, die auch durch Verdünnung mit 50 cem Wasser nicht getrübt wird. Eine Trübung würde durch Kohlenwasserstoffe oder durch Basen verursacht werden. — 7) Man mische 1 cem Kreosot mit 10 cem einer mit absolutem Alkohol dargestellten Kaliumhydroxydlösung (1 = 5). Beide Flüssigkeiten mischen sich unter Selbstwärzung. Nach dem Erkalten geseht die Flüssigkeit zu einer festen krystallinischen Masse (Krystallmagma). Die Krystalle bestehen aus Guajakol- und Kreosolkalium, welche in absolutem Alkohol so gut wie unlöslich sind, während die Kalisalze der verunreinigenden Phenole darin löslich sind, bez. nicht erstarren. Das Eintreten dieser Erscheinung ist also ein Beweis für die Gegenwart erheblicher Mengen des therapeutisch werthvollen Guajakols und Kreosols. — 8) Man schüttelt 3 cem Kreosot in einem trockenen Glase mit 3 cem Kollodium. Gutes Kreosot giebt unter diesen Umständen eine klare dickliche Flüssigkeit; Karbolsäure bewirkt unter den nämlichen Verhältnissen Ausscheidung von Cellulosenitrat aus der Mischung und damit Gelatiniren des letzteren. Das Mischgefäss muss trocken, das Kollodium darf nicht sauer sein. — 9) In 3 Raumtheilen einer Mischung aus 1 Th. Wasser und 3 Th. Glycerin sei Kreosot fast unlöslich, während Karbolsäure in Lösung gehen würde. Die Probe ist am besten in einem graduirten Cylinder unter Einhaltung einer mittleren Temperatur anzustellen. — 10) Man löst 1 cem Kreosot in 2 cem Petrolbenzin, fügt 2 cem Barytwasser hinzu und schüttelt durch; man erhält eine Emulsion, welche sich bald in 2 Schichten trennt. Bei gutem Kreosot ist die untere, das Kreosot und Barytwasser enthaltende, olivenfarbig, die Benzinschicht ungefärbt. Würde die Benzinschicht schmutzige Färbung annehmen, so würde dies hochsiedende Theerbestandtheile anzeigen. Würde die Benzinschicht blau, das Barytwasser aber roth gefärbt erscheinen, so würde dies auf das Vorhandensein des relativ giftigen Coeralignon $C_{16}H_{14}O_6$ schliessen lassen. Man wird finden, dass sich die Mischung entweder in drei Schichten: Aetzbarylösung, Kreosot und Benzin, oder nur in zwei Schichten: Aetzbarylösung und in eine Lösung von Kreosot in Benzin scheidet. Dieses verschiedene Verhalten erklärt sich aus folgendem: In Benzin ist reines Guajakol unlöslich, reines Kreosol löslich. Bei dem im Kreosot vorhandenen Gemenge beider kann die Lösung durch das Kreosol bis zu einem gewissen Grade vermittelt werden. Die Lösung tritt nicht mehr ein, wenn entweder ein an Guajakol besonders reiches, oder ein phenol- bezw. kresolhaltendes Kreosot vorliegt, da Phenol, bezw. Kresol, sowohl für sich als beigeengt im Benzin unlöslich sind. Hat man sich durch die Glycerin-Probe von der Abwesenheit des Phenols und des Kresols überzeugt, so ist durch die Unlöslichkeit ein Guajakol-Reichthum bewiesen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, grössere Vorräthe zweckmässig auch vor Licht geschützt.

Anwendung. Kreosot hat stark gährungs- und fäulniswidrige Eigenschaften und übertrefft hierin die Karbolsäure bei weitem. Es coagulirt Eiweiss und Schleim und wirkt auf Haut und Schleimhaut reizend, aber nicht so stark ätzend wie Karbolsäure.

Man giebt es innerlich bei abnormen Gährungserscheinungen im Magen und Darm, insbesondere bei Typhus und Tuberkulose, doch ist bei letzterer Krankheit langdauernde Anwendung erforderlich. Zu Inhalationen bei Kehlkopfleiden. Aeusserlich zur Desinfektion cariöser Zähne. Unna schreibt dem Kreosot eine schmerzstillende Wirkung auf die Haut zu und nennt es das „Morphium der Haut“.

Höchstgaben: *pro dosi* Austr. und Germ.: 0,2, Helv.: 0,5. *pro die* Austr. und Germ.: 1,0, Helv.: 3,0. Doch werden bei langsamer Steigerung sehr viel grössere Gaben gut vertragen.

Anti-Bacillare. Eine Mischung aus Kreosot, Tolubalsam, Glycerin, Codeln und Natriumarsenit.

Bräunetinktur von Nitsch in Rauschau, zum Einreiben des Kehlkopfes ist ein Gemisch von 3 Th. Nelkenöl und 1 Th. Kreosot.

Kreosot-Magnesol. 20,9 g Kaliumhydroxyd werden in 10 cem Wasser gelöst. Mit dieser Lösung werden 800,0 g Kreosot emulgirt, worauf man der Emulsion 170,0 g Mag-

periumoxyd zuzuschießt. Nach einigem Stehen ist die Masse so hart, dass sie sich pulvern lässt. — Ein 80 Proc. Kreosot enthaltendes Pulver, welches meist in Pillenform angewendet wird. Man giebt es an Stelle des Kreosots. Es schmeckt nicht brennend und wirkt nicht reizend auf den Magen.

Kreosotpillen nach BOTTICHA. 3 Th. Kreosot werden mit 2 Th. Natriumkarbonat so lange verrieben, bis eine zähe Masse entstanden ist, welche man mit Süßholzpulver zur Pillenmasse ansetzt.

Mittel. Eine Mischung aus Kreosot und Mineralölen.

Aqua Kreosoti (Germ. I. Hamb. V. U-St.).
Liquor Kreosoti Kreosotum solutum.
Rp. Kreosoti 1,0
Aqua destillatae 100,0

Capulas Kreosoti nach SOMMERHOFF.

Rp. Kreosoti 5,0
Balsami tolutani 20,0

Die Mischung werde in 100 Gelatinecapseln abgefüllt.

Collemplastrum Kreosoti salicylatum.
Kreosot-Salicyl-Kautschukplaster
5 Proc. E. Purpurin.

Rp. Massae Collemplastri 600,0
Ethionatis Iridis pulv. 75,0
Sandalinis pulv. 20,0
Aetheri salicylati pulv. 15,0
Olei Rosae 30,0
Kreosoti 15,0
Aetheris 150,0

Bereitung siehe unter Collemplastrum.

Kreosote Bällchen.

Rp. Kreosoti 10,0
Olei Caryophyllarum 2,0
Olei Calypso 1,0
Spiritus (90 Proc.) 57,0

Zahnschmerzmittel. Etliche Tropfen auf Watte in den hohlen Zahn zu bringen.

Elisir creosoté (Gall.).

Kreosot-Elisir.

Rp. Kreosoti 10,0
Spiritus Vini Rum. 985,0

Ein Esslöffel enthält etwa 0,2 g Kreosot.

Emplastrum ad clavus pedum BACOT,
BACOT's Hühneraugenplaster.

Rp. Cerui resinae Plm
Emplastri Galbani aa 40,0
Acroginis 15,0
Terebinthinae 5,0
Kreosoti 2,0

Gelatina Kreosoti.

Kreosot-Gelatine (Mösch. V.).
Rp. 1. Gelatinae albae 11,0

2. Sacchari 5,0
3. Aquae destillatae 34,0
4. Kreosoti 80,0

Man löst 1 und 2 in 3 unter Erwärmen und schüttelt die noch warme Flüssigkeit mit 4.

Guttas odontalgicae BOUTIER.

Rp. Kreosoti 5,0
Spiritus (90 Proc.) 4,0
Tincturae Coccolobae 1,0
Olei Menthae pip. gutt. III.

Auf Watte in den hohlen Zahn zu bringen.

Kreosotum chloroformatum.

Rp. Kreosoti
Chloroformil
Spiritus (90 Proc.) 35 5,0

Auf Watte in den hohlen Zahn zu bringen.

† Kreosotum dilutum.

Kreosotum renale.

Rp. Kreosoti

Spiritus aa.

In kleinen Mengen mit der gehörigen Vorsicht abzugeben.

† **Liquor Kalii kreosotati.**

Kreosot-Kali.

Rp. Kali caustici fusci 20,0
Kreosoti 60,0
Aqua destillatae 20,0

Mixtura Kreosoti.

Kreosote Mixtura (Beck).

Rp. Spiritus Juniperi
Kreosoti aa 1,0 ccm
Sirupi Sacchari 20,0 ccm
Aqua q. s. ad 480,0 ccm.

Oleum Jacoris kreosotatum BOTTICHA.

Rp. Kreosoti 1,0—2,0
Olei Jacoris 100,0

Oleum Jacoris kreosotatum et dulcificatum
SEITZ.

Rp. Kreosoti 2,5
Saccharini 0,1
Olei Jacoris q. s. ad 200,0.

Pilulae antiphthisicae Wolff.

Rp. Kreosoti 4,0
Succi Liquiritiae
Radice Althaeae aa 6,0
Aqua q. s.

Plant pilulae No. 120, consurgendas radice Liquiritiae. Dreimal täglich 2 Pillen bei Phthisis.

Pilulae Radici.

Burn'sche Pillen.

Rp. Kreosoti 1,0
Mimo panic 5,0
Mucilaginis Gummi arabici q. s.

Plant pilulae No. 40 obducendas Gelatina.

Pilulae Kreosoti.

I. Germ.

Rp. Kreosoti 10,0
Radice Liquiritiae 10,0
Glycerini 1,0

Plant pilulae No. 200 consurgendas cortice Cinnamon. Jede Pille enthält 0,05 g Kreosot.

II. Nach GÖTTISO.

Rp. 1. Benzoe Siam in lacrymis pulverati 5,0
2. Kreosoti 10,0
3. Boraci pulverati 2,5
4. Glycerini puri gutt. XX
5. Radice Liquiritiae 10,0—15,0

Man verreibt 1 mit 2 bis zur Auflösung, fügt 3 und 4 dazu, setzt mit 5 zur Masse und formt 100 Pillen von je 0,1 g Kreosot.

III. Nach JANZEN.

Rp. 1. Gummi arabici
2. Aquae aa 2,5
3. Kreosoti 10,0
4. Radice Liquiritiae q. s. (12,0).

Man löst 1 in 2, emulgirt damit 3, fügt 4 hinzu, setzt zur weichen Masse an und reibt diese sofort aus.

Pilulae Kreosoti fortiores (Mösch. V.).

Rp. Gelatinae Kreosoti 15,0
Radix Liquiritiae q. s.

Plant pilulae No. 100.

Pasta Kreosoti cum Acido salicylico.**Salicyl-Kreosot-Pasta nach Uaxa.**

Rp. Acidi salicylici 40,0
Kreosoti 80,0
Ceraui simplicia 60,0
Cera alba 20,0.

Gegen Lupus.

Pilulae odontalgicae.

Rp. Kreosoti
Cerae albae tams 32 1,0
Opil 0,2
Caryophyllorum 2,0
Mucilagina Gummi arabici q. s.

Plant pilulae No. 30 conisurgendae Pulvere Caryophyllorum.

Sapo kreosotatus.

Rp. Saponis coccol 100,0
Kreosoti 5,0.

In Stücke zu formen.

Sapo kreosotatus Auserita.

Rp. Sapi bovini
Olei Coccol 32 15,0
Liquoris Kali caustici 22,5
Lapidis Pumice puri 15,0
Kreosoti 4,0
Olei Cinnamomi 1,3
Olei Olivi 2,5

Bei Hautkrankheiten.

Sirupus Kreosoti cum Magnesia.**Kreosotsirup** (Mösch. V.).

Rp. 1. Magnesiae usae 8,5
2. Kreosoti 10,0

a-Kreosot ist ein künstliches Gemisch der wesentlichen Bestandtheile des Kreosots, welches auf einen Gehalt von 25 Proc. Guajakol eingestellt ist.

† **Kreosotum carbonicum.** (Ergänzb.). **Kreosotal.** **Kreosotkarbonat.** D.R.P. 58129.

Zur Darstellung bringt man Kreosot durch eine entsprechende Menge von Natron-lauge in Lösung und leitet in diese Chlorkohlenoxyd (Phosgen) ein. Das sich ausscheidende Oel wird zunächst mit stark verdünnter Sodaaflösung, schliesslich mit Wasser gewaschen; es stellt das Kreosotkarbonat dar.

Das Präparat ist keine einheitliche Verbindung, sondern je nach dem verwendeten Kreosot ein Gemenge der Karbonate der Kresole, des Guajakols und des Kreosols.

Ein bernsteingelbes Oel von der Konsistenz des Honigs, von sehr geringem Geruch und Geschmack nach Kreosot. In Wasser ist es unlöslich, in Alkohol löslich, mit fetten Oelen mischbar, durch Alkalien wird es leicht verseift. Erhitzt man 2 Th. Kreosotkarbonat mit 1 Th. Kalilauge, so tritt der Kreosotgeruch auf, weil der Ester gespalten wird. — Kocht man Kreosotkarbonat mehrere Minuten lang mit frisch bereiteter, vollkommen klarer (karbonatfreier) alkoholischer Kalilauge, so scheidet sich ein krystallinischer Niederschlag aus, der nach dem Waschen mit absolutem Alkohol und nachherigem Trocknen beim Ueber-giessen mit Salzsäure reichlich Kohlensäure entwickelt, also aus Kaliumkarbonat besteht. An der Luft erhitzt, verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. Bei längerem Stehen (namentlich in der Kälte) scheiden sich Krystalle von Guajakolkarbonat ab, welche in der Wärme wieder verschwinden. Es enthält 91 Proc. bestes Buchenholztheerkreosot und ist vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. In denselben Fällen wie reines Kreosot, da es im Organismus in Kreosot gespalten wird. Es hat vor letzterem folgende Vorzüge: Es riecht und schmeckt

3. Sirup Sacchari 70,0

4. Aque Menthae pip. 10,0.

Man reibt 1 und 2 zusammen und arbeitet die Mischung mehrere Tage stündlich durch, bis die Masse sich verreiben lässt. Dann reibt man sie mit 3 und 4 an. (Vulpius)

Spiritus Kreosoti.

(Form. Berol. Mösch. V.).

Rp. Kreosoti 2,0
Spiritus Vini Gallici 28,0.

Tinctura Kreosoti (Form. Berol.).

Rp. Kreosoti 5,0
Tincturae Gentianae 24,0.

Dreimal täglich 5 Tropfen in Milch. Bei Skrophulose der Kinder. 5 Tropfen enthalten 0,05 g Kreosot.

Unguentum Kreosoti (Brit.).

Rp. Kreosoti 50,0
Paraffini solidi 120,0
Paraffini mollii 150,0.

Vinum Kreosoti GIMBERT & BOUCHARD.

Rp. Kreosoti 13,5
Tincturae Gentianae 30,0
Spiritus (90 Proc.) 250,0
Vini Malacensis q. s. ad 1000,0.

Zwei- bis dreimal täglich 1 Esslöffel mit Wasser bei Phthisia.

Vinum Kreosoti BRAYET.

Rp. Kreosoti 7,5
Spiritus (90 Proc.) 100,0
Sirup Auranti cortici 200,0
Vini Malacensis q. s. ad 1000,0.

Dreimal täglich 1 Esslöffel.

Vinum Kreosoti FRANKSTEL.

Rp. Kreosoti 10,0
Tincturae Gentianae 25,0
Spiritus (90 Proc.) 250,0
Vini Xeresia q. s. ad 1000,0.

nur schwach, wirkt nicht ätzend und wird schnell resorbiert. Es dürfte die Form werden, in welcher Kreosot künftig am meisten genommen wird. Man giebt es Kindern 0,2 bis 1,0 g pro die, Erwachsenen 2 bis 5 g pro die. (CHAUMIER-TOURA.)

Rp. Kreosot. carbonisat.	50	Rp. Kreosoti carbonisat.	14 g
Vitellum ovi unius		Olei Jecoris Aselli	100 g.
Aqua Cinnamonal	70,0 g.		
Jeder Esslöffel hiervon enthält 1 g, jeder Kinder-		Jeder Esslöffel enthält 1 g, jeder Kinderlöffel	
löffel 0,25 g Kreosotcarbonat		0,25 g Kreosotcarbonat.	

† **Kreosotum phosphoricum.** Phosphorsäure-Kreosotester. Kreosotphosphat. Phosot.

Zur Darstellung lässt man Kreosot und Phosphorsäureanhydrid bei Gegenwart von Natrium aufeinander einwirken. Es resultirt eine sirupöse, dicke Masse, die mit Wasser gewaschen und dann der fraktionirten Destillation unterworfen wird. Die zwischen 190 bis 203° C. übergehenden Theile werden besonders gesammelt und durch Auflösen in Alkohol und Fällen mit Wasser gereinigt.

Ein dickes Oel, welches auf Papier blattige Flecke macht, kaum nach Kresol riechend, von adstringirendem, etwas bitterem Geschmack, ohne Schärfe. Es ist unlöslich in Wasser, Glycerin und Oelen, löslich in Alkohol und in jeder Mischung von Alkohol und Aether. Die alkoholische Lösung giebt beim Vermischen mit Wasser eine milchige Flüssigkeit ohne Geruch und Geschmack. Von ätzenden Alkalien wird der Ester sehr leicht verseift unter Rückbildung von Phosphorsäure und von Kreosot. Der Ester enthält ca. 25 Proc. Phosphorsäure und 75 Proc. Kreosot, ist als Trikreosot-Phosphorsäureester aufzufassen, als PO_4K_3 , wenn es gesättigt ist, das Kreosot mit Kr zu bezeichnen und als einwerthiges Radikal einzusetzen.

Das Kreosotphosphat wird unter den gleichen Indikationen wie das Kreosot selbst gegeben. Es zeichnet sich durch das Fehlen von Nebenwirkungen aus.

Phosphatol. Phosphotal. Mit diesen Namen werden Ester des Kreosots mit der phosphorigen Säure bezeichnet, welche eine kurze Zeit hindurch einmal zum therapeutischen Gebrauche empfohlen worden sind.

† **Kreosotum valerianicum.** Eosot. Baldriansaures Kreosot.

Zur Darstellung wird ein Gemisch von 15 Th. Kreosot, 20 Th. Baldriansäure und 7 Th. Phosphoroxchlorid so lange erhitzt, bis Chlorwasserstoff nicht mehr entweicht. Man wäscht das Reaktionsprodukt alsdann mit 3procentiger Natronlauge, schüttelt mit Benzol aus, verjagt dieses und trocknet.

Eine hellgelbe, ölige, bei etwa 240° C. siedende Flüssigkeit, welche deutlich nach Baldriansäure und etwas nach Kreosot riecht. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether, mischbar mit fetten Oelen. Sie wirkt nicht ätzend.

Man giebt das Eosot in Kapseln von 0,2 g Inhalt und zwar 3—8—9 Kapseln täglich unter den gleichen Indikationen wie das Kreosot.

† **Kreosotum oleinicum.** Oelsaures Kreosot. Oleokreosot. D.R.P. 70483.

Zur Darstellung mischt man gleiche Gewichtsmengen reiner Oelsäure und Kreosot mit einander und lässt auf die Mischung Phosphortrichlorid bei etwa 135° C. einwirken. Das sich ausscheidende Estergemisch wird zunächst mit Wasser gewaschen, dann mit Natriumsulfat entwässert. Schwach gelblich gefärbtes Oel, unlöslich in Wasser, nahezu geruchlos und von nur geringem Kreosotgeschmack. Wenig löslich in 90procentigem Alkohol, leicht löslich in absolutem Alkohol, in allen Verhältnissen mischbar mit fetten Oelen, Aether, Benzol, Chloroform, Terpentinöl. Mit Hilfe von Gummi oder Eigelb leicht emulgirbar. Es enthält 25 Proc. bestes Buchenholztheerkreosot.

Anwendung. In Gaben von 3—10 g pro die für Erwachsene und 0,5 bis 3,0 g pro die für Kinder wie Kreosot. Man verwendet es unvermischt, oder in Eigelbemulsion oder in Leberthran gelöst genau wie das Kreosotkarbonat (s. dieses).

Tanosal. Kreosotannal. Creosal. Gerbsäureester des Kreosots. Wird durch Einwirkung von Kohlenoxychlorid (Phosgen) auf ein Gemisch von Gerbsäure und Kreosot dargestellt.

Bräunes, amorphes, schwach nach Kresot riechendes, sehr hygroskopisches und in Wasser, Alkohol und Glycerin leicht lösliches Pulver. Dasselbe enthält 60 Proc. Kresot und 40 Proc. Gerbsäure, wirkt auf die Schleimhäute nicht reizend, passiert den Magen unversetzt und wird erst im Dünndarm in seine Komponenten gespalten.

Im Handel ist das Tanosol in Form einer 6,8procentigen Lösung, von welcher $15,0 \text{ g} = 1 \text{ g Tanosol} = 0,6 \text{ Kresot}$ sind, ferner in Form von Pillen, von welchen jede $= 0,33 \text{ Tanosol} = 0,2 \text{ g Kresot}$ enthält.

Es wird unter den gleichen Indikationen wie das Kresot selbst gegen Phthisis angewendet und ist, weil es den Magen nicht beäugt, namentlich für lange Zeit andauernden Gebrauch bestimmt.

Kresolum.

Als „Kresol“ im Sinne der Therapie bezeichnet man ein Gemisch der im Steinkohlentheer vorkommenden drei isomeren Methylphenole $\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)\text{OH}$, d. h. der nächst höheren Homologen der Karbolsäure.

Gewinnung. Wie unter *Acidum carbolium* Bd. I S. 24 angegeben, werden durch Behandlung der zwischen 140 und 220° C. siedenden Fraktionen des Steinkohlentheers mit Natronlauge die „Phenole“ als Phenol-Natriumsalze (Phenolate) in Lösung gebracht. In den alkalischen Lösungen dieser Phenolate werden aber auch noch sonst unlösliche Kohlenwasserstoffe (Benzol, Toluol, besonders aber Naphthalin), ferner Theerharze gelöst. Man verdünnt zunächst mit Wasser und fügt so viel Salzsäure oder Schwefelsäure hinzu, dass nur die Kohlenwasserstoffe, sowie die Theerharze ausfallen.

Die von diesen abgehobene und geklärte Lösung wird mit etwas grösseren, aber zur völligen Zersetzung der Phenolate durchaus nicht hinreichenden Säuremengen versetzt. Hierdurch fallen zunächst die Kresole aus, während die Karbolsäure der Hauptsache nach gelöst bleibt und erst durch weiteren Zusatz von Säure abgeschieden wird.

Die Kresolfraction enthält natürlich immer noch grössere oder kleinere Mengen von Kohlenwasserstoffen sowie von Karbolsäure. Man brachte sie bisher unter dem Namen „rohe Karbolsäure“ in den Handel, obwohl sie der Hauptsache nach aus Kresolen bestand. Will man die Abscheidung der Kohlenwasserstoffe und der Karbolsäure vollständiger ausführen, so wird die Kresolfraction nochmals in Natronlauge gelöst und abermals der schon beschriebenen fraktionirten Fällung unterworfen. Schliesslich unterwirft man sie der fraktionirten Destillation, wobei es durch Anwendung der sehr vervollkommeneten Kolonnenapparate (Coulmann'sche Apparate) gelingt, die werthvolle Karbolsäure bis auf Spuren zurückzubalten. Die bei 180—200° C. übergehenden Antheile bilden das rohe Kresol.

Eigenschaften. Frisch destillirt ist das „Rohkresol“ eine farblose, ölrartige, lichtbrechende Flüssigkeit von durchdringendem Geruch, welcher zugleich an Karbolsäure und an Kresol erinnert. Im Verlauf der Aufbewahrung nimmt das Kresol infolge der Einwirkung von Luft und Licht allmählich dunklere Färbung an. Dies ist der Grund dafür, weshalb das Rohkresol, welches man aus dem Grosshandel bezieht, alle Nuancen von Farblos bis zu gesättigtem Dunkelbraun aufweisen kann. Es wäre vorthellhaft, wenn man immer Rohkresol mit einem bestimmten, mittleren Farbenton verwenden könnte, indessen ist das bei diesem in grossen Mengen gehandelten Rohmaterial, das überdies der Konfektur stark unterworfen ist, schwierig und auch nicht lohnend. Man muss also die Abnehmer an die Thatsache der wechselnden Färbung gewöhnen.

In Wasser ist das Kresol sehr viel schwerer löslich als die ihm ähnliche Karbolsäure. Es löst sich erst in etwa 200 Th. Wasser von 15° C. Die Lösung ist in der Regel schwach getrübt, weil das Kresol immer noch kleine Mengen von Kohlenwasserstoffen enthält. Das Kresol selbst ist gegen Lackmus neutral; seine wässrige Lösung

ist gegen Lackmus nur selten neutral, in der Regel reagirt sie schwach sauer. In Alkohol sowie in Aether ist das Kresol leicht und klar löslich, weil diese Lösungsmittel auch die vorhandenen Kohlenwasserstoffe in Lösung überführen. Das spezifische Gewicht wechselt, da es sich ja keineswegs um ein Produkt von stets gleicher Zusammensetzung handelt; in der Regel ist es bei 15° C. etwa = 1,055. Ebenso wenig zeigt das Rohkresol einen bestimmten Siedepunkt, vielmehr gehen die Handelspräparate zwischen 180 und 200° C. über.

In seinen chemischen Eigenschaften zeigt das Kresol grosse Ähnlichkeit mit der Karbolsäure. Zunächst wird die wässrige Lösung durch Eisenchlorid ebenfalls blauviolett gefärbt, ferner entsteht auch durch Bromwasser eine Fällung von Tribromkresol. Es löst sich weiter in Natronlauge auf zu dem in Wasser löslichen Kresolnatrium, C_6H_4ONa . Dieses Salz hat die Eigenschaft, einen Ueberschuss von Kresol in wässriger Lösung zu erhalten (Solintol).

Das Kresol ist zwar nicht leicht entzündlich; wird es jedoch an der Luft erhitzt, so entzündet es sich und verbrennt alsdann mit leuchtender, stark russender Flamme. Bringt man unverdünntes Kresol auf die Haut, so ätzt es diese, aber nicht ganz so stark, wie unverdünnte Karbolsäure. Es empfiehlt sich, in solchem Falle das Kresol mit Fließpapier abzuwischen und die betroffenen Stellen alsdann noch mit Weingeist abzuwaschen.

Bei der Oxydation giebt das Rohkresol ein Gemenge o-Oxybenzoesäure (Salicylsäure), m-Oxybenzoesäure und p-Oxybenzoesäure.

Prüfung. Das Rohkresol habe bei 15° C. etwa das spec. Gewicht von 1,055. Es sei annähernd neutral, beim Erhitzen verbrenne es und hinterlasse nur Spuren unverbrennlicher Bestandtheile.

Werthbestimmung. 1) Man unterwerfe 100 ccm des Rohkresols der fractionirten Destillation. Man soll nur 1—2 Proc. Wasser erhalten. Ein Gehalt von 8—10 Proc. Wasser, wie er hiesweilen vorkommt, ist schon nicht mehr als zufällig anzusehen. Bis 180° C. steigt das Thermometer sehr rasch, wobei nur etwa 3—5 ccm überzugehen pflegen. Die Hauptmenge, etwa 90 Proc. des Rohkresols, destillirt von 180—230° C., ohne dass das Thermometer an irgend einer Stelle längere Zeit konstant bliebe. Diese Destillation ist niemals zu unterlassen, wenn man sich über den Werth eines Kresols unterrichten will. Sie giebt dem Untersucher sofort ein Bild von dem, was er unter den Händen hat. Man achte auch darauf, ob im Kühlrohr erhebliche Mengen des Destillates erstarren.

2) Man bringt in einen graduirten Messcylinder mit Glasstopfen 10 ccm Rohkresol, 50 ccm Natronlauge, sowie 50 ccm Wasser und schüttelt gut durch. Die Flüssigkeit wird infolge der stattfindenden chemischen Reaktion eine wahrnehmbare Selbsterwärmung zeigen und in den meisten Fällen klar sein. Man lässt die Mischung nun ca. 12 Stunden stehen, um etwa abgeschiedenen Kohlenwasserstoffen Zeit zu geben, sich ordentlich abzuscheiden. Wenn es erforderlich ist, so trennt man die alkalische Kresollösung mit Hilfe eines Scheidetrichters von den Kohlenwasserstoffen. Zu der alkalischen Flüssigkeit fügt man vorsichtig und unter Bewegen des betr. Gefässes 90 ccm Salzsäure von 1,123 spec. Gew. und 10 g Natriumchlorid, schüttelt zum Schluss kräftig um (Vorsicht, damit der Stopfen nicht herausgeschleudert wird) und stellt nun den Messcylinder unter Lüftung des Stopfens in ein Gefäss mit Wasser von Zimmertemperatur. Nachdem sich in der Ruhe die Kresolschicht von der wässrigen Flüssigkeit völlig getrennt hat, stellt man die Menge der abgeschiedenen Kresole fest. Dieselbe soll 8,5 bis 9 ccm betragen. Damit ist die Forderung gestellt, dass das Rohkresol etwa 90 Proc. Kresole enthalten soll.¹⁾

Schüttelt man von den abgeschiedenen Kresolen 0,5 ccm mit 300 ccm Wasser und fügt dann 0,5 ccm Eisenchloridlösung hinzu, so nimmt die Flüssigkeit, wie unter Eigenschaften beschrieben ist, blauviolette Färbung an.

Handelt es sich um die einwandfreie Beurtheilung grösserer Posten, z. B. um Lieferungen für Eisenbahnbehörden, so wird man etwas gründlicher vorgehen haben.

Man wägt (1) 100 g Rohkresol ab, schüttelt sie mit 500 ccm Natronlauge (von 15 Proc.), nach dem Absetzen nochmals mit 250 ccm Natronlauge durch. Die Natron-

¹⁾ Die U.-St. schreibt vor: Werden 50 ccm der rohen Karbolsäure mit 950 ccm Wasser geschüttelt, so sollen nur 5 ccm (= 10 Vol. Proc.) angelöst bleiben. Diese Forderung ist heute, wo eben Kresole an die Stelle der rohen Karbolsäure getreten sind, unerfüllbar.

haltigen Flüssigkeiten schüttelt man mit Aether aus. Nach dem Abheben der ätherischen Schicht lässt man den Aether freiwillig abdunsten und vereinigt den Rückstand mit den vorher abgetrennten Kohlenwasserstoffen, wägt und unterwirft, wenn die Menge gross genug ist, die Kohlenwasserstoffe der Destillation und zieht das übergehende Wasser von dem notirten Gewicht ab. — Die alkalische Flüssigkeit zerlegt man mit Salzsäure im Ueberschuss, löst in der wässerigen Schicht noch 50 g Kochsalz auf und trennt die Kresole nach 12stündigem Stehen mittels Scheidetrichters ab. Die saure, wässrige Flüssigkeit schüttelt man zwei- bis dreimal mit Aether aus und vereinigt den nach dem Abdunsten des Aethers hinterbleibenden Rückstand mit den vorher abgetrennten Kresolen. Nach Feststellung des Gesamtgewichtes unterwirft man die Kresole der Destillation und zieht das Gewicht des übergehenden Wassers vom vorher ermittelten Gesamtgewicht ab.

Man erhält nach diesem Verfahren Werthe, welche den wirklichen Roh-Kresolgehalt bis auf 1—2 Proc. genau angeben.

Aufbewahrung. Eine Verwechslung des Rohkresols mit anderen Substanzen ist zwar nicht gut möglich, immerhin wird man gut thun, dem Kresol seinen Standort mit einer gewissen Vorsicht anzuweisen, auch Rücksicht darauf zu nehmen, dass Arzneimittel, welche Gerüche leicht anziehen, nicht gerade in dessen Nähe aufbewahrt werden. Grössere Vorräthe werden in Fässern oder Glasballons vorrätig gehalten.

Anwendung. Das rohe Kresol ist diejenige Substanz, welche bis vor etwa 10 Jahren als „rohe Karbolsäure 100procentig“ in den Preislisten der Drogisten geführt wurde.

Wie durch KOCH, LAPLACE und C. FRÄNKEL festgestellt wurde, sind die Kresole ausserordentlich wirksame Desinfektionsmittel, welche nicht bloss weniger giftig sind als die Karbolsäure, sondern diese an Wirksamkeit noch übertreffen. Die Technik war dieser Erkenntniss instinktiv vorausgeeilt, indem sie das Kresol, welches zu sehr niedrigen Preisen abgegeben werden kann, zu einer Reihe von Desinfektionsmitteln verarbeitete, über welche sich weiter unten nähere Angaben finden.

Ueber den Wirkungsworth der rohen Kresole lässt sich nur so viel sagen, dass sie denjenigen der reinen Karbolsäure mindestens erreichen. Die 1—3procentige Lösung tödtet binnen kurzer Zeit die vegetativen Formen aller Mikroorganismen. Genauere Angaben lassen sich schwer machen, da die von den Bakteriologen publicirten Ergebnisse nicht hinreichend erkennen lassen, mit welchen Präparaten sie arbeiteten, und welchen Kresolgehalt ihre Lösungen hatten.

Rohe Karbolsäure. *Acidum carbolleum crudum.* *Crude carbolle acid* (U-St.). Zu Mitte der sechziger Jahre verstand man unter roher Karbolsäure ein Destillationsprodukt des Steinkohlentheers, welches neben Kohlenwasserstoffen die Gesamtmenge der im Theeröle vorkommenden Phenole enthält, im übrigen von stark wechselnder Zusammensetzung war. Später lernte man die Kohlenwasserstoffe abscheiden. Der Name rohe Karbolsäure blieb einem Rohprodukt, welches ziemlich frei war von Kohlenwasserstoffen und als ein Gemisch lediglich der Phenole aufzufassen war: Karbolsäure, Kresole, Xylenole u. a. Durch Verbesserung der Fabrikationsmethoden (Kolonnen-Destillirapparate) wurde es möglich, aus diesem Gemisch den werthvollsten Antheil, d. h. die Karbolsäure C_6H_4O so gut wie quantitativ abzuscheiden. Es hinterblieb ein im wesentlichen aus Kresolen und Xylenolen bestehendes Phenolgemisch, welches lange Zeit als „Rohe Karbolsäure 100procentig“ im Handel bezeichnet wurde, obgleich es bekannt war, dass in diesem Produkte Karbolsäure nicht mehr enthalten ist. Diese sogenannte 100procentige rohe Karbolsäure ist von Germ. III. Nachtrag unter dem richtigen Namen Rohkresol aufgenommen worden. Im Handel werden heute die Namen „Rohe Karbolsäure 100proc.“ und „Rohkresol“ für die nämliche Substanz angewendet.

Ausserdem unterscheidet man im Handel noch 30-, 45-, 50-, 60-, 80procentige rohe Karbolsäure, d. h. Rohprodukte, welche neben einem entsprechenden Betrage von neutralen Theerölen (Kohlenwasserstoffen) noch die angegebenen Procentgehalte an Kresolen und Xylenolen enthalten. Die Feststellung dieser Procentgehalte erfolgt nach den oben angegebenen Methoden.

Liquor Kresoli saponatus (Germ.). Kresolseifenlösung. Sapokresol. Crelium. Liquor desinfectans. Phenolin. Lysol. Phenolin-PRALLE & REESE. Kresapol. Kresol-BASCHO.

Die Einführung dieser Zubereitung beruhte auf der Erkenntnis, dass das in Wasser an sich ziemlich schwerlösliche Kresol von Kaliseife gelöst wird, und dass eine solche Lösung mit Wasser in jedem Verhältnis klar gemischt werden kann, ohne dass die Phenole sich wieder abcheiden. — Wichtig ist, dass man zur Bereitung eine unverfälschte Leinol-Kaliseife (*Sapo kalinus* der Germ.) verwendet, nicht etwa eine mit Wasserglas gefüllte Seife.

Darstellung. Man erhitzt im Wasserbade 1 Th. Kaliseife und rührt mittels eines Rührscheltes oder einer Keule aus Holz in kleinen Antheilen allmählich 1 Th. Kresol darunter, bis man eine gleichmässige von ungelösten Seifenbrocken freie Mischung hat. Man soll eine neue Menge Rohkresol erst dann dazu geben, wenn die vorher zugegessene Menge gleichmässig unterrührt worden ist.

Eigenschaften. Eine gelbbraunliche bis braune, später nachdunkelnde, ölige Flüssigkeit, schlüpfrig anzufühlen, vom Geruch des Rohkresols. Das spec. Gewicht ist bei 15° C. etwa = 1,055. Mit destillirtem Wasser giebt sie eine klare gelbliche Lösung; mit Brunnenwasser bereitet, wird diese Lösung etwas trüblich. Die wässrigen Lösungen schäumen stark und reagieren alkalisch.

Aqua Kresolica (Germ.). Kresolwasser. Eine Mischung aus 1 Th. Kresolseifenlösung und 9 Th. Wasser. Mit gewöhnlichem Wasser bereitet, ist die Lösung etwas trübe, mit destillirtem Wasser bereitet ist sie klar. Für Heilzwecke ist sie mit destillirtem Wasser herzustellen, für Desinfektionszwecke kann gewöhnliches Wasser benutzt werden. Sie enthält 5 Proc. Rohkresol. — Man benutzt das mit destillirtem Wasser bereitete Präparat zum Desinficiren der Hände und Instrumente, mit 2–5 Th. Wasser verdünnt zum Auswaschen der Wunden. Das mit gemeinem Wasser bereitete dient zur groben Desinfektion von Wäscen, Wohnräumen, Stallungen, auch in der Veterinärpraxis. Vom Kaiserlichen Gesundheitsamt ist es unter die zur Abwehr gegen die Cholera empfohlenen Desinfektionsmittel aufgenommen worden (s. Bd. I S. 1022).

Creolin. Man versteht hierunter Präparate, in welchen Theeröle mit verhältnissmässig geringem Gehalt an Kresolen (nicht Karbolsäure) durch geeignete Hilfsmittel derart in Lösung gebracht worden sind, dass die Lösung beim Verdünnen mit Wasser eine Emulsion giebt. Diese Hilfsmittel sind entweder Harzseife oder die Behandlung der Theeröle bez. Kresole mit konc. Schwefelsäure.

Antiseptic powder von SKARRER. Besteht aus 100 Th. Aetzkalk und 1 Th. Theeröl. **Bararöl.** Ist ein der Kresolseifenlösung (also dem Lysol) ähnliches Desinfektionsmittel.

Calcium cresolicum. Falschlich von *Forma Calcium cresotinaeum* genannt. Vergl. Band I, S. 48. Zur Darstellung löst man 1 Th. Aetzkalk mit 4 Th. Wasser und setzt der so gewonnenen Kalkmilch allmählich 5 Th. Rohkresol zu. Man erhält eine sirupdicke, 50 Proc. Rohkresol enthaltende Flüssigkeit, welche in jedem Verhältnis mit Wasser mischbar ist. Präparat zur Desinfektion. 50 g, entsprechend 25,0 g Rohkresol, genügen, um 1 l Kanakjancho nach 4 Stunden vollständig zu sterilisiren. Auch Typhus- und Cholera-Reinkulturen werden ebenso rasch und wirksam sterilisirt.

Crealbin. Creolalbin. Creolin-Elweiss. Man löse 100 Th. trockenes Hühnereiweiss in 900 Th. Wasser und schüttelt die Lösung mit einer Mischung von 100 Th. Creolin und 1000 Th. Wasser kräftig durch. Dann säuert man mit einer 2,5 procentigen Salzsäure an, filtrirt den Niederschlag ab, wäscht ihn etwas aus und trocknet ihn zuerst auf dem Wasserbade, dann bei 115–120° C.

Zur inneren Anwendung des Creolins.

Creolin-PEARSON. Desinfectol. Izal. Sind Gemenge von Harzseifen mit kresolhaltigen Theerölen oder mit Rohkresol. Ein von B. FISCHER analysirtes Creolin von WARMER hatte folgende Zusammensetzung: Das spec. Gewicht bei 15° C. = 1,050. Das Creolin bestand aus Theeröl 56 Proc., trockner Kolophonium-Natronseife 17 Proc., Wasser 27 Proc. Das verwendete Theeröl war sog. 30proc. Karbolsäure. Ein anderes von B. FISCHER analysirtes Creolin von PRALLE & REESE hatte das spec. Gewicht 1,041 und bestand aus 57 Proc. Theeröl (sog. 30proc. Karbolsäure), 21 Proc. Kolophonium-Kaliseife und 22 Proc. Wasser.

Desinfectol von LÖWENSTERN-Rostock. Ist ein Gemisch von Harzseifen, Theerölen und Natriumkresolen, also dem Creolin etwa gleichstehend. Spec. Gew. 1,088.

Desinfektionspulver von WALTER, vertrieben durch VOGELER & KESSLER in Hamburg v. d. Höhe. Besteht aus Gips, Kieserit, Eisenoxyd und Theerölen.

Enterokresol von A. HILLER. Ein Präparat, bestehend aus zwischen 185—205° C. siedenden Theerölen, durch Kali-Ölseife und Harzseife löslich bez. emulgirbar gemacht. Also dem Creolin ähnlich.

Germol. Ein aus Roh-Kresolen bestehendes Desinfektionsmittel. Dunkle Flüssigkeit, spec. Gewicht bei 15° C. = 1,045, Siedetemperatur etwa 180—200° C.

Karbolkalk. 85 Th. pulverförmiger Aetskalk werden mit 15 Th. roher und zwar 30—40 procentiger Karbolsäure (Kresol) gemischt. Durch Einwirkung der Luft nimmt diese Mischung rothe Färbung an.

Kresolin. Ist ein Gemisch von Kresol mit Harzseife, also ein Mittelding zwischen Creolin und Lysol.

Lysitol von J. L. RÖSERL in Prag. Ein dem Lysol ähnliches Präparat, welches in Bezug auf seine Bakterien- und Sporen tödtenden Eigenschaften vom österreichischen Ministerium des Innern als gleichwerthig mit dem Lysol begutachtet worden ist. Also wahrscheinlich gleich dem *Liquor Kresoli saponatus*.

Lysosolveol ROESSLER. Braune Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,023. Enthält 22,5 Vol. Wasser, 44,5 Vol. Kresol und 33 Vol. Leinölkalkseife.

LITTLE'S Desinfektionsflüssigkeit, ein Waschmittel, um Schafe, Rinder etc. von Ungeziefer zu befreien, ist verdünnte rohe Karbolsäure mit einem Zusatz von Seife und Terpeninöl.

Mariol. Dunkelbraunschwarze, dem Creolin analoge Flüssigkeit, unter Benutzung von Holztheer bereitet.

Sapokarbol 00, 0 und I sind Gemenge von Seifenlösungen mit mehr oder minder reinem bez. theeröhlhaltigem Rohkresol.

Sapokarbol II. Ist ein Gemenge von Harzseife mit kresolhaltigem Theeröl.

Vapo-Cresolene von GEORGE SIMPSON PAGE in New-York, zum Verdampfen und Inhaliren gegen Diphtherie, Bronchitis, Asthma u. dergl. Eine rotbraune, stark nach Karbolsäure riechende Flüssigkeit, ist wasserhaltige, roth gefärbte Karbolsäure.

Collemplastrum Creolini.	
Rp. Massae Collemplastri	300,0
Rhizomatis Iridis pulv.	88,0
Sandracis	30,0
Ol. Rosinae	25,0
Creolini	18,0
Aetheris	150,0

Man verreibt das Creolin mit den gemischten Pulvern und verfährt wie bei Collemplastrum Annise.

Lialmentum Creolini.	
Rp. Creolini	
Saponis viridis M	100,0
Spiritus	50,0

Gegen chronische Ekzeme.

Pilleae Solveoli (Münch. Ap.-V.).

Solveolpillen.	
Rp. 1. Solveoli	35,0
2. Tragacanthae	0,1
3. Radicis Liquiritiae	(10,0).

Man dampft 1 bis auf 20,0 im Wasserbade ein, fügt 2 und q. s. von 5 hinzu und formirt eine Pillemasse. Diese giebt 100 Pillen von je 0,25 Solveol oder 125 Pillen von je 0,2 Solveol oder 250 Pillen von je 0,1 Solveol.

Solatio Solveoli (Münch. Ap.-V.) 1 proc.

Rp. Solveoli	42,0
Aquae destillatae	958,0

Unguentum Creolini antieczematicum NEUDÄGER.

Rp. Aetli salicylic.	
Creolini	M 1,0
Zinci oxydum	5,0
Vaseline	20,0
Adipis Lenae cum aqua	10,0.

Kresol-Schwefelsäure. Karbolschwefelsäure. Die Kresole können, worauf LAPLACE hingewiesen hat, durch Behandeln mit Schwefelsäure löslich gemacht werden. Die so entstandenen Sulfosäuren des Kresols sind in stände, nicht sulfonirtes Kresol in Lösung oder Suspension zu halten.

Rohe Schwefel-Karbolsäure nach LAPLACE. Man mischt gleiche Gewichtstheile rohe konc. Schwefelsäure und 25proc. rohe Karbolsäure gut durch, erhitzt kurze Zeit und läßt dann erkalten. Das Reaktionsprodukt löst sich leicht und klar in Wasser. Milzbrandsporen werden nach 48ständiger Einwirkung der 4procentigen und nach 72ständiger Einwirkung der 2procentigen Lösung getödtet. — Diese Karbol-Schwefelsäuremischung ist durch Erlass des Preussischen Ministeriums der Medicinal-Angelegenheiten zur Desinfektion überschwermet gewesener Wohnungen vorgeschrieben worden. Nach dem angezogenen Erlass sollen 10 l rohe Karbolsäure mit 5,5 l roher Schwefelsäure gemischt, 2—3 Tage stehen gelassen und alsdann erst zur Verwendung genommen werden.

Rora's Karbolschwefelsäure-Desinfektionspulver wird durch Vermischen von Karbolschwefelsäure mit Kieselgahr dargestellt und enthält etwa 15 Proc. Kresolsulfosäuren.

Sanatol ist eine viel freie Schwefelsäure enthaltende rohe Kresolsulfosäure, also ziemlich identisch mit dem LAPLACE'schen Präparat.

Creolin-ARTMANN. **Sanatol.** Sind Präparate, in denen Rohkresol durch Kresolschwefelsäure in Lösung gehalten wird. Die Mischungen mit Wasser sind emulsionsartige Flüssigkeiten.

† **Kresolum purum** (Ergänzb.) **Trikresol, Enterol.** Trikresol nennt die Chem. Fabrik auf Aktien, vorm. E. SCHNITZKE, das von Beimengungen bez. Verunreinigungen befreite natürliche Kresolgemisch (der drei isomeren Kresole) aus dem Steinkohlentheeröl. Nach Beseitigung der Verunreinigungen ist die Löslichkeit der Kresole in Wasser erhöht. Sie lösen sich zu 2,2–2,55 Proc. in Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Das spec. Gew. ist bei 20° C. = 1,042–1,049. Es siedet bei 185–205° C. Das Trikresol soll die dreifache antiseptische Wirkung der Karbolsäure besitzen. Die 1 procentige Lösung dient zur Wundbehandlung. 1 cem Trikresol löst sich in einem Gemische von 2,5 cem Natronlauge und 50 cem Wasser ohne Trübung auf (Trübung = Kohlenwasserstoffe und Basen). — Beim Erhitzen verflüchtigt es sich, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (Unterschied vom Solveol und Solatol). Vorsichtig aufzubewahren!

† **Ortho-Kresolum. o-Kresol. Kresolum** (Austr. add.) $C_6H_4(CH_3)OH$ (1:2). Mol. Gew. = 108. Dieses Präparat ist von dem Nachtrag der Pharm. Austr. unter dem Namen „Kresol“ schlechthin aufgenommen worden. Es wird fabrikmässig durch Einwirkung von salpetriger Säure auf o-Toluidin oder durch Schmelzen von o-Toluelsulfosäure mit Kalihydrat dargestellt.

Eigenschaften. Eine farblose Krystallmasse, aus nadelförmigen Krystallen bestehend, mit der Zeit gelblich und bräunlich werdend, von durchdringendem, eigenthümlichem Geruch, welcher zugleich an Karbolsäure und an Kresot erinnert. Es nimmt aus der Luft Feuchtigkeit auf und zerfließt alsdann zu einer Flüssigkeit, welche neutral gegen Lackmus ist. Es schmilzt im trockenen Zustande, (1) d. h. nachdem es im Exsiccator getrocknet worden ist, bei 28–30° C., siedet bei 187–189° C. und verbrennt entzündet mit leuchtender, russender Flamme, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Es ist löslich in 38 Th. kaltem Wasser, leicht löslich in Weingeist, Aether oder Glycerin. Von Kali- oder Natronlauge wird es unter Bildung der entsprechenden Ortho-Kresolate gelöst. Die wässrige Lösung des o-Kresols nimmt auf Zusatz von Ferrichlorid zunächst blaue Färbung an, welche alsdann in Grün übergeht. Bromwasser erzeugt in der wässrigen Lösung einen weissen, flockigen Niederschlag. — Von der ihm ähnlichen Karbolsäure unterscheidet sich das o-Kresol dadurch, dass es 1) erheblich niedriger schmilzt und 2) in Wasser wesentlich schwieriger löslich ist.

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Nach BAUHMANN wirkt o-Kresol stärker baktericid als die Karbolsäure und ist dabei nicht in gleichem Maasse ätzend als diese, greift auch die Instrumente nicht an. Man benutzt die 1–2 procentige wässrige Lösung genau in der nämlichen Weise wie das 3 procentige Karbolwasser.

† **Ortho-Kresolum liquefactum. Kresolum liquefactum** (Austr. add.). Verflüssigtes Ortho-Kresol. Zu 100 Th. geschmolzenem Ortho-Kresol mischt man 10 Th. destillirtes Wasser. — Eine farblose, ölige Flüssigkeit, nach o-Kresol riechend und sich gegen Reagentien wie dieses verhaltend. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

Dieses Präparat ist ungefähr identisch mit dem Kresolum purum liquefactum NÖRDLINGER.

Aqua kresolica (Austr. add.) **Orthokresol-Wasser.** Man mischt 22 Th. verflüssigtes Ortho-Kresol der Austr. add. (s. vorher) mit 978 Th. destillirtem Wasser. Das Präparat ist eine 2 proc. wässrige Lösung von o-Kresol und wird genau in der nämlichen Weise benutzt wie das 3 procentige Karbolwasser.

Kresolum purum liquefactum — NÖRDLINGER $C_6H_4(CH_3)OH$ (1:2) + H_2O . Ist durch Wasser verflüssigtes Ortho-Kresol. Farblose, stark riechende Flüssigkeit. Als Antisepticum in der Wundbehandlung wie Karbolsäure. 100 Th. Wasser lösen etwa 2,5 Th.

† **Meta-Kresolum.** *Kresolum purum.* *Kresylol.* *Kresylsäure.* *Acidum cresylicum.* *Meta-Kresol* $C_6H_3(CH_3)OH$. (1:3). Wird durch fraktionirte Destillation aus den Kresolen des Steinkohlentheers abgeschieden.

Farblos, bei 203° C. siedende, leicht ätzende, kresolartig riechende Flüssigkeit, schwerlöslich in Wasser (etwa 0,6 g in 100 g Wasser), leicht löslich in Alkohol.

Wird als Antisepticum angewendet, wirkt kräftiger antiseptisch wie Karbolsäure und ist dabei weniger giftig als diese.

Lysol aus Trikresol. Wird bereitet aus 50,0 Th. Trikresol, 85,0 Th. Kaliseife (*Sapo Kalivus Germ.*) und 15,0 Th. Wasser. Hiervon werden zur Bereitung des entsprechenden Wundwassers 20 ccm mit Wasser zu 1 l verdünnt.

Trikresolamin. *Kresamin.* *Aethylendiamin-Trikresol.* Eine Mischung von 10 Th. Trikresol, 10 Th. Aethylendiamin und 500 Th. Wasser. Klare, farblose Flüssigkeit, mit 2 Th. Wasser klar mischbar. Die 0,1 bis 1 procentige Lösung dient in der Wundbehandlung, namentlich bei Extremitäten-Lupus.

Benzoparakresol. *Benzoyl-para-Kresol.* *p-Kresolum benzoylicum.* $C_6H_4CO_2C_6H_5$. Mol. Gew. = 212. Wird erhalten durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf p-Kresolnatrium.

Farblos, bei 70–71° C. schmelzende Krystalle, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform und in heissem Alkohol. 95procentiger Alkohol löst bei 20° C. etwa 4 Proc., 60procentiger Alkohol löst etwa 0,15 Proc.

Von *Perrin* in Gaben von 0,25 g dreimal täglich als Darmantisepticum empfohlen.

† **Solveol.** *Solveole* nennt *Huxley* klare, konzentrierte, neutrale Lösungen von Kresolen $C_6H_3(CH_3)OH$. Die Kresole sind in Wasser sehr schwer löslich, geben aber bei Gegenwart von salicylsäurem Natrium, kresotinsäurem Natrium oder benzoesäurem Natrium mit Wasser klare, konzentrierte, neutrale, auch bei weiterem Vermischen mit Wasser klar bleibende Lösungen.

Als „*Solveolum purum*“ bringt die Chem. Fabrik Dr. von *Harzow* Nachf. eine Lösung von Kresolen in kresotinsäurem Natrium in den Handel.

Braune, durchsichtige, klare ölige Flüssigkeit von neutraler Reaktion und mildem theerartigem Geruch, der beim Verdünnen fast verschwindet. Mit Wasser mischbar ohne Kresolabscheidung, löslich in Alkohol. Spec. Gew. 1,153–1,158.

In 37 ccm (= 42,4 g) *Solveol* sind 10 g freie Kresole enthalten.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Zur medicinischen und chirurgischen Desinfection wie Karbolsäure, ausserdem in der Thierheilkunde. Die chirurgische *Solveol*-Lösung wird dargestellt, indem man zu 2–3 Liter Wasser 37 ccm (= 40 g Kresol) gießt und kräftig umschüttelt. Diese Lösung entspricht der 2–5procentigen Karbolsäure, ist aber für Menschen weniger giftig als diese. Vor *Supokarbol*, *Creolin* und *Lysol* hat das *Solveol* den Vorzug, dass es neutral ist, keine stinkenden Bestandtheile enthält und zu jeder Zeit von konstantem Gehalt an Kresolen erhalten werden kann.

† **Solutol.** *Solutol* ist durch Kresolnatrium löslich gemachtes Kresol, eingeführt durch Dr. von *Harzow*'s Nachf.

Braune, durchsichtige, klare, stark ätzende, ölige Flüssigkeit von stark alkalischer Reaktion und theerartigem Geruch; mit Wasser mischbar. Spec. Gew. = 1,17.

Solutol enthält in 100 ccm konstant 60,4 g Kresole, davon $\frac{1}{4}$ als Kresol-Natrium, $\frac{1}{4}$ als Kresol.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt.

Anwendung. An Stelle von Roh-Karbolsäure, Karbolkalk, Karbolschwefelsäure, *Creolin*, Chlorkalk als Desinfektionsmittel. Die Wirkung ist die kombinierte der Kresole und der Natronlauge (*Hauxma*, *Huxley*); für die grobe Desinfektionspraxis genügt ein aus Rohkresolen hergestelltes *Solutol*.

Kresin. Ist eine Auflösung von Kresolen in einer Lösung von kresoxyllessigsäurem Natrium mit einem Gehalte von 25 Proc. Kresolen. Braune, klare Flüssigkeit, mit Wasser und mit Alkohol klar mischbar.

Es soll viermal stärker antiseptisch wirken als Karbolsäure und wird in ein- bis mehrprocentiger Lösung zur Desinfektion von Nachtgeschirren und Instrumenten, in 0,5 bis 1procentiger Lösung zur Wundbehandlung verwendet.

Theeröl-Präparate. Bei der Verarbeitung des Theers und der Theeröle auf Benzin, Toluol, Karbolsäure, Kresole, Naphthalin, Anthracen hinterbleiben flüssige Oele, welche man als Theeröle bezeichnet und die im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen bestehen, aber ausserdem noch wechselnde Mengen von Phenolen und Basen enthalten. Diese Abfall- oder Nebenprodukte der Theerdestillationen werden nun zu bestimmten Zwecken unter bestimmten Namen in den Handel gebracht. Es liegt in der Natur dieser Abfallprodukte, dass ihre Zusammensetzung nicht immer die gleiche ist.

Carbolineum-AYENARIUS. Dieses in grossen Mengen zum Imprägniren von Holz und Mauerwerk, z. B. zur Beseitigung oder Verhütung des Hausschwammes verwendete Produkt stellt gewisse Fraktionen von der Destillation des Steinkohlentheers dar. Ein von B. FISCHER untersuchtes Carbolineum-AYENARIUS gab folgende Daten: Spec. Gewicht bei 15° C. = 1,123. Es giebt mit Wasser keine Emulsion und ist mit Alkohol nicht mischbar. Gehalt an Phenolen 83 Proc., an Asche 0,12 Proc. Bei der fraktionirten Destillation wurden erhalten: bis 200° C. = 0 Proc., von 200—250° C. = 5 Proc., von 250 bis 300° C. = 35 Proc., über 300 = 50 Proc. Destillationsrückstand = 10 Proc.

Saprol. Gemisch von Rohkresolen mit Kohlenwasserstoffen, welche letzteren vermuthlich der Petroleumdestillation entstammen. Durch letztere ist das spec. Gewicht so weit erniedrigt, dass die Mischung auf Wasser schwimmt. Dunkelbraune, auf Wasser schwimmende Flüssigkeit mit einem Gehalte von etwa 40 Proc. Kresolen. Zur Desinfektion von Aborten, Latrinen u. dergl. Giesst man es auf den flüssigen Inhalt der Gräbe, so bildet es eine gleichmässige dünne Haut, welche den betr. Inhalt von der Luft abschliesst.

† **Orthodinitrokresolkalium.** Antinonnin. $C_6H_4(OK)(1)(NO_2)_2(4,6)CH_3(2)$. Mol. Gew. = 236. Dieser auch unter dem Namen „Safransurrogat“ bekannte Farbstoff wird zur Zeit in grossen Mengen zum Vertilgen von Ungeziefer verwendet.

Die Darsteilung erfolgt nach dem Verfahren von NÖLTZE und DE SALIS, indem man Nitro-o-Toluidin in salpetersaurer Lösung mit Natriumnitrit behandelt (diazotirt) und das hierbei entstandene Diazotolnolnitrat tropfenweise in siedende Salpetersäure fliessen lässt. Es scheidet sich Dinitrokresol aus, welches man durch Neutralisiren mit Kaliumcarbonat in das Kaliumsalz umwandelt.

Das Präparat kommt in Form einer rothbraunen, 50 Proc. Orthodinitrokresolkalium, ausserdem Seife und Glycerin enthaltenden Paste in den Handel. Die letztgenannten Zusätze erfolgen, um das Austrocknen der Verbindung zu verhindern, welche in trockenem Zustande explosiv ist.

Man verwendet das Antinonnin, indem man seine Lösung in 750—1000 Th. Wasser zum Besprühen der von den Nonneuraupen (*Liparis monacha*) befallenen Bäume benutzt. Die Nonneuraupen sterben entweder infolge der direkten Benetzung mit der Lösung, oder indem sie die mit der Substanz überzogenen Nadeln der Bäume fressen.

Die gleiche Lösung wird auch angewendet zur Vertilgung der Schildkröten, Blattläuse, Pflanzenmilben. Zur Imprägnirung des Holzes, um dieses vor dem Hausschwamm und vor Bohrkäfern zu schützen, dient die wässrige Lösung 1:300.

Antiparasitin. Unter diesem Namen wird eine 1procentige Lösung des o-Dinitrokresolkaliums in den Handel gebracht.

Pflabwehr von CARL PRASNYL-München ist eine 5procentige Lösung von o-Dinitrokresolkalium mit Zusatz von Seife und Glycerin. Besonders für Brauereien in Aussicht genommen.

Losophan. Trijodmetakresol $C_6H_3(J_3)OHCH_3$. Mol. Gew. = 450. Die Verbindung wird durch Einwirkung von Jod-Jodkalium auf o-Oxy-p-tolylsaures Natrium dargestellt.

Eigenschaften. Farblose, geruchlose Krystallnadeln von schwach saurer Reaktion, welche in Wasser so gut wie unlöslich sind. Sie lösen sich, aber immerhin etwas schwierig, in Alkohol, leicht in Aether, Benzol, Chloroform. Bei 60° C. werden sie auch von fetten Oelen aufgenommen. In verdünnter Natronlauge lösen sie sich ohne Veränderung auf,

durch konc. Natronlauge werden sie in einen grünlich schwarzen amorphen Körper verwandelt, der in Alkohol unlöslich ist. Der Jodgehalt beträgt 78,39 Proc.; der Schmelzpunkt liegt bei 121,5° C.

Prüfung. 1) Das Iosophan sei geruchlos und ungefärbt. — Der Schmelzpunkt liege bei 121,5° C. — 2) Beim Verbrennen im Porcellantiegel hinterlasse es keinen feuerbeständigen Rückstand. — 3) Werden 0,2 g mit 20 cem Wasser ausgezogen, so werde das Filtrat durch Eisenchlorid nicht blau oder violett gefärbt (freie Phenole).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Aeusserlich bei den durch Pilze bedingten Hautkrankheiten, wie Herpes tonsurans, ferner bei Pityriasis versicolor, Prurigo, Acne vulgaris und rosacea in 1—2 proc. alkoholischer Lösung zum Pinseln oder in 1—10 procentiger Salbe. Gegen Scabies die 10 proc. Salbe. Bei syphilitischen Schankern in Pulverform. Kontraindicirt bei allen akut entzündlichen Erkrankungen der Haut, da es hier reizend wirkt.

Traumatol. Wird in England ein Ersatz des Jodoforms genannt, welches erhalten werden soll durch Einwirkung von Jodjodkalium auf Kresol in wässriger Flüssigkeit. Rötlichvioletttes Pulver, zweifelhaftes Präparat.

Lac.

Lac. Lait. Milk. Milch. Unter „Milch“ im physiologischen Sinne ist die von der Brustdrüse der weiblichen Säuger abgesonderte, emulsionsartige Flüssigkeit (Sekret) zu verstehen. Unter „Milch schlechthin“ ist in den folgenden Ausführungen in Uebereinstimmung mit dem praktischen Leben stets die Kuhmilch zu verstehen.

Bestandtheile. Die Milch stellt eine wässrige Auflösung von Mineralsalzen und Milchsucker dar, in welcher Eiweiss-Substanzen im Zustande starker Quellung (Auflösung?) und Fett im Zustande feiner, emulsionsartiger Vertheilung; in Form sehr feiner Kugeln vorhanden sind. Die frühere Vorstellung, dass die einzelnen Fettkugeln mit einer Eiweiss-Hülle (Haptogen-Membran) umgeben seien und durch diese an ihrer Vereinigung zu grösseren Fettmassen verhindert würden, wird zur Zeit nicht mehr aufrecht erhalten. Man nimmt vielmehr gegenwärtig an, dass die einzelnen Milchkugeln im Zustande der Ueberarmelung sich befinden.

Die Eiweissstoffe der Milch sind nicht einheitlich, übrigens auch noch wenig genau erforscht. Die Hauptmenge derselben besteht aus dem Kasein, welches durch einfaches Erhitzen nicht, wohl aber durch Einwirkung von Lab oder Säuren koagulirt wird. In geringerer Menge ist zugegen ein Eiweisskörper (Milcheiweiss oder Lactalbumin), welcher nicht durch Lab oder Säuren, dagegen durch Erhitzen seiner wässrigen Auflösung koagulirt wird.

Ausser den hier aufgeführten wesentlichen Bestandtheilen sind in der Milch noch andere, z. Th. weniger gut gekannte, oder weniger leicht zu isolirende Substanzen nachgewiesen worden: Kleine Mengen Harnstoff, Citronensäure, Kreatin, Kreatinin, Cholesterin, Lecithin, gelber Farbstoff (Lipochrom). Von Gasen sind Sauerstoff, Stickstoff und Kohlensäure in der Milch enthalten.

Qualitativ ist die Zusammensetzung aller Milcharten die gleiche, quantitativ dagegen sind bei den verschiedenen Milcharten wesentliche Unterschiede vorhanden, welche abhängig sind von der Art der Thiere. Indessen kommen auch bei gleicher Art Verschiedenheiten der Milch vor, welche alsdann bedingt werden durch die Rasse, durch die Ernährung, durch das Alter und durch den Gesundheitszustand. Nach Köber ist die mittlere Zusammensetzung verschiedener Milchsorten die folgende:

	Wasser	Eiweiss	Albumin	Gesamtstickstoffgehalt	Fett	Milchsäure	Salze	In der Trockensubstanz			
								Stickstoff	Substanz	Fett	Stickstoff
Frauenmilch	87,41	1,03	1,26	2,29	3,78	6,21	0,31	18,15	80,02	2,9	
Kuhmilch	87,17	3,02	0,53	3,55	3,69	4,88	0,71	27,66	28,75	4,42	
Ziegenmilch	85,71	3,20	1,09	4,29	4,78	4,46	0,76	30,0	33,46	4,80	
Schafmilch	80,82	4,97	1,55	6,52	6,86	4,91	0,89	33,98	35,78	5,48	
Stutenmilch	90,78	1,24	0,75	1,99	1,21	5,67	0,35	21,62	13,16	3,46	
Eselmilch	89,64	0,67	1,55	2,22	1,64	5,99	0,51	21,22	15,49	3,99	

Lac vaccinum. Kuhmilch. Milch. Unter dem Namen „Milch“ schlechthin ist stets die Kuhmilch zu verstehen. Sie dient als Nahrungsmittel, zur Herstellung von Molken und zahlreicher diätetischer Spezialitäten.

Das unmittelbar nach dem Kalben von den Brustdrüsen abgesonderte Sekret ist gelblich bis bräunlichgelb, von dickflüssiger schleimiger Beschaffenheit, enthält die charakteristischen Colostrumkörperchen und gerinnt beim Kochen. Dieses Sekret heisst Colostrum oder Biestmilch. Nach etwa 8—14 Tagen (nach dem Kalben) verändert das Sekret sich soweit, dass es nunmehr Milch genannt wird. Colostrum darf nicht als Milch verkauft werden.

Die Milch wird durch regelmässiges und zwar jedesmal vollständiges Ausmelken der Kühe gewonnen. Die beim jedeimaligen Melken zuerst gewonnene Milch ist relativ fettarm. Mit der Dauer des Melkens nimmt der Fettgehalt zu. Man melkt die Kühe entweder nur zweimal (Morgens und Abends), oder dreimal (Morgens, Mittags und Abends) am Tage und unterscheidet danach Morgen-, Mittag- und Abendmilch. Je grösser der zwischen zwei Melkzeiten liegende Zeitraum ist, desto grösser ist zwar die Milchmenge, dagegen desto geringer der Fettgehalt. Deshalb ist bei dreimaligem Melken die Morgenmilch gewöhnlich weniger fettreich als die Mittag- und Abendmilch.

Die von mehreren oder zahlreichen Kühen ermilchene Milch wird unmittelbar nach dem Melken durch Tücher oder Siebe kolirt und in Sammelgefässen gemischt. Dann wird sie in besonderen Kühlapparaten mittels kalten Wassers gekühlt und in die Verkaufsgefässe gefüllt, welche thuntlichst bald an die Verkaufsstellen geschafft werden. Das Abkühlen gewährleistet eine längere Haltbarkeit der Milch. Ausserdem wird die Milch in besonders rationellen Betrieben auch dem Pasteurisiren genannten Verfahren unterworfen (s. w. unten). In den Molkereien grösserer Städte wird die eingeführte Milch, bevor sie in den Verkehr gebracht wird, auch noch durch Kieseltrichter filtrirt.

Man unterscheidet im Verkehr: 1) Vollmilch oder unabgerahmte Milch, d. h. die Milch, wie sie nach vollständigem Ausmelken der Kühe ohne jede Veränderung erhalten wird. — 2) Magermilch, d. h. Vollmilch, welcher der Rahm mehr oder weniger vollständig durch Abrahmen oder Centrifugiren entzogen ist. — 3) Halbmilch, d. h. theilweise entrahmte Milch oder ein Gemisch von abgerahmter Abendmilch und nicht abgerahmter Morgenmilch. (Diese Milch sollte im Verkehr nicht geduldet werden.) — 4) Saure Milch, d. i. gesäuerte Vollmilch. — 5) Buttermilch, das beim Buttern abfallende Produkt. — 6) Sahne, die durch Abrahmen oder Centrifugiren erhaltenen fettreichen Theile der Milch.

Milch-Konserven. Kondensirte Milch. Milhextrakt. Kondensirte Vollmilch. Dieses Präparat wird durch Eindampfen von Milch im Vacuum mit oder ohne Zusatz von Rohrzucker dargestellt. Die mit Rohrzucker eingedampfte Milch hat die Konsistenz eines dicken Extraktes und ist ohne übertrieben künstliche Aufbewahrung verhältnissmässig gut haltbar. Die ohne Zusatz von Rohrzucker eingedampfte Milch hat die Beschaffenheit eines Honigs und ist nur dann haltbar, wenn sie sehr sorgfältig sterilisirt worden ist.

Die Zusammensetzung solcher Milhextrakte zeigen folgende Beispiele:

	Ohne Zusatz von Zucker		Mit Zusatz von Zucker.
Wasser	48,6	63,8	25,7
Fett	15,7	9,8	11,0
Stickstoffsubstanz	17,8	10,4	12,3
Milchzucker	15,4	13,7	16,3
Rohrzucker	—	—	32,4
Rohasche	2,5	2,3	2,3
Spec. Gew. bei 15° C.	1,136	1,100	1,232.

Die Untersuchung der eingedickten Milchsorten erfolgt nach den unter Milch angegebenen Methoden, nachdem man Lösungen derselben etwa vom spec. Gewicht 1.032 bereitet hat. Der Gehalt einer Milch an Rohrzucker und Milchzucker ist nur mit annähernder Genauigkeit zu bestimmen. Ist nur Milchzucker zugegen, so verfährt man, wie weiter unten angegeben ist. Ist dagegen neben Milchzucker noch Rohrzucker zugegen, so berechnet man die Menge des Milchzuckers aus der des Fettes (für 3,5 Th. Fett nimmt man die Anwesenheit von 4,5 Th. Milchzucker an) und ermittelt dann die Summe des Rohrzuckers aus der Differenz von 100 und der Summe der übrigen Bestandtheile) in Procenten ausgedrückt.

Kondensirte Magermilch. Wird durch Eindicken von Centrifugen-Magermilch mit Rohrzucker dargestellt und enthält z. B. Wasser 26,67, Trockensubstanz 73,33, Mineralstoffe 2,23, Eiweißstoffe 11,63, Fett Spuren, Milchzucker 13,77, Rohrzucker 45,28, Milchsäure 0,47 (HEPELMANN).

Milchpulver und Milchtafeln. Werden durch Eintrocknen von Vollmilch mit Zusatz von Rohrzucker dargestellt und enthalten etwa noch 6 Proc. Wasser. Ihre Untersuchung erfolgt, nachdem man sich durch das Mikroskop von der Abwesenheit fremder Stoffe überzeugt hat, wie diejenige der kondensirten Milch.

Sterilisirte Milch. Unter dieser Bezeichnung ist nur eine solche Milch zu verstehen, welche in Gefäßen, die vor dem Erhitzen oder während des Erhitzens keimdicht verschlossen sind, in einem anerkannt wirksamen Sterilisir-Apparat mindestens $\frac{1}{4}$ Stunden auf 100° oder entsprechend kürzere Zeit auf höhere Temperatur durchhitzt ist. Der Verschluss der Gefäße muss bis zum Verkauf der Milch unversehrt bleiben. — Als der beste Apparat gilt zur Zeit der GROßWALD'sche, bei welchem der Verschluss der Flaschen während des Erhitzens durch automatische Vorrichtungen erfolgt. Sterilisirte Milch muss wirklich keimfrei sein.

Pasteurisirte Milch. Als pasteurisirt darf nur solche Milch bezeichnet werden, welche in einem von der zuständigen Behörde als wirksam anerkannten Pasteurisir-Apparat auf die für diesen Apparat vorgeschriebene Temperatur während der für den betreffenden Apparat vorgeschriebenen Zeitdauer erhitzt und dann sofort auf 15—20° C. abgekühlt worden ist. — Durch das Pasteurisiren werden nicht alle, sondern nur die meisten pathogenen Keime und die die Säuerung der Milch befördernden Keime getödtet. Die Milch wird also keimärmer, aber nicht keimfrei.

Abgekochte Milch. Als „abgekocht“ gilt diejenige Milch, welche auf freiem Feuer bis zum lebhaften Aufwallen erhitzt worden ist oder welche, falls die Milch im Wasserbade erwärmt wird, in diesem mindestens 5 Minuten, vom Sieden des Wassers ab gerechnet, verblieben war.

Serum Lactis. Molken. Pettit-Lait (Gall). Behandelt man die Milch mit gewissen Fermenten, z. B. mit Lab oder auch mit Säuren, so wird das Kasein als Käse (Caseum) unlöslich abgeschieden. Ist in der Milch Fett enthalten, so wird dieses von dem Käse eingeschlossen und ebenfalls abgeschieden. Durch Koliren lässt sich von dem Käse eine Flüssigkeit abtrennen, welche Molke genannt wird und angesehen werden kann als eine Auflösung des Milchzuckers und der Salze, ferner des Lactalbumins der Milch, in welcher noch Spuren von Fett und kleine Mengen von Kasein vertheilt sind. Die so gewonnene Molke ist in der Regel trübe; will man sie klar und blank haben, so versetzt man sie mit zu Schnee geschlagenem Eiweiß, kocht auf und filtrirt. Durch diese Operation erhält man zwar eine klare Molke, indessen ist aus dieser nunmehr auch das Lactalbumin entfernt. Die mit Hilfe von Lab gewonnenen Molken sind süße Molken. Verwendet man als Koagulationsmittel des Kaseins eine Säure, so ist zur Ausfällung des Kaseins nur eine bestimmte Menge derselben erforderlich. Da man diese Menge nicht genau kennt, so verwendet man in der Regel einen Ueberschuss an Säure. Lässt man diesen Ueberschuss

in den Molken, so erhält man saure Molken. Stumpft man ihn aber mit einem Alkali ab, so kann man auch bei Anwendung von Säuren die sog. süßen Molken erhalten.

Serum Lactis dulces. Serum Lactis (Austr. Ergänzb.). 1. Ergänzb. Man mischt 1 Th. Labessenz (*Liquor seriparus* Ergänzb.) mit 200 Th. frischer Kuhmilch bei gewöhnlicher Temperatur. Diese Mischung fällt man in ein zu bedeckendes Gefäß und hängt dieses in ein zweites Gefäß mit kaltem Wasser ein. Das letztere wird nun bis auf 40° C. erwärmt und einige Zeit bei dieser Temperatur gehalten. — Die Milch in dem inneren Gefäße ist alsdann in eine zusammenhängende Käsemasse verwandelt. Man bringt diese auf ein Kolatorium oder in einen Spitzbeutel und läßt die Molken ablaufen. Will man sie klären (s. vorher), so nimmt man auf 1 Liter Molken das zu Schnee geschlagene Eiweiß von 2 Eiern.

Austr. Man kocht 800,0 g frische Kuhmilch auf. Bei Beginn des Siedens fügt man hinzu 8,0 g Essig (von 6 Proc.). Nach erfolgter Gerinnung wird die halb erkaltete Flüssigkeit abgeseiht und mit dem zu Schaum geschlagenen Eiweiß eines Eies wieder aufgekocht. Nach abermaligem Abseihen ist Magnesiumkarbonat q. a. bis zur Neutralisation zuzusetzen und sind die erkalteten Molken zu filtriren.

Serum Lactis acidum (Ergänzb.). 100 Th. frische Kuhmilch werden nach Zusatz von 1 Th. Weinstein (*Tartarus depuratus*) zum Kochen erhitzt. Nach erfolgter Gerinnung werden die erkalteten und mittels Durchseihens vom Käsestoff getrennten Molken filtrirt.

Austr. Sind wie die gewöhnlichen Molken, aber unter Weglassung der Neutralisation mittels Magnesiumkarbonat zu bereiten.

Serum Lactis aluminatum (Ergänzb.) Alaummolken. 100 Th. frische Kuhmilch werden nach Zusatz von 1 Th. Kalilauge zum Kochen erhitzt. Nach erfolgter Gerinnung werden die erkalteten und mittels Durchseihens vom Käsestoff getrennten Molken filtrirt. Sie sind etwas trübe und schmecken säuerlich und zusammenziehend.

Serum Lactis carbonico-acidulum. Kohlensäure Molken. Brausemolken. 1000,0 Th. kalte süße Molken werden in eine Champagner-Flasche gegossen, welche 7,0 Th. Natriumbikarbonat in Stücken enthält. Man giebt hierzu 5,8 krystall. Weinsäure, verschließt die Flasche alsbald, stellt sie an einen kühlen Ort und schwenkt sie bisweilen um.

Serum Lactis ferratum seu martiatum. Stahlmolken. Eisenmolken. Zur Bereitung von $\frac{1}{2}$ Liter derselben werden 1) 700 cem frischer Kuhmilch zum Kochen erhitzt, mit 5,0 g *Liquor Ferri subacetici* (Germ.) versetzt und nach dem Erkalten kolirt, oder 2) man löst in $\frac{1}{2}$ Liter süßer Molken 1,5 g Ferriextrakt.

Serum Lactis sinapisatum. Senfmolken. 1500,0 g Kuhmilch werden mit 75,0 g grobgepulvertem schwarzen Senf gemischt und hierauf im Dampfbad erwärmt, bis Gerinnung eingetreten ist. Nach dem Erkalten werde kolirt. Die Kolatur betrage = 1000 g.

Serum Lactis tamarindinatum (Ergänzb.). Tamarindenmolken. 100 Th. frische Kuhmilch werden nach Zusatz von 4 Th. Tamarindenmasse (*Pulpa Tamarindorum cruda*) zum Kochen erhitzt. Nach erfolgter Gerinnung werden die erkalteten und mittels Durchseihens vom Käsestoff getrennten Molken filtrirt. Tamarindenmolken sind etwas trübe, bräunlich und schmecken säuerlich.

Serum Lactis vinosum. 1000 Th. derselben werden bereitet aus 1000 Th. Kuhmilch, welche bis auf 90° C. erhitzt ist, und 250 Th. eines sauren Weissweines (Moselweines). Die Kolatur wird filtrirt.

Serum Lactis vitriolatum. 1000 Th. derselben werden bereitet aus 1400 Th. kochend heißer Kuhmilch und 3,5 Th. verdünnter Schwefelsäure. Nach dem Erkalten wird kolirt und filtrirt.

Liquor seriparus. Labessenz. Die Schleimhaut des vierten Magens der Kälber (des sog. Labmagens) enthält ein Enzym oder Ferment, welches nicht identisch ist mit dem Pepsin und welches die Eigenschaft hat, das Kasein der Milch bei etwa 40° C. zu fällen. Man nennt dieses Enzym „Lab“ und mit dem wissenschaftlichen Namen „Chymosin“. In reinem Zustande ist die Substanz noch nicht dargestellt worden, doch weiß man, dass sie durch Glycerin konservirt wird, durch verdünnte Salzsäure extrahirt werden kann, dass ihre Wirkung durch Alkalien beeinträchtigt wird, und dass die Labwirkung vernichtet wird, wenn die Lösungen zum Sieden erhitzt werden. Da man die reine Substanz nicht kennt, so benutzt man Auszüge des Labmagens in flüssiger Form, auch Präparate in trockener Form.

Liquor seriparus. Labessenz. Liquid Rennet. Der Zweck der Vorschriften ist, das Enzym des Labmagens der Kälber in Lösung zu bringen und diese Lösung haltbar zu machen. 1) Ergänzb.: 10 Th. Labmagen vom Kalbe werden gewaschen, zerkleinert und mit einer Lösung von 3 Th. Natriumchlorid und 2 Th. Borsaure in 50 Th. Wasser übergossen. Man schüttelt um, giebt noch 10 Th. Spiritus von 90 Proc. hinzu und mace-

rirt unter bisweiligem Umschütteln 8 Tage bei 15° C. Dann wird kolirt und die Kolatur nach dem Absetzen filtrirt. — 2) Nat. form.: Man löst 40,0 g Kochsalz in 800,0 ccm Wasser, fügt 200 ccm Alkohol von 96 Vol. Proc. hinzu und bringt zu der Mischung 100,0 g frischen gereinigten Labmagen in gehöriger Zerkleinerung (oder die von diesem abgetrennte und gewaschene Schleimhaut). Man macerirt 3 Tage unter öfterem Umschütteln, kolirt und filtrirt.

Andere bewährte Vorschriften, welche namentlich die konservirenden Eigenschaften des Glycerins gegenüber dem Chymosin berücksichtigen, sind folgende:

3) Labpulver (GEM & Co.) 4,0 g Wasser 800,0, Kochsalz 80,0, Glycerin 40,0, Spiritus 100,0. Man macerirt 8 Tage und filtrirt. 1 Theelöffel genügt zur Koagulation von 1 Liter Milch. 4) Frische Kälbermagen werden sehr sauber gewaschen, aufgeblasen und getrocknet. Alsdann schneidet man Blut- und Fettstreifen aus und beseitigt diese, den Rückstand schneidet man in kleine Stücke. 100,0 g zerkleinerten Labmagen übergießt man mit einer Mischung von 850,0 g Wasser, 50,0 g Glycerin und 100 g Alkohol von 95 Proc., läßt 1 Nacht im Eisschrank stehen, kolirt ohne zu pressen, wäscht mit einer Mischung von 1 Th. Alkohol + 2 Th. Wasser nach und bringt die Kolatur auf 1000,0 g. Man läßt im Eisschrank absetzen und filtrirt. 5,0 g dieses Auszuges verflüsen bei 44° C. = 1 Liter Milch.

Labkonserve von EATKIN & ROBERT. Labmagen von Kälbern wird mit Wasser, welches 0,3—0,4 Proc. Salzsäure enthält, 6—48 Stunden bei 40° C. extrahirt. Man filtrirt, neutralisirt mit Natronlauge und bestimmt den Wirkungswerth des Auszuges gegenüber Milch. Man löst alsdann in 1 Liter des Auszuges = 25 g Gelatine, fügt einige Tropfen Glycerin hinzu, streicht auf Glasplatten und trocknet bei 40° C.

Labpulver von GEM & Co. (und auch von anderen Firmen) ist ein auf ähnliche Weise gewonnenes Präparat. Es ist längere Zeit haltbar. 1 Th. koagulirt in 30—40 Minuten bei 35—40° C. = 250000 Th. Milch.

Trochisci seripari. Molkenpastillen. Pastilli seripari. Zur Bereitung der Molkenpastillen werden die betreffenden Koagulationsmittel mit Milchezucker gemischt, worauf man die Mischung mittels Gummischleim, der mit der gleichen Menge Wasser verdünnt ist, zu Pastillen formt.

Pastilli seripari acidi. Tartari depurati 50,0, Sacchari Lactis 100,0. Zu 100 Pastillen. Oder: Acidi tartarici 25,0, Sacchari Lactis 75,0. (Hamb. Vorschr.).

Pastilli seripari aluminati. Aluminis 200,0, Sacchari Lactis 100,0. Zu 100 Pastillen.

Pastilli seripari ferruginosi seu martiati. Ferri subacetici sicci, Acidi tartarici 20,0, Sacchari Lactis 75,0, Sacchari albi 50,0. Zu 100 Pastillen.

Pastilli seripari tamarindinati. Acidi tartarici 20,0, Sacchari Lactis 80,0, Pulvae Tamarindorum depuratae 5,0. Zu 100 Pastillen. Man verreibt das Tamarindenpulver mit dem Milchezucker, trocknet an der Luft, fügt die Weinsäure hinzu und stößt mit Gummischleim zur Masse an.

Pastilli seripari ad serum dulce. 0,5 g Labpulver von GEM & Co. werden mit 120 g Milchezucker zu 100 Pastillen geformt.

Von den vorstehend aufgeführten Pastillen rechnet man zur Verflüsung von 1 Liter Milch etwa 4—5 Stück.

Getränke aus gegohrener Milch.

Kefir (Ergänz.). Kephir. Kapor. Dieses Getränk wurde ursprünglich von den nomadisirenden Bewohnern der Steppen Russlands aus Stutenmilch mit Hilfe eines besonderen als „Kefirferment“ oder „Kefirkörner“ bezeichneten Fermentes gewonnen. Da sich wohl das Ferment bei uns einführen, nicht aber die Stutenmilch bei uns beschaffen läßt, so wird der bei uns konsumirte Kefir aus dem genannten Ferment und Kuhmilch bereitet.

Darstellung. Unter Milch ist im Nachstehenden Kuhmilch zu verstehen, welche abgekocht und wieder auf etwa 20° C. erkaltet ist.

Die lufttrockenen Kefirkörner werden mit Wasser von 30° C. übergossen und 4—5 Stunden stehen gelassen. Man gießt das Wasser ab, wäscht die Körner mehrmals mit frischem Wasser, übergießt sie mit der zehnfachen Menge ihres ursprünglichen Gewichtes an Milch und schüttelt diese Mischung stündlich um. — Täglich zweimal gießt man die Milch ab, wäscht die aufgequollenen Kefirkörner mehrmals mit Wasser, übergießt sie mit einer neuen Menge Milch und fährt in dieser Weise fort, bis nach etwa 5—7 Tagen die Milch einen rein sauermilchartigen Geruch angenommen hat, die Kefirkörner vollkommen aufgequollen sind und sich an der Oberfläche der Flüssigkeit ansammeln.

Die in dieser Weise vorbereiteten Kefirkörner übergiesst man wiederum mit der zehnfachen Menge ihres ursprünglichen Gewichtes an Milch, lässt unter öfterem Umschütteln 6–12 Stunden stehen und seiht durch Gaze.

75 ccm der durchgeseihten Flüssigkeit giesst man in eine wohlgereinigte, starkwandige Flasche von ca. 700 ccm Fassungsraum, mit Patentverschluss, füllt diese mit Milch nahezu vollständig an und verschliesst sie fest.

Unter öfterem Umschütteln lässt man die Mischung bei 15° C. stehen, wobei das Getränk innerhalb 1–3 Tagen zum Genuss fertig wird.

Eigenschaften. Kefir ist eine stark schäumende, rahmartige Flüssigkeit von angenehmem säuerlichem Geschmacke und buttermilchartigem Geruche. Das gefällte Kasein muss sich in demselben in äusserst feiner Vertheilung befinden. Man bewahre ihn liegend an einem kühlen Orte (im Keller) auf. Haben sich in der Ruhe zwei Schichten gebildet, so muss durch sanftes Neigen der Flasche die ursprüngliche Vertheilung vor dem Genuss wieder hergestellt werden.

Das Kefirferment. Will man im Gebrauche gewesene Kefirkörner aufbewahren, so nimmt man sie aus der Milch heraus, wäscht sie mit Wasser, bis dieses völlig klar abläuft und breitet sie alsdann auf Filterpapier an einem zugigen warmen Orte (in der Sonne) zum Trocknen aus. Sorgfältig getrocknet behält das Kefirferment seine Wirksamkeit etwa 2 Jahre lang.

Das Kefirferment besteht nach von FRAUDENRATH aus einer besonderen Hefe (*Saccharomyces Kefir*), ferner grossen, in Kettenform angeordneten Kokken (*Streptococcus a*), kleineren Kokken (*Streptococcus b*), endlich einem geraden Bacillus mit abgerundeten Enden (*Bacillus caucasicus*). Von diesen spaltet der *Streptococcus b* den Milchsucker, worauf dann die Spaltprodukte von der Hefe vergohren werden.

Arzneikefir. Man versteht hierunter Kefir, welchem Arzneisubstanzen, z. B. Kreosotol, Liquor Kali arsenicosi, Guajakolkarbonat, Natriumjodid u. a. m. zugesetzt worden sind, um neben der ernährenden noch eine spezifische Wirkung zu erzielen.

Kephir-Pastillen von HERRMANN in Merlingen. Bestehen aus Kefirferment, Zucker und Milchsucker. 1 Pastille soll etwa $\frac{1}{4}$ Liter gekochter Milch in Kefir verwandeln.

Kumyss. Kumiss. Galazyma. Lac fermentatum (Nat. Form). Man versteht unter Kumyss in unseren Gegenden ein Präparat aus Kuhmilch und Rohrzucker, welches durch Bierhefe in Gährung versetzt worden ist.

Zur Bereitung lässt man nach Nat. Form. 35 g Zucker in 1 Liter frischer Kuhmilch, setzt 5 ccm gewaschene Bierhefe zu und füllt diese Mischung auf Champagnerflaschen, welche gut verschlossen werden. Diese Flaschen hält man zunächst etwa 6 Stunden bei 25° C. und lässt sie dann an einem kühlen Orte reifen.

Nach einer anderen Vorschrift nimmt man nur 10 g Zucker auf 1 Liter Milch, und nach noch anderen Vorschriften wird die Milch vorher mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt.

Mazun. Man versteht hierunter eine der sauren Milch ähnliche, in Armenien aus Milch (Büffelmilch) mit Hilfe eines besonderen Fermentes (Mazun, Masoni, Katych) bereitete Milch von sehr lieblich aromatischem Geschmack, die aber in unseren Breiten noch nicht eingeführt ist.

Milchpräparate, Kinderernährung. Die natürliche Nahrung des Kindes ist die Muttermilch. Wo diese nicht zu beschaffen ist, muss man sich mit Surrogaten behelfen. Das am leichtesten zugängliche Surrogat ist die Kuhmilch. Der gesunde Magen und Darm verdauen auch die Kuhmilch soweit, dass das Kind sich wohl befindet, sobald aber Störungen der Magen- oder Darmthätigkeit bei dem Säugling auftreten, bekommt ihm die Kuhmilch nicht mehr, alsdann ist eine Genesung, bzw. eine genügende Entwicklung nur bei Darreichung von Muttermilch zu erwarten. Es besteht also eine Verschiedenheit zwischen Kuh- und Menschenmilch.

Ueber die Ursachen der Verschiedenheit zwischen Kuhmilch und Menschenmilch sind die Meinungen noch getheilt. Eine Minderzahl nimmt an, dass in Kuhmilch und Menschenmilch von einander verschiedene Eiweissstoffe enthalten sind, d. h. also dass es ein Kuh-Kasein und Kuh-Lactalbumin und ein davon verschiedenes Menschen-Kasein und Menschen-Albumin giebt. Die Vertreter dieser Ansicht müssen folgerichtig leugnen, dass

es möglich ist, durch die Kuhmilch einen vollen Ersatz der Menschenmilch zu geben, so lange es nicht gelungen ist, diese verschiedenen Eiweisssubstanzen ineinander überzuführen. Die Mehrzahl dagegen nimmt gegenwärtig an, dass zwar die Bestandtheile von Kuhmilch und Menschenmilch die nämlichen sind, dass dagegen ihre quantitative Vertheilung eine verschiedene ist. Diese werden es für möglich halten müssen, aus der Kuhmilch einen vollen Ersatz der Muttermilch herzustellen. Eine Mittelstellung nehmen die ein, welche der Meinung sind, dass die Eiweissstoffe beider Milcharten doch in einem verschiedenen Zustande vorhanden sind, dass namentlich das Eiweiss der Frauenmilch mehr im Zustande der Albumosen vorhanden ist, und dass auch das Kasein der Frauenmilch — weil es in feineren Flocken gerinnt — wohl in einem anderen Hydrationszustande zugegen sein mag.

Lässt man die Frage der Verschiedenartigkeit der Eiweissstoffe der Frauen- und Kuhmilch auf sich beruhen, so unterscheiden sich beide wesentlich in folgenden Punkten (vgl. die Tabelle):

Frauenmilch enthält weniger Gesamt-Eiweisssubstanzen, weniger Salze, etwa die gleiche Menge Fett, dagegen mehr Milchzucker. Unter den Eiweissstoffen überwiegt das Albumin über das Kasein.

Kuhmilch enthält im Gegensatz mehr Gesamt-Eiweisssubstanzen, mehr Salze, etwa die gleiche Menge Fett, weniger Milchzucker. Unter den Eiweissstoffen überwiegt das Kasein.

Will man also die Kuhmilch der Frauenmilch ähnlicher machen, so muss man sie mit Wasser verdünnen, das entstehende Manko an Fett und Milchzucker durch Zugabe dieser Substanzen decken und das Verhältniss zwischen Kasein und Albumin anheben. Ausserdem ist zu beachten, dass die Frauenmilch bei der Ernährung des Kindes direkt durch die Brust in den kindlichen Magen keimfrei oder doch keimarm gelangt, während bei der Kuhmilch das Hineingelangen von Kuhkoth kaum zu vermeiden ist, wodurch in den Magen und Darm des Säuglings eine Masse Mikroorganismen eingeführt werden, die zu unerwünschten Processen (d. h. Störungen) führen. Diese Momente spiegeln sich in den nachfolgend besprochenen Ernährungspräparaten wieder.

Soxhlet's sterilisirte Kindermilch. Soxhlet ist der Ansicht, dass die bisweilen schlechte Bekömmlichkeit der Kuhmilch nicht sowohl durch Verschiedenheiten der Eiweisssubstanzen, sondern durch die Mikroorganismen verursacht wird, welche durch den Kuhkoth in die Milch gelangen. Er hält es daher für wesentlich, diese Mikroorganismen durch Sterilisation zu tödten. Zu diesem Zwecke hat er einen handlichen Sterilisationsapparat zusammengestellt, in welchem die passend mit Wasser verdünnte und mit Milchzucker versetzte Milch mit Leichtigkeit in jedem Haushalt sterilisirt werden kann. Der Apparat ist so allgemein bekannt, dass eine Beschreibung unterbleiben kann.

Verdünnung der Kuhmilch zur Säuglingsernährung. Im 1. Monat: $\frac{1}{4}$ gute Kuhmilch, $\frac{3}{4}$ Wasser. Im 2. und 3. Monat: $\frac{1}{2}$ Kuhmilch, $\frac{1}{2}$ Wasser. Im 4. Monat: $\frac{2}{3}$ Milch, $\frac{1}{3}$ Wasser. Vom 5. Monat ab: Unveränderte Kuhmilch. Das zuzusetzende Wasser soll in 1 Liter = 70 g Milchzucker enthalten.

Albumose Milch von Dr. Riern. Charakteristisch ist die Anwesenheit eines löslichen, beim Kochen nicht mehr fällbaren Alkalialbuminats der Albumose. Durch diese wird der Milch das im Verhältniss zur Frauen-Milch fehlende Eiweiss zugeführt.

No. I. 120,0 Kuhmilch, 195,0 Sahne, 8,0 Hühnereiwiss, 45,0 Milchzucker, 0,16 Natriumkarbonat (Na_2CO_3), 0,07 Natriumchlorid. Wasser q. s. ad 1 Liter.

No. IA. 120,0 Kuhmilch, 195,0 Sahne, 14,0 Hühnereiwiss (etwa = 2 Eiern), 49,5 Milchzucker, 0,42 Alkalisalz, wovon 0,14 NaCl und 0,28 Na_2CO_3 . Wasser q. s. ad 1 Liter. Zum vorübergehenden Gebrauch für kranke Kinder.

Albumose Milch von Dr. Schmeider und Dr. Waldvogel. Ist ein dem Riern'schen ähnliches Präparat, doch ist die Albumose durch Caseose ersetzt. No. 1: Abgerahmte Milch 350,0, Rahm 300,0, Wasser 350,0, Milchzucker 20,0, Caseose 3,2. Für Kinder im 1—3 Monat.

Ammenpulver, Milchpulver, bei mangelhafter Milchsekretion. Fructus Anisi pulverati, Fructus Foeniculi pulverati aa 50,0, Calcii phosphorici 20,0, Sacchari albi 100,0.

Backhaus' Kindermilch. Vollmilch wird durch Centrifugiren in Rahm und Magermilch geschieden. Die Magermilch wird bei 40° C. mit Trypsin und Alkali behandelt.

Hierdurch wird das Kasein zum Theil peptonisirt, zum Theil zum Gerinnen gebracht. Nach 30 Minuten werden die Enzyme durch Erhitzen auf 80° C. getödtet, alsdann wird die Mischung centrifugirt und durch Zusatz von Rahm auf den erforderlichen Gehalt von Fett und Kasein gebracht, schliesslich mit 1 Proc. Milchzucker versetzt, auf Flaschen gefüllt und sterilisirt. Eine Ideal-Milch soll die Zusammensetzung haben: Wasser 83,25, Trockenrückstand 11,75, Eiweiss 1,75, Fett 3,5, Milchzucker 6,25, Asche 0,25.

BIEDERT's Rahmgemenge. Zur Bereitung desselben wird durch Centrifugiren ein Rahm mit 12,6 Proc. Fett und eine Magermilch von 0,3 Proc. Fett dargestellt. Diese dienen in folgender Weise zur Herstellung der BIEDERT'schen Präparate.

Nummer des Gemisches	Es werden verwendet:				Darin sind enthalten:						Das Gemisch ist bestimmt für:
	Rahm	Abge-rahmte Milch	Abge-kocht. Wasser	Milch-zucker	Kasein		Fett		Milchzucker		
					g	Proc.	g	Proc.	g	Proc.	
ccm	ccm	ccm	g	g	Proc.	g	Proc.	g	Proc.		
I	200	100	700	35	10,5	1,05	25,3	2,5	50	5,0	Neugeborene oder sehr kranke Kinder bis zu Ablauf des 3. Mon. Für das weisse Lebensalter Für ältere und kräftige Kinder
II	210	200	590	30	14,3	1,4	26,8	2,5	50	5,0	
III	220	300	480	24	18,0	1,8	28,0	2,8	50	5,0	
IV	220	350	420	21	20,0	2,0	30,0	3,0	50	5,0	
V	250	500	250	13	26,0	2,6	33,0	3,3	50	5,0	

Diabetes-Milch von Prof. von NOORDEN. Enthält 6,65 Proc. Fett und nur 0,9 Proc. Zucker. Darstellung unbekannt. (Vielleicht durch Centrifugiren verdünnter Vollmilch?)

Extractum Lactis — MARPANN. Nach Angabe des Fabrikanten die von Eiweiss, Fett und Zucker befreite und eingedampfte Milch. Darstellung unbekannt. Das Präparat enthält die anorganischen Salze der Milch und nucleinartigen Verbindungen und soll besonders zur Darreichung von Kalk geeignet sein. 1 g entspricht = 2 Liter Milch.

GARTNER'sche Fettmilch. Kuhmilch wird mit Wasser verdünnt, alsdann centrifugirt. Hierdurch wird die Milch in einen fettreichen und einen fettarmen Antheil geschieden. Der fettreiche Antheil ist die GLAXON'sche Fettmilch. Die Verdünnung mit Wasser und die Geschwindigkeit der Centrifuge werden so gewählt, dass nach Zusatz von 30–35,0 g Milchzucker pro Liter die Milch folgende Zusammensetzung hat: Spec. Gew. 1,016–1,024, Trockenrückstand 9,6–11,4, Fett 2,73–3,90, Kasein 1,2–1,68, Milchzucker 4,5–6,0, Asche 0,3–0,4.

Glacialin. Englisches Konservierungsmittel für Milch etc. s. Band I, S. 21.

Hyglama. Ein Produkt aus kondensirter Milch, Cerealien und Kakao, welches in Milch wie Kakao genommen wird.

Konservierungssalz für Milch nach TOLLENER. 50,0 g Ammoniumborat, 200,0 g Zucker, 300,0 Wasser werden zu Sirup gekocht, dann fügt man 200 g Borsäure, 25,0 Borax, 75,0 Milchzucker zu, trocknet und pulvert. 0,6 g konserviren 1 Liter Milch 24–36 Stunden. Es ist nicht einzusehen, warum die Bestandtheile nicht einfacher gemischt werden sollen.

Kraftmilch von JAWORSKI. Zur Ueberernährung. Durch Verdünnen von Vollmilch mit Wasser und Versetzen mit Rahm und Milchzucker darzustellen. Lac triplex enthält in Procenten: Fett 10,0, Eiweiss 1,8, Milchzucker 6,0, Asche 0,3. Lac duplex Fett 7,0, Eiweiss 1,8, Milchzucker 6,0, Asche 0,3.

Künstliche Milch von Dr. ROSE. Hergestellt von den rheinischen Nährmittelwerken in Köln a/Rh. Aus Kuhmilchkasein, Butterfett, Milchzucker, Salzen und Wasser. Das Kasein gerinnt auf Säurezusatz in sehr feindlockiger Form und wird durch Pankreas innerhalb 2–3 Stunden verdaut. Die Zusammensetzung ist der der Frauenmilch ähnlich. Für Diabetiker wird das Präparat mit Saccharin dargestellt.

PFENN's Stuhlgenussnahrung. Besteht aus zwei Substanzen. I. Verdünnter und sterilisirter Rahm. II. Mit Ferrum lactosaccharatum versetzte Mischung von Eieralbumin und Milchzucker.

Plasmon — SIEGOLD. Ist eine Verbindung von Kasein aus Magermilch mit Natriumbicarbonat. Ein schwach gelbliches, grüesartiges, geruch- und geschmackloses Pulver. In genügender Menge warmen oder siedenden Wassers löslich, in weniger Wasser zu einer Gallerte quellbar. — Es wird in Form von Brot genommen, welches aus 1 Th. Plasmon und 4 Th. Weizenmehl gebacken ist.

RÖHMANN's Milchpulver zur künstlichen Darstellung von Frauenmilch. Saures Kaseinsalz 2,0 g, Milchzucker 5,4 g, Kryst. Dinatriumphosphat 0,125 g, Monokaliumphosphat 0,045 g, Calciumchlorid 0,013 g, Kaliumchlorid 0,075 g, Magnesiumcitrat 0,082 g,

Ferrieitrat 0,0018 g. In 100 ccm Wasser gelöst erhält man eine fettfreie Frauenmilch. Das Fett muss als Rahm oder als Butter zugesetzt werden. Zugesezte Butter vertheilt sich leicht emulsionsartig.

RÜHMANN'S Milchpulver zur künstlichen Darstellung von Kuhmilch. Saures Casein-calcium 3,0, Milchsucker 4,5, Kryst. Dinatriumphosphat 0,375, Monokaliumphosphat 0,135, Calciumchlorid 0,04, Kaliumchlorid 0,3, Magnesiumcitrat 0,01. In 100 ccm Wasser gelöst erhält man eine fettfreie Kuhmilch. Das Fett muss als Rahm oder Butter zugesetzt werden. Zugesezte Butter vertheilt sich leicht emulsionsartig.

YOUTHER'S Muttermilch. Kuhmilch wird mit Wasser verdünnt, alsdann mit Pankreas vorverdaut und mit Rahm und Milchsucker versetzt. Es giebt 3 Stufen mit steigendem Gehalt an Eiweiss und an Fett.

Zymine, Präparat zur Peptonisirung der Milch. Englische Specialität. Besteht aus 3 Th. Pankreasextrakt und 9 Th. Natriumbicarbonat. 1,2 g der Mischung peptonisiren = 0,75 L. Milch.

Gelatina Lactia.

Milch-Geläe nach STOWUND-LANZMANN.

Ep. 1. Lactia vaccini	1000,0	Man kocht 1 mit 2 auf 1200,0 ein, löst 3 in 4 und mischt dieses zur eingekochten Flüssigkeit von 1 u. 2 zu, giebt kurz vor dem Erkalten (nicht eher!) 5 zu und lässt in Gläser von 100,0 ccm gelatificiren.
2. Sacchari	500,0	
3. Gelatinae albas	30,0	
4. Vini albi	200,0	
5. Succ. fractum Citri No. 2—4.		

Untersuchung der Milch. Diese erfolgt in den weitaus meisten Fällen im Dienste der Markt-Kontrolle und kann eine eingehendere oder eine vorläufige sein. Eine eingehendere Untersuchung erstreckt sich etwa auf folgende Bestimmungen:

1) **Aeusseres Aussehen.** Eine gute Milch von normalem Fettgehalt sieht gelblich, abgerahmte Milch sieht bläulich aus. In normaler Milch schwimmen keine festen Substanzen, sie lässt auch beim Sedimentiren nur wenige Partikelchen von Milch-Schmutz erkennen. Der Geruch ist eigenthümlich, angenehm, der Geschmack süss und angenehm. Die Milch gerinnt beim Aufkochen nicht. Milch, welche auffallende Färbung, auffallenden Geruch und Geschmack besitzt, ist unter allen Umständen verdächtig.

2) **Reaktion.** Man prüft zweckmässig in der Weise, dass man zu gleicher Zeit je einen Streifen rothes und blaues Lackmuspapier (am besten Lackmuspapier von E. DRATSCH) in die fragliche Milch eintaucht und einige Sekunden darin belässt. Hierauf hebt man die Streifen heraus, spritzt sie mit destillirtem Wasser ab und betrachtet sie im hellen Tageslichte.

Unmittelbar nach dem Melken reagirt die Milch neutral oder schwach alkalisch. Zweckmässig behandelte Marktmilch reagirt in der Regel amphoter, d. h. es wird gleichzeitig das rothe Lackmuspapier gelblich, das blaue geröthet. — Bei unzuweckmässiger Aufbewahrung nimmt die Milch rasch deutlich saure Reaktion an.

3) **Specificches Gewicht.** Man bestimmt dasselbe am einfachsten durch Spindeln, sog. Lactodensimeter. Am meisten zu empfehlen sind die von JOHANNES GERBER in München fabricirten Lactodensimeter mit Thermometer im Bauch, in $\frac{1}{2}$ Grade getheilt, von Prof. SOXHLET kontrollirt. — Man sollte keine Spindel in Gebrauch nehmen, welche man nicht vorher selbst und zwar durch Salzlösungen von bekanntem spec. Gewicht an mehreren Punkten der Skala kontrollirt hat. — Die Lactodensimeter geben sogenannte „Grade“ an, d. h. sie geben die 2. und 3. Decimale des spec. Gewichtes als ganze und die 4. Decimale des spec. Gewichtes als Zehntel-Grade an. Es bedeuten daher die Anzeigen eines Lactodensimeters:

32,8 Grade = ein spec. Gewicht von 1,0328,

29,6 Grade = ein spec. Gewicht von 1,0296.

Am zweckmässigsten ist es natürlich, wenn die zu prüfende Milch gerade die Beobachtungstemperatur von 15° C. hat. Weicht ihre Temperatur nur mässig hiervon ab, so kann man sich der Umrechnungstabellen bedienen.

Der Gebrauch der nachstehenden Tabellen ergiebt sich leicht aus folgendem Beispiel:

Angenommen, man hatte 31 Lactodensimetergrade und eine Temperatur der Milch von 11° C. beobachtet. Alsdann sucht man in der mit „Lactodensimetergrade“ bezeichneten ganz links stehenden Spalte die Zahl 31 auf und verfolgt die von dieser Zahl ausgehenden Horizontal-Zahlenreihe, bis sie sich mit der von 11 ausgehenden Vertikalreihe schneidet. Man findet die Zahl 30,2. D. h.: Eine Milch, welche bei 11° C. = 31 Lactodensimetergrade anzeigt, würde bei 15° C. nur 30,2 Grade anzeigen.

Korrektionstabelle zur Umrechnung des spec. Gewichtes der Milch auf 15°C.¹⁾

a) Vollmilch

Lactodensimeter-Grade	Wärmegrade der Milch.												
	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21	22
20	19,8	19,4	19,5	19,6	19,8	20	20,1	20,3	20,5	20,7	20,9	21,1	21,3
21	20,3	20,4	20,5	20,6	20,8	21	21,2	21,4	21,6	21,8	22,0	22,2	22,4
22	21,3	21,4	21,5	21,6	21,8	22	22,2	22,4	22,6	22,8	23,0	23,2	23,4
23	22,3	22,4	22,5	22,6	22,8	23	23,2	23,4	23,6	23,8	24,0	24,2	24,4
24	23,3	23,4	23,5	23,6	23,8	24	24,2	24,4	24,6	24,8	25,0	25,2	25,4
25	24,2	24,3	24,5	24,6	24,8	25	25,2	25,4	25,6	25,8	26,0	26,2	26,4
26	25,2	25,3	25,5	25,6	25,8	26	26,2	26,4	26,6	26,9	27,1	27,3	27,5
27	26,2	26,3	26,5	26,6	26,8	27	27,2	27,4	27,6	27,9	28,2	28,4	28,6
28	27,1	27,2	27,4	27,5	27,8	28	28,2	28,4	28,6	28,9	29,2	29,4	29,6
29	28,1	28,2	28,4	28,5	28,8	29	29,2	29,4	29,6	29,9	30,2	30,4	30,6
30	29,0	29,2	29,4	29,5	29,8	30	30,2	30,4	30,6	30,9	31,2	31,4	31,6
31	30,0	30,2	30,4	30,5	30,8	31	31,2	31,4	31,7	32,0	32,3	32,5	32,7
32	31,0	31,2	31,4	31,5	31,8	32	32,2	32,4	32,7	33,0	33,3	33,6	33,8
33	32,0	32,2	32,4	32,5	32,8	33	33,2	33,4	33,7	34,0	34,3	34,6	34,9
34	32,9	33,1	33,3	33,5	33,8	34	34,2	34,4	34,7	35,0	35,3	35,6	35,9
35	33,8	34,0	34,2	34,4	34,7	35	35,2	35,4	35,7	36,0	36,3	36,6	36,9

b) abgerahmte Milch

20	19,5	19,6	19,7	19,8	19,9	20	20,1	20,2	20,4	20,6	20,8	20,9	21,1
21	20,5	20,6	20,7	20,8	20,9	21	21,1	21,2	21,4	21,6	21,8	21,9	22,1
22	21,5	21,6	21,7	21,8	21,9	22	22,1	22,2	22,4	22,6	22,8	22,9	23,1
23	22,5	22,6	22,7	22,8	22,9	23	23,1	23,2	23,4	23,6	23,8	23,9	24,1
24	23,4	23,5	23,6	23,7	23,9	24	24,1	24,2	24,4	24,6	24,8	24,9	25,1
25	24,3	24,4	24,5	24,6	24,8	25	25,1	25,2	25,4	25,6	25,8	25,9	26,1
26	25,3	25,4	25,5	25,6	25,8	26	26,1	26,3	26,5	26,7	26,9	27,0	27,2
27	26,3	26,4	26,5	26,6	26,8	27	27,1	27,3	27,5	27,7	27,9	28,1	28,3
28	27,3	27,4	27,5	27,6	27,8	28	28,1	28,3	28,5	28,7	28,9	29,1	29,3
29	28,3	28,4	28,5	28,6	28,8	29	29,1	29,3	29,5	29,7	29,9	30,1	30,3
30	29,3	29,4	29,5	29,6	29,8	30	30,1	30,3	30,5	30,7	30,9	31,1	31,3
31	30,3	30,4	30,5	30,6	30,8	31	31,1	31,3	31,5	31,7	31,9	32,1	32,3
32	31,3	31,4	31,5	31,6	31,8	32	32,2	32,4	32,6	32,8	33,0	33,2	33,4
33	32,3	32,4	32,5	32,6	32,8	33	33,2	33,4	33,6	33,8	34,0	34,2	34,4
34	33,3	33,4	33,5	33,6	33,8	34	34,2	34,4	34,6	34,8	35,0	35,2	35,4
35	34,2	34,3	34,5	34,6	34,8	35	35,2	35,4	35,6	35,8	36,0	36,2	36,4
36	35,2	35,3	35,4	35,5	35,8	36	36,2	36,4	36,6	36,9	37,1	37,3	37,5
37	36,2	36,3	36,4	36,5	36,8	37	37,2	37,4	37,6	37,9	38,2	38,4	38,6
38	37,2	37,3	37,4	37,5	37,8	38	38,2	38,4	38,6	38,9	39,2	39,4	39,7
39	38,2	38,3	38,4	38,5	38,8	39	39,2	39,4	39,6	39,9	40,2	40,4	40,7
40	39,1	39,2	39,4	39,6	39,8	40	40,2	40,4	40,6	40,9	41,2	41,4	41,7

Es mag noch darauf aufmerksam gemacht werden, dass die Milch nach dem Melken einer Kontraktion unterliegt, d. h.: Bestimmt man das spec. Gewicht unmittelbar nach dem Melken und einige Stunden später, so ergibt die zweite Ablesung einen etwas höheren Werth. Es können so Differenzen von 0,8—1,5 Lactodensimetergraden erhalten werden. Nach 12 Stunden kann dieser Kontraktionsvorgang als beendet angesehen werden.

Ist die eingelieferte Menge der Milch für die Bestimmung mittels der Spindel zu gering, so wendet man die Westphal'sche Wage oder das Pyknometer an.

Trockenrückstand. Man tarirt ein völlig trockenes Wagegläschen mit Glasstopfen genau, füllt in dasselbe mittels einer Pipette 10 cem Milch, setzt den Deckel auf und wägt genau (I). Den Inhalt des Gläschens giesst man ohne Verlust (I) in eine ausgeglühte und gewogene Platinschale und spritzt die in dem Gläschen und an dem Stopfen sitzenden Milchreste mit lauwarmem Wasser gleichfalls in die Platinschale. Dann fügt man zum Inhalt der Platinschale 1—2 Tropfen Essigsäure und dampft auf dem Wasserbade ein. Die den Abdampfdruckstand enthaltende Schale trocknet man hierauf im Dampf-trockenschranke bis zum gleichbleibenden Gewichte. Erste Wägung nach 5 Stunden, dann

¹⁾ In grösserer Ausführlichkeit geben diese Umrechnung die Tabellen von EICHLOFF, Bremen. Verlag von M. HIRMERS Nachfolger, da sie die Temperatur in Abständen von $\frac{1}{10}$ Graden und die Lactodensimeter-Grade in Abständen von $\frac{1}{10}$ Graden berücksichtigen.

in 1—2 ständigen Zwischenräumen. Gleichbleibendes Gewicht ist anzunehmen, wenn zwei aufeinander folgende Wägungen nicht um mehr als 0,001 g von einander abweichen.

Hat man einen auf 102° C. eingestellten Soxhlet'schen Glycerintrockenschrank zur Verfügung, so ist die Austrocknung innerhalb zwei Stunden sicher beendet.

Die Trockensubstanz kann auch berechnet werden aus dem spec. Gewicht und dem Fettgehalt nach der FLEISCHMANN'schen Formel $t = 1,2 \cdot F + \left[2,665 \cdot \frac{100S - 100}{S} \right]$, in welcher t den Trockenzustand, F den Gehalt an Fett und S das spec. Gewicht bei 15° C. bedeutet.

Beispiel. $S = 1,0320$. $F = 3,16$ (das Beispiel ist Milch I auf einer der folgenden Seiten), so berechnet sich t zu 12,03. Gefunden wurde 11,57 s. weiter unten.

Mineralstoffe. Der bei der Bestimmung des Trockenzustandes erhaltene trockene Rückstand wird — nachdem er definitiv gewogen ist — über sehr kleiner Flamme (Flambrenner!) erhitzt. Wenn die Verbrennung der schließlich gebildeten Kohle nicht mehr vorschreitet, lässt man erkalten, zieht die Kohle auf dem Wasserbade mit etwas Wasser aus, filtriert durch ein aschefreies Filter und wäscht dieses 2—3mal mit heissem Wasser aus. Man bringt nun Filter und Kohle in die vorher benutzte Platinschale, trocknet und verascht. Nach dem Erkalten bringt man das Filtrat quantitativ dazu, dampft ein und führt die Aschenbestimmung durch Erhitzen bei sehr kleiner Flamme zu Ende. Zu starke Erhitzung ist wegen der Flüchtigkeit der in der Asche enthaltenen Alkalichloride zu vermeiden. Milchasche ist rein weiss und besitzt schwach alkalische Reaktion.

Fett. a) Gewichtsanalytisch. Man giebt in ein HOFFMANN'sches Glasschälchen etwa 10—15 g grobes Bimssteinpulver.¹⁾ Auf dieses bringt man ca. 10 g Milch (in der unter Trockenzustand angegebenen Weise genau gewogen (!), das Schälchen ist gleichfalls nachzuspülen) und dampft zunächst auf dem Wasserbade ein, schließlich trocknet man noch 2 Stunden im Dampftrockenschrank oder $\frac{1}{2}$ Stunde im Soxhlet'schen Trockenschrank nach. Dann zerreibt man Schälchen und Inhalt ohne Verlust (!) in einem Mörser, bringt das Pulver in einen Extraktionsapparat, spült mit etwas Bimssteinpulver, zum Schluss mit absolutem Aether nach und extrahiert nun etwa 6 Stunden oder bis zur völligen Erschöpfung mit absolutem Aether. Der ätherische Fettsatz wird, wenn erforderlich, filtriert. Alsdann destilliert man den Aether im Wasserbade ab und trocknet den Fettrückstand im Dampftrockenschrank bis zum gleichbleibenden Gewicht. Erste Wägung nach drei Stunden, dann weitere Wägungen in Zwischenräumen von je 1 Stunde. Gleichbleibendes Gewicht wird angenommen, wenn zwei aufeinander folgende Wägungen höchstens um 1 Milligramm von einander abweichen.

b) Schnell-Methoden. Zur raschen Bestimmung des Fettes besitzen wir heute ausgezeichnete Methoden. Die früher als die beste geltende aräometrische Methode von SOXHLET ist heute durch die Centrifugemethoden verdrängt, von denen wiederum die von GENAUX ausgearbeitete Acidbutyrometrie am meisten empfohlen werden kann.

Da jedem Apparat eine genaue Beschreibung beigegeben wird, so können wir uns darauf beschränken, an dieser Stelle lediglich die Grundzüge dieser Methode wiederzugeben. Der Apparat ist in Deutschland durch FRANZ HOOZANOFF in Leipzig zu beziehen.

Der Apparat besteht im wesentlichen aus einer Anzahl einseitig geschlossener Röhren, welche mit einer Kalibrierung versehen sind, und einer Centrifuge, in welche diese Röhren eingesetzt werden können.

Man bringt in ein solches kalibriertes Rohr (sog. Butyrometer) 10 cem konc. Schwefelsäure von 1,820—1,825 spec. Gew. Zu dieser lasse man ohne Umschütteln 1 cem Amylalkohol (vom spec. Gew. 0,815 bei 15° C. und dem Siedepunkt 128—130° C.), sowie 11 cem Milch zukliessen. Man setzt nun einen gut passenden Gummistopfen auf, nimmt das Röhrchen in ein Handtuch (wegen der starken Erwärmung), schüttelt tüchtig durch und setzt das Röhrchen für 2—3 Minuten in ein auf 50—60° C. angeheiztes Wasserbad. Alsdann nimmt man es heraus, bringt es in die Centrifuge und schleudert es etwa 3 Minuten aus. Man hält nun das Röhrchen so gegen das Licht, dass der Gummistopfen nach unten steht, stellt die abgechiedene Fettschicht durch Drehen des Stopfens so ein, dass sie innerhalb der Skala ist, und liest nun ab. Die auf der Skala befindlichen Zahlen geben direkt den Procentgehalt der Milch an Butterfett an.

Der Apparat ist nicht allzuthuer, sehr zuverlässig und giebt gegenüber der gewichtsanalytischen Bestimmung Differenzen von etwa nur 0,05 Proc. Mehrere Bestimmungen können innerhalb einer Stunde erledigt sein.

Gesamttrockenstoff. a) Nach KJELDHAL. 15—20,0 g Milch (genau gewogen!) werden direkt im Verbrennungskolben nach KJELDHAL mit 20 cem Schwefelsäuregemisch (s. bei Nitrogenium) versetzt, und zunächst über kleiner Flamme eingekocht, dann wie üblich verbrannt, worauf man das abgespaltene Ammoniak wie gewöhnlich durch Destilla-

¹⁾ Der Bimsstein hat zweckmässig die Korngrösse von Hirse und muss vorher durch Extraktion mit Aether entfettet sein.

tion bestimmt (s. bei Nitrogenium). Der gefundene Stickstoff $\times 6,37$ ergibt die Menge der Eiweisssubstanzen, bez. der Stickstoffsubstanz. b) Nach RITTBAUERS. 25 g Milch (genau gewogen!) werden mit 400 ccm Wasser verdünnt, darauf mit 10 ccm Kupfersulfatlösung (welche im Liter 63,5 g krystall. Kupfersulfat enthält), versetzt. Man mischt nun weiter 6,5–7,5 ccm einer Lauge hinzu, welche 14,2 g KOH oder 10,2 g NaOH im Liter enthält. Die Flüssigkeit muss nach dem Absetzen des Niederschlags noch ganz schwach sauer oder neutral, sie darf aber keinesfalls alkalisch reagieren. Die klargewordene Flüssigkeit wird durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt filtrirt, der Niederschlag einige Male mit Wasser dekantirt, dann aufs Filter gebracht, mit Wasser ausgewaschen und sammt dem Filter nach KJELDAHL verbrannt. Von dem gefundenen Stickstoff wird der auf das Filter entfallende Betrag abgezogen. Der verbleibende Rest giebt, mit 6,37 multiplicirt, die Menge der vorhandenen Eiweisssubstanzen, bez. der Stickstoffsubstanz an.

Milchzucker. Man verdünnt in einem $\frac{1}{2}$ -Literkolben mit Marke 25 g Milch mit 400 ccm Wasser, fügt 10 ccm der oben erwähnten Kupfersulfatlösung und 6,5–7,5 ccm der gleichfalls schon genannten Lauge zu (s. Gesamtstickstoff nach RITTBAUERS), stellt die Flüssigkeit auf neutrale oder schwach saure Reaktion ein und füllt auf 500 ccm auf. Man filtrirt durch ein trockenes Faltenfilter, setzt 100 ccm des Filtrats zu 50 ccm siedender FAHLING'scher Lösung, erhält die Flüssigkeit 6 Minuten im Sieden und behandelt das ausgeschiedene Kuperoxydul wie unter Saccharum angegeben ist.

Specifisches Gewicht des Milchserums. (Spec. Gewicht der Molken). Man lässt die Milch am zweckmässigsten in verschlossener Flasche freiwillig gerinnen. Als dann schüttelt man tüchtig durch und filtrirt durch ein Faltenfilter unter Bedeckung des Trichters mit einer Glasscheibe. Man bestimmt das spec. Gewicht des Milchserums bei 15° C. mit einer Spindel (Galaktosermeter nach B. FISCHER, von J. GARTZEN in München zu beziehen) oder mittels der WERNHAT'schen Wage oder mittels des Pyknometers. — Will man rasch ein Ergebnis haben, so versetzt man die Milch in einer Arzneiflasche mit einigen Tropfen Essigsäure von 20 Proc., verschliesst die Flasche und erhitzt sie im Wasserbade einige Zeit auf 40° C. Nach dem Erkalten filtrirt man und verfährt wie vorher. Das spec. Gewicht des Serums normaler Milch liegt bei 15° C. nicht unter 1,0270.

Bestimmung des Säuregrades nach SOXHLET und HESSEL. 50 ccm Milch werden unter Zusatz von 2 ccm 2procentiger Phenolphthalemlösung mit $\frac{1}{2}$ -Normal-Natronlange titrirt, wobei als Endreaktion das Auftreten einer eben bemerkbaren Röthlichfärbung der Flüssigkeit zu betrachten ist. Unter einem Aciditäts- oder Säuregrade der Milch versteht man die Anzahl ccm $\frac{1}{2}$ -Normal-Natronlange, welche zur Neutralisation von 100 ccm Milch erforderlich ist. Milch mit mehr als 10 Säuregraden gerinnt beim Aufkochen.

Schmutzgehalt. Man findet denselben durch Absetzenlassen von 0,5–1,0 Liter der umgeschüttelten Milch in hohen Cylindern. Soll der Schmutzgehalt quantitativ bestimmt werden, so verfährt man nach der Methode von RESS, indem man sich des von A. STRUTZEN beschriebenen Apparates bedient und den aus 1 Liter Milch in dem Proberöhrchen sich sammelnden Schmutz in der Weise bestimmt, dass man den Inhalt des Röhrchens in ein Becherglas oder besser in ein hohes cylindrisches Gefäss giesst, mit Wasser übergiesst und nach dem Absetzen bis auf einen kleinen Rest dekantirt, ohne den Niederschlag aufzurühren. Die Dekantation wiederholt man so oft, bis das überstehende Wasser hell und klar ist. Dann giebt man den Rückstand auf ein getrocknetes und gewogenes Filter, wäscht mit Alkohol, schliesslich mit Aether nach, trocknet bis zum gleichbleibenden Gewichte und wägt.

Nachweis von Konservierungsmitteln.

a) Soda bez. Natriumbikarbonat. Die Milch reagirt, falls sie Natriumbikarbonat enthält, gegen rothes Lackmuspapier stark alkalisch und entwickelt beim Eindampfen Kohlensäure in feinen Bläschen. Versetzt man 10 ccm Milch mit einigen Tropfen Gallenlösung, so tritt Rothfärbung auf. — Der exakte Nachweis von Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat (bez. der entsprechenden Kali-Salze) erfolgt durch die Bestimmung des Kohlensäuregehaltes der Milchmasse. Die Asche normaler Milch enthält nämlich nicht mehr als 2 Proc. Kohlensäure. Eine Vermehrung des Kohlensäuregehaltes zeigt den Zusatz von Carbonaten an.

b) Salicylsäure. 100 ccm der zu prüfenden Milch werden mit 100 ccm Wasser von 80° C. vermischt, dann mit 8 Tropfen Essigsäure und 8 Tropfen Mercurinitrat versetzt, geschüttelt und filtrirt. Das Filtrat wird mit 50 ccm Aether ausgeschüttelt. Der nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibende Rückstand wird auf Salicylsäure geprüft.

c) Benzoesäure. 250–500 ccm werden mit einigen Tropfen Kalk- oder Barytwasser alkalisch gemacht, auf $\frac{1}{4}$ Volumen eingedampft und unter Zusatz von etwas Gipspulver eingedampft. Die trockne, feingepulverte Masse wird mit etwas verdünnter Schwefelsäure befeuchtet und 3–4 mal mit 50procentigem Alkohol ausgeschüttelt. Die vereinigten sauren alkoholischen Auszüge werden mit Barytwasser neutralisirt und auf ein kleines Volumen eingeeengt. Dieser Rückstand wird abermals mit verdünnter Schwefelsäure an-

gesäuert und mit kleinen Mengen Aether ausgeschüttelt. Der Aether hinterlässt beim freiwilligen Verdunsten fast reine Benzoesäure.

d) Formaldehyd. Man destillirt von 100 cem Milch = 20 cem ab und weist den Formaldehyd im Destillat nach Band I, S. 1173 nach.

e) Borsäure. Man macht 100 cem Milch mit Kalkmilch alkalisch, dampft ein und versäht. Man löst die Asche in wenig Salzsäure und befeuchtet mit der salzsauren Lösung einen Streifen Curcumpapier, welchen man auf einem Uhrglase bei 100° C. trocknet. Entsteht auf dem Curcumpapier an der benetzten Stelle eine rothe Färbung, die durch Betupfen mit Sodaaugment in Schwarzblau übergeht, so ist Borsäure nachgewiesen.

Bewertung. Man unterscheidet im Handel 1) Vollmilch, d. h. die Milch, wie sie durch vollständiges Ausmelken der Kühe gewonnen wird. 2) Magermilch, d. h. die durch mehr oder weniger vollständige Entrahmung der Vollmilch sich ergebende Milch. 3) Halbmilch, d. h. Milch, welche nur theilweise entrahmt ist, oder welche durch Mischen von entrahmter Abendmilch mit nicht entrahmter Morgenmilch sich ergibt. Neuerdings tritt das sehr empfehlenswerthe Bestreben zu Tage, diese Halbmilch vom Verkehr gänzlich auszuschliessen.

Vollmilch hat ein spec. Gewicht von 1,029—1,032. Trockenrückstand 11,5—12,0 Proc., Fett 3—4,0 Proc., Asche 0,68—0,72, das spec. Gewicht des Serums ist bei 15° C. nicht unter 1,0270. Der Gehalt der Milch an fettfreier Trockensubstanz betrage nicht wesentlich weniger als 8 Proc. Der Gehalt des Trockenrückstandes an Fett betrage etwa 20 Proc. — Eine Fälschung der Vollmilch kann erfolgen a) durch theilweise Entrahmung, womit gleichbedeutend ist der Zusatz von entrahmter Milch zur Vollmilch. Hierdurch wird das spec. Gewicht erhöht, der Trockenrückstand und der Gehalt an Fett werden erniedrigt, der Gehalt an Mineralstoffen wird unbedeutend erhöht. b) Durch Wässerung. Durch diese wird das spec. Gewicht der Vollmilch erniedrigt, alle übrigen Zahlen werden gleichfalls erniedrigt, weil ja eine Verdünnung der Milch stattgefunden hat. Der Gehalt der fettfreien Trockensubstanz sinkt unter 8 Proc. Am sichersten erkennt man die erfolgte Wässerung an der Erniedrigung des spec. Gewichtes des Milchserums. Man berechnet die Menge des zugesetzten Wassers nach folgender Formel:

$$V = 1000 \frac{(s_1 - s_2)}{s_1(s_2 - 1)}$$

In dieser Formel bedeutet V = die zu 1 Liter Vollmilch zugesetzte Menge Wasser, s_1 = das spec. Gewicht des normalen Milchserums, nämlich 1,0270, s_2 ist = das spec. Gew. des Milchserums der zu untersuchenden Milch.

Beispiel. Das spec. Gewicht des Milchserums ist zu 1,0206 gefunden worden.

$$V = 1000 \frac{1,0270 - 1,0206}{1,0270 \cdot (1,0206 - 1)} \text{ oder } V = 1000 \frac{0,0064}{1,0270 \times 0,0206}$$

$V = 302,0$ d. h. zu 1 Liter Vollmilch sind 302 cem Wasser zugesetzt worden, oder die Milch besteht aus 76,8 Vol. Proc. Vollmilch und 23,2 Vol. Proc. Wasser.

Berechnet man, welche Zusammensetzung die Milch vor der Wässerung hatte, so muss das rekonstruirte Bild dasjenige einer normalen Vollmilch sein.

c) Kombirte Entrahmung und Wässerung. Das spec. Gewicht kann normal oder auch erniedrigt sein. Alle übrigen Daten sind erniedrigt. Berechnet man aus dem Serum den stattgehabten Wasserzusatz und rekonstruirt man alsdann rechnerisch die Zusammensetzung der nicht mit Wasser verdünnten Milch, so erhält man die Zusammensetzung nicht der Vollmilch, sondern einer mehr oder weniger stark entrahmten Milch.

Abgerahmte Milch. Das spec. Gewicht ist im Vergleich zu demjenigen der Vollmilch erhöht. Es bewegt sich von 1,033 bis 1,036. Der Trockenrückstand sinkt bis auf 9,0 Proc., der Gehalt an Asche beträgt 0,68—0,74 Proc., das spec. Gewicht des Serums liegt nicht unter 1,0270. Der Gehalt an fettfreier Trockensubstanz sinkt nicht unter 8 Proc.

Zusammensetzung verschiedener verfälschter und nicht verfälschter
Milchsorten.

	I	II	III	IV	V
Spec. Gew. bei 15° C.	1,0320	1,0327	1,0346	1,0273	1,0292
Trockenrückstand	11,57%	10,02	8,65	10,33	9,90
Wasser	88,43 "	89,98	91,35	89,62	90,10
Fett	3,16 "	2,51	0,26	2,85	1,63
Mineralstoffe	0,73 "	0,72	0,74	0,62	0,61
Spec. Gew. des Serums bei 15° C.	1,0274	1,0270	1,0272	1,0241	1,0241
Beurtheilung.	Vollmilch unver- fälscht.	Teilweise entrahmt.	Centri- fugen Mager- milch.	Vollmilch mit ca. 12 Proc. Wasser.	Entrahmt u. mit ca. 12 Proc. Wasser versetzt.

Marktkontrolle. Bei der Marktkontrolle handelt es sich darum, eine thunlichst grosse Anzahl von Milchsorten zu untersuchen, die zweifellos unverdächtigen von vornherein auszuschelden, während die verdächtigen einer eingehenderen Untersuchung unterzogen werden, welche den Zweck hat, den vorhandenen Verdacht zu beseitigen oder die erfolgte Fälschung objektiv und unzweifelhaft nachzuweisen. In zweifelhaften Fällen ist eine Stallprobe anzuführen. Man verfährt zweckmässig wie folgt:

Vollmilch. Man bestimmt das spec. Gewicht mittels des Lactodensimeters, ferner den Fettgehalt mittels der Gernka'schen Methode. Liegt das spec. Gewicht bei 15° C. innerhalb 1,029 und 1,033, während zugleich der Fettgehalt mindestens 2,8 Proc. beträgt, so kann eine weitere Untersuchung unterbleiben, denn diese würde in der Mehrzahl der Fälle lediglich das Ergebniss liefern, dass eine weitere Verfolgung des Falles aussichtslos ist. Ist das spec. Gewicht erheblich unter 1,0290 erniedrigt, zugleich der Fettgehalt ein mittlerer, z. B. 2,7, so liegt wahrscheinlich Wässerung vor. Ist umgekehrt das spec. Gewicht erniedrigt, während der Fettgehalt stark erhöht ist (z. B. 5,0—6,0—8,0 und mehr Procent beträgt), so kann die Erniedrigung des spec. Gewichtes natürlich lediglich durch den hohen Fettgehalt bedingt sein. — Ist das spec. Gewicht erhöht, während der Fettgehalt erniedrigt ist, so liegt wahrscheinlich eine entrahmte (bzw. theilweise entrahmte) Milch vor.

Magermilch. Liegt das spec. Gewicht derselben zwischen 1,033 und 1,036, so kann die weitere Untersuchung unterbleiben, weil alsdann eine Wässerung ausgeschlossen ist.

Es mag bemerkt werden, dass der Fettgehalt bei Centrifugen-M^o-ermilch bis auf 0,1, ja 0,05 Proc. heruntergehen kann, während bei Entrahmung durch die Hand ein Fettgehalt von 0,7 bis 1,0 Proc. zurückzubleiben pflegt.

Rahm. Man bestimmt den Fettgehalt entweder gewichtsanalytisch oder nach Gernka. Im letzteren Falle ist der Rahm vorher auf das 4—5fache Volumen mit Wasser zu verdünnen. Man kann für Rahm die Forderung aufstellen, dass er mindestens 15 Proc. Butterfett enthalten soll.

Buttermilch. Die einzig vorkommende Verfälschung ist Zusatz von Wasser. Man weist dieselbe durch Bestimmung des spec. Gewichtes des Milchserums nach.

Gekochte Milch. Die Frage, ob Milch aufgekocht worden ist (Wichtig bei Milch von Maul- und Klauenseuche) wird dadurch entschieden, dass man die Milch freiwillig schäumen lässt. Das völlig klar (3) filtrirte Milchserum erhitzt man darauf im Probirglase zum Kochen. Gekochte oder bei Temperaturen von 80° C. sterilisirte Milch bleibt hierbei annähernd klar, nicht gekochte oder ungenügend erhitzte Milch giebt eine reichliche Ausscheidung von Eiweissgerinnseln.

Verdorbene bzw. unverkäufliche Milch bzw. Milchfehler. Als ekel-erregend bzw. unverkäuflich, verdorben und gesundheitsschädlich vom Verkauf auszu-schliessen sind:

a) Colostrum- oder Biestmilch, d. h. die einige Tage vor und nach dem Kalben ausgeschiedene, milchähnliche Flüssigkeit, erkennbar an der gelblichen bis braungelben

Farbe, an der dickflüssigen Beschaffenheit, an den Colostrum-Körperchen und an der Gerinnbarkeit durch Kochen. Die Dauer der Abscheidung der Colostrummilch beträgt 8—14 Tage.

b) Blutige Milch, bei Erkrankung des Euters und der Nieren. Das Blut setzt sich bei ruhigem Stehen der Milch binnen kurzer Zeit am Boden ab.

c) Salzige Milch, verursacht durch eine Euter-Erkrankung. Sie zeigt veränderte Zusammensetzung für alle Bestandtheile, besonders Zurücktreten des Milchezuckers und der Phosphate und Vermehrung des Natriumchlorids, wodurch der salzige Geschmack bedingt wird.

d) Blaue Milch, verursacht durch *Bacillus cyanogenus* HÜFFER.

e) Rothe Milch, verursacht durch *Bacillus prodigiosus*, *Sarcina rosea* MENON *Saccharomyces ruber* DEMME u. a.

f) Gelbe Milch, verursacht durch *Bacillus synxanthus* SCHÖTTER.

g) Schleimige Milch, verursacht durch verschiedene Kartoffel- und Erdbacillen.

h) Bittere Milch, verursacht durch *Bacillus Lactis amari* WEIGMANN und eine grosse Anzahl Kartoffel- und Heubacillen.

i) Seifige, nicht gerinnende Milch (vgl. Rahm). Die Milch hat unangenehm stechenden Geruch, laugig-säbigen Geschmack und gerinnt bei längerem Stehen nicht, sondern setzt nur einen schleimigen Bodensatz ab. Ursachen: Bakterien, Schimmelpilze, Oydien und Hefen, welche ein „Lab und Pepsin“ ähnliches Ferment abscheiden.

k) Faulige Milch, wahrscheinlich durch peptonisirende Bakterien, Schimmelpilze und Oydien bedingt, welche stark riechende Gase erzeugen.

Lac asinum, Eselmilch. Steht der Frauenmilch näher als die Kuhmilch und wird sowohl zur Ernährung der Kinder, als auch in vielen Badeorten zur Bereitung von Molken verbraucht.

Lac caprinum, Ziegenmilch. Ist besonders fettreich und reich an Trockensubstanz. Ihrer allgemeineren Verwerthung als Nahrungsmittel steht der eigenthümliche Geruch und Geschmack entgegen.

Lac equinum, Stutenmilch. Diese steht der Frauenmilch näher als die Kuhmilch. Ihre Verwerthung zur Ernährung der Kinder scheitert in unseren Gegenden an der Schwierigkeit der Beschaffung. In den Steppen Russlands dient die Stutenmilch zur Bereitung des Kefirs.

Lac ovinum, Schafmilch. Sehr reich an Trockensubstanz und an Fett; sie dient besonders zur Bereitung von Schafkäse (Liptauer Käse der Karpathen).

Frauenmilch. Normale Frauen-Milch reagirt alkalisch, hat das spec. Gewicht 1,025—1,035 und enthält 3—4 Procent Fett. Unter dem Mikroskop zeigen sich die Fettkügelchen gut ausgebildet, ihre Grösse beträgt etwa 0,001—0,02 mm; die Kügelchen mittlerer Grösse sollen in guter Frauen-Milch überwiegen.

Probenahme. Die zur Untersuchung erforderliche Menge entnimmt man 2—3 Stunden nach dem letzten Stillen aus einer Brust, entweder mit der Milchpumpe oder durch Streichen mit Daumen und Zeigefinger. Erforderlich etwa 30 ccm.

1. **Reaktion.** Mit empfindlichem Lackmuspapier (von E. DIETRICH) unmittelbar nach der Entnahme festzustellen, da Säuerung häufig rasch eintritt.

2. **Spec. Gewicht,** entweder mit kleinen Arkometern oder mit der WERNER'schen Wage oder mittels Pyknometers festzustellen.

3. **Fett,** Entweder mit der GERBER'schen Centrifuge oder gewichtsanalytisch im HOFFMANN'schen Glasschälchen, s. S. 258.

4. **Mikroskopische Prüfung.** Ein Tropfen Milch wird bei 300fach-linearer Vergrösserung betrachtet. Die Fettkügelchen sollen dicht aneinander gedrängt, rund und zahlreich sein. Diejenigen mittlerer Grösse sollen überwiegen. Milch mit vorherrschend grossen Fettkügelchen gilt für schwerverdaulich. Punkt- und staubförmige Körperchen in grosser Menge kommen in der Milch schlecht genährter Frauen vor. Blut- und Eiterkörperchen kommen in der Milch vor bei Entzündungen der Brustdrüsen, Abscessen u. a. w.

In der Regel genügen die vorstehenden Bestimmungen. Wird mehr verlangt, so verfährt man wie folgt:

a) 10 g Milch werden in einer Platinschale unter Zusatz von 2 Tropfen Essigsäure eingedampft und bei 100° C. bis zum konstanten Gewicht getrocknet: Rückstand.

Der gewogene Rückstand wird bei sehr dunkler Rothgluth verascht und gewogen: Asche.

b) 10 g Milch werden im HOFMEISTER'schen Schälchen mit ca. 20 g Seesand zur Trockne verdampft. Dann wird Schale und Inhalt im SOXHLET'schen Apparat mit wasserfreiem Aether extrahirt und das nach dem Verdunsten des letzteren hinterbleibende Fett gewogen: Fett.

10 g Milch werden mit 20 ccm Wasser verdünnt, erhitzt und durch Zusatz von wenig Essigsäure gefällt. Der entstehende Niederschlag (Kasein und Fett) wird abfiltrirt, mit siedendem Wasser gewaschen und nach dem Trocknen gewogen. Im Filtrat bestimmt man durch Filtriren mit FENIXE'scher Lösung den Milchzucker.

Lacca.

1. *Resina Laccae*. — Gummilack. Lackharz. — *Résine laque*. — Gum lac. Entsteht in Indien durch den Stich vom befruchteten Weibchen der *Carteria Lacca Signoreti* (*Coccus Lacca* Kerr) auf den jungen Zweigen verschiedener Bäume, so besonders *Croton L. lacciferus* (Euphorbiaceae) und *Schleichera trijuga* Willd. (Sapindaceae), ferner werden genannt *Anona squamosa* L. (Anonaceae), *Zizyphus jujuba* Lam. (Rhamnaceae), *Butea frondosa* Roxb. (Leguminosae), sowie *Ficus*- und *Urostigma*-Arten. Der Lack, welcher als ein Ueberzug, der die Dicke von mehreren cm erreichen kann, die Thiere und die Zweige, die dann absterben, einschliesst, scheint ein Sekret sowohl der Pflanzen wie der Thiere zu sein. Die jungen Schildläuse durchbohren später den Ueberzug. Der Lack überzieht die Zweige in der angegebenen Dicke, er ist von Lichtbrauner bis braunrother Farbe, von aussen hockerig, entweder von den auskriechenden Insekten durchbohrt oder vorher gesammelt. Man sammelt ihn mit den Zweigen (*Lacca in ramulis*. — Stocklack. Stangenlack. — *Laque en bâton*. — Stielack) oder klopft ihn davon ab (*Lacca in granis*. — Körnerlack). Nicht durchbohrt wird höher geschätzt.

Bestandtheile. Wachs (Myricyl- und Cerylalkohol, frei und an Melissin-, Cerotin-, Oel- und Palmitinsäure gebunden) 6,0 Proc., Farbstoff (Laccainsäure $C_{18}H_{11}O_8$) 6,5 Proc., Harz 74,5 Proc. (davon in Aether unlöslich 65 Proc.: Resinotannolester der Aleuritinsäure $C_{18}H_{15}O_8COOH$, in Aether löslich 35 Proc.: freie Fettsäuren, ein Resen und Erythrolaccin $C_{14}H_2O_3 \cdot H_2O$), ein krystallisirbarer Bitterstoff, Verunreinigungen 0,5 Proc., Wasser etc. 8,5 Proc.

Man verwendet aus dem Gummilack:

a) Den Farbstoff, doch hat dessen Bedeutung seit Bekanntwerden der Theerfarben ganz abgenommen. In Indien gewinnt man den Farbstoff, indem man den mit Wasser gewaschenen Körnerlack in aus Asche bereiteter Lauge auskocht und aus der Flüssigkeit den Farbstoff mit Säuren ausfällt. — In Europa extrahirte man mit Alkalikarbonaten und fällte mit Alaun, wodurch man einen Thonerdelack (*Lac-dye*) erhielt.

b) Das Harz (*Lacca in tabulis*. — Schellack. — *Laque plate*. — Shellac). Man gewinnt es entweder aus dem unveränderten Gummilack oder nachdem man demselben den Farbstoff entzogen hat. Die Farbe fällt entsprechend verschieden aus. In Indien füllt man den zerkleinerten Gummilack in schmale Säcke, schmilzt und windet die Säcke aus. Den ausfliessenden flüssigen Balsam lässt man auf Bananenblätter oder Metallplatten fliessen, wo er erstarrt.

Er bildet dann kleine, einige Millimeter dicke, unregelmässig begrenzte, scharfeckige, durchscheinende Plättchen von heller oder dunkler brauner Farbe. Doch kommt er auch in Klumpenform in den Handel.

In der Wärme wird er erst weich, dann flüssig, unter Verbreitung eines charakteristischen Geruches. Heisser Weingeist löst ihn vollständig, kalter zu etwa 90 Proc., wobei Wachs angelöst bleibt.

Aether und ätherische Oele lösen etwa 6—10 Proc. In Aetzkalkalien, sowie Karbonaten und in Borax ist er unter Anwendung von Wärme löslich, in Ammoniak quillt er zunächst und löst sich dann auf. Aus diesen Lösungen wird er durch Säuren wieder gefällt.

Verfälschung. Man verfälscht den Schellack vielfach mit Colophonium: Petroläther löst Schellack zu 1—3 Proc., Colophonium zu 90 Proc., Aether löst Colophonium vollständig, Schellack zu 6—10 Proc.; indessen sind diese Angaben noch wenig zufriedenstellend, ebenso hat die Bestimmung der Säure-, Ester- und Verseifungszahl noch wenig sichere Resultate ergeben.

Lacca in tabulis alba. Weisses oder gebleichter Schellack. Es giebt verschiedene Verfahren, Schellack zu bleichen. 1) Man löst denselben in 5 Th. Weingeist, macerirt mit gereinigter Thierkohle, füllt aus dem Filtrat das Harz durch Wasser und knetet es mit warmem Wasser; hierbei wird dasselbe am wenigsten verändert. 2) Man behandelt 1 Kilo grob gepulverten Schellack mit einer Verreibung von 200 g Chlorkalk mit 7—8 l Wasser, setzt nach 24 Stunden 1 g Schwefelsäure, mit 1 l Wasser verdünnt, dann 8 l kochendes Wasser zu und knetet den ausgeschiedenen Lack mit heissem Wasser. 3) 100 Th. Schellack löst man mittels 40 Th. krystallisirter Soda in 1500 Th. kochendem Wasser, seigt durch, mischt mit einer filtrirten Lösung von 100 Th. Chlorkalk und 100 bis 120 Th. kryst. Soda in 2000 Th. Wasser, scheidet nach 2 tägigem Stehen das Harz mittels verdünnter Salzsäure ab und wäscht mit heissem Wasser unter Kneten. 4) Man löst den Schellack in Natronlauge, leitet Chlorgas ein oder mischt mit Natriumhypochloritlösung und versetzt die Lösung durch verdünnte Salzsäure. Bei diesem Verfahren erleidet der Schellack eine tiefgreifende Veränderung, sodass er in Weingeist fast unlöslich wird. — Der gebleichte Schellack wird macerirt und kommt dann in seidenglanzenden Zöpfen in den Handel. Er wird vielfach verfälscht, gewöhnlich mit Wachs oder Colophonium, was übrigens leicht nachzuweisen ist, da ein reiner, gebleichter Schellack nicht mehr als 5 Proc. an Aether abgiebt und sich in 96proc. Weingeist löst. Die Löslichkeit geht bei längerer Aufbewahrung zurück; man hat dieses auf die Einwirkung der Luft zurückgeführt und vorgeschlagen, ihn unter Wasser aufzubewahren. Zur schnelleren Klärung der Lösungen empfiehlt es sich, Zusätze wie Zinkoxyd, Kreide, Gips zu machen, welche die trübenden Bestandtheile mit sich zu Boden reissen. Doch löst sich auch ein älterer Schellack leicht in Weingeist, wenn man ihn zuvor gepulvert mit Weingeist oder Aether quellen lässt und dann gelinde erwärmt.

Anwendung. Man gebraucht den Schellack zur Darstellung von feineren Siegelacken, von Kitten, als Zusatz von Feuerwerkskörpern, um ein langsames und gleichmässiges Abrennen zu erzielen, in Lösung zu Lacken, Firnissen und Polituren.

Zum Entfernen von Lackanstrichen dient Schmierseife, womit man die betreffenden Gegenstände überzieht; ferner concentrirte Natronlauge oder Salzwirkgeist.

Solutio Laccae in tabulis ammoniacalis. Ammoniakalische Schellacklösung. 2 Th. grob gepulverten Schellack macerirt man einige Tage mit 15 Th. 10proc. Ammoniakflüssigkeit, fügt 85 Th. destillirtes Wasser zu und lässt bei gelinder Wärme bis zur völligen Lösung stehen. (Dixmerich.)

Solutio Laccae in tabulis boraxata. Borax-Schellacklösung. Wässriger Schellackfirnis. 150 Th. Schellack, 25 Th. Borax löst man in 1000 Th. destillirtem oder Regenwasser unter Erwärmen auf etwa 60° C. Dient dazu, Papier u. dergl. wasserdicht zu machen.

Solutio Laccae in tabulis spiritaliosa. Weingeistige Schellacklösung. Schellack-Politur. 1 Th. grob gepulverten Schellack macerirt man mit 5—6 Th. 90proc. Weingeist und giesst nach längerem Absetzenlassen klar ab. Ueber Klärung der Lösung s. oben. Klare Lösungen erhält man auch bei Anwendung von 96—98proc. Weingeist und Zusatz kleiner Mengen Petroläther. Fügt man der Lösung 1—2 Proc. Ricinusöl hinzu, so wird dadurch die Sprödigkeit der Schellacküberzüge vermindert. Nach Zusatz von 0,5 Proc. Borsäure soll dieselbe auch auf Metallgegenständen haften.

Appretur für Lederzeug.

Lederlack.

Rp. 1. Borsäure	50,0
2. Lacca in tabulis	150,0
3. Aquea fortis	800,0
4. Nigrosin	10,0 rel q. s.

Man löst 1—2 im Wasserbade, seigt durch und färbt mit 4.

Bronzelackur.

Fikstige Bronze.

Rp. Solutio Laccae in tabul boraxat	50,0
Aerie pulv. (Bronzepulver)	50,0
Spiritus (90 Proc.)	10,0
Ungeschüttelt mit einem Pinsel aufzutragen.	

Nacktlack.

Portefeuillelack.

I.

Rp. Lacca in tabula	100,0
Benzol	
Sandaraque	
Mastiche	aa 40,0
Alkohol absolut	725,0
Öl Lavandulae	5,0

II. (Nach Dierckmann).

Rp. Lacca in tabula	150,0
Sandaraque	40,0
Terebinthinae Loricatae	50,0
Liq. Ammonii caust. spirit	5,0
Öl Lavandulae	1,0
Spiritus (90 proc.)	820,0

Man trocknet die gestrichenen Gegenstände über Kohlenfeuer.

III. Farbloser Lack.

Rp. 1. Lacca in tabula albae gr. pulv.	500,0
2. Aetheris	60,0
3. Mastiche pulv.	100,0
4. Alkohol absolut	500,0
5. Öl Lavandulae	40,0

Man kocht 1 mit 2 quellen, digerirt mit 3—5, lässt absetzen und filtrirt.

Celluloid-Kitt (Deutsche Drechslerzeitung).

Rp. Lacca in tabula pulv.	20,0
Alkohol absolut	50,0
Spiritus camphorati	30,0

Zum Kitten von Celluloid auf Holz, Blech und dergl.

Dönselack (Dierckmann).

Rp. Lacca in tabula	100,0
Sandaraque	50,0
Spiritus (95 proc.)	800,0
Terebinth. Loricatae	25,0

Man kocht und filtrirt. Zum Färben eignet sich Drachentblut.

Eau dentifrice (E. Dierckmann).

Mundwasser.

Rp. 1. Lacca in granis pulv.	200,0
2. Myrrhoe pulv.	30,0
3. Aluminis kalii	50,0
4. Aquae destillatae	1200,0
5. Spiritus Coclearias	100,0
6. Öl Salviae	
7. Öl Menthae piperit.	
8. Öl Rosae	aa gr. V
9. Sacchari Cumarini	2,0
10. Spiritus Aeth. q. s. ad 1000,0.	

Man erhitzt 1—4 mehrere Stunden im Wasserbade, seigt durch, mischt 5—9 hinzu, lässt absetzen, filtrirt und kocht mit 10 auf 1000,0. — Dem Mundspülwasser zusetzen.

Flaschenapfel-Lack.

Rp. Lacca in tabula pulv.	200,0
Terebinth. Loricatae	50,0
Spiritus	700,0

Man kocht, kocht mit einer Anilinfarbe und verdickt obigenfalls durch Zusatz von Talk. Graphit oder Ruß mit Zinkweiß gemischt geben einen braunen Lack.

Faschenlack.

Rp. Lacca in tabula	300,0
Coleophani	75,0
Terebinth. Loricatae	50,0
Spiritus	600,0

Man kocht und kocht durch Zusatz von 20—25 Proc. Ocker, Terra de Siena u. dergl. Einen billigeren Lack erhält man mit Schellack und Coleophanum aa 150.

Goldlack.

Zum Überziehen von Messinggegenständen, Goldleisten etc.

I.

Rp. Lacca in granis	20,0
Liq. Succi rubri	
Mastiche	
Sandaraque	aa 5,0
Resin. Draconis	
Gutt.	
Orientalis	
Terebinthinae Loricatae	
Rubini Copalvae	aa 1,5
Spiritus (95 proc.)	110,0

Maximiren, absetzen lassen, filtriren.

II. (Nach Dierckmann.)

Rp. Lacca in tabula optim.	200,0
Gutt.	50,0
Extract. Lign. Santali rubi spirit.	5,0
Sandaraque	50,0
Terebinthinae Loricatae	50,0
Spiritus (95 proc.)	800,0

Man kocht, schüttelt mit 20,0 Talk und filtrirt. — Das Gutt lässt sich auch durch Anilinfarbe oder Pikrinsäure ersetzen.

Holzlack.

Rp. Lacca in tabula	
Sandaraque	
Terebinthinae Loricatae	aa 50,0
Benzol	15,0
Spiritus denaturat.	0,5 l.

Man färbt gelb mit Safran, roth mit Drachentblut, schwarz mit Rabenschwanz.

Kitt.

Zum Einkitteten von eisernen Geräthen in hölzerne Griffe.

Rp. Lacca in tabula	10,0
Creosot albae	5,0

Man mischt zu einem feinen Pulver, füllt damit die Höhlung und drückt den Lack gemachten Metallstift hinein.

Lacca in tabula nigra (Dierckmann).

Schwarzer Schellack.

Rp. 1. Lacca in tabula fusca	500,0
2. Coerulei Ultramarini	100,0
3. Spiritus	50,0

Man schmilzt 1, fügt 2, mit 3 angerieben, hinzu, erhitzt weiter, bis die Masse gleichmäßig ist, und giesst sie in Formen. Kitt für Uhrmacher und Metallarbeiter.

Lack für Aquarien.

Rp. 1. Lacca in tabula	
2. Lapidis Pumice sub. pulv. aa.	

Man schmilzt 1 und mischt mit 2. Die Masse wird warm aufgetragen.

Lack für Blechbüchsen.

Rp. Lacca in tabula	10,0
Vermale Lini	
Coleophani Eucali	aa 40,0
Terebinthinae Loricatae	50,0

schmilzt man zusammen und färbt mit einer beliebigen, weingeistlöslichen Anilinfarbe.

Lack für Kerzen, Korbäck (Dierckmann).

Rp. Lacca in tabula	200,0
Coleophani	100,0
Terebinthinae Loricatae	50,0
Öl Rosinae	50,0
Spiritus (95 proc.)	700,0

Man kocht unter Erwärmen und filtrirt.

Lack für Ledersachen. Lederlack.**I. Gelber, für Pferdegeschirre (Dietrich).**

Rp. Lacca in tabulis	
Sandaracae	
Mastiche	42 50,0
Terebinthinae larininae	20,0
Ölöl Ricini	
Acid oxalici	63 5,0
Spiritus (90 proc.)	825,0

Man löst, filtrirt und bringt mit Spiritus auf 1000,0.

II. Rother Juchtenlack (Dietrich).

Rp. Lacca in tabulis	120,0
Rexinae Dammar	15,0
Terebinthinae larininae	60,0
Liquor Santali rubri pulv.	180,0
Spiritus (95 proc.)	1100,0

III. Schwarzer Gesechirrlack.

Rp. 1. Lacca in tabulis	120,0
2. Sandaracae	80,0
3. Terebinthinae larininae	
4. Balsam Gurgunel	22 20,0
5. Ölöl Terebinthinae	20,0
6. Spiritus (95 proc.)	600,0
7. Fuliginis ustae	15,0
8. Spiritus	65,0

Man digerirt 1—6 einige Tage, fügt dann 7. mit 8 angerieben, hinzu.

Oder:

Rp. Lacca in tabulis	120,0
Terebinthinae larininae	20,0
Anilini nigri	10,0
Methylenblau	7,0
Spiritus	1000,0

Den Schellack löst man zuvor in Ammoniak quellen.

Lack für Papierschilde.**Etiquettenlack.**

Rp. Lacca in tabulis albae	250,0
Balsam Copalvae	25,0
Terebinthinae larininae	10,0
Spiritus (95—96 proc.)	750,0

Man löst in der Wärme und filtrirt.

Oder (nach Poterius):

Rp. Lacca in tabulis albae	50,0
Balsam Copalvae	5,0
Spiritus (95 proc.)	80,0

Die zu lackirenden Schilde, die völlig trocken sein müssen, werden zunächst zweimal mit verdünntem Colloium überzogen, ehe man den Lack aufträgt.

Lack für Strohbüte.**I.**

Rp. Colophoni	250,0
Lacca in tabulis	150,0
Terebinthinae larininae	15,0
Spiritus (90 proc.)	600,0

II.

Rp. Lacca in tabulis	900,0
Copal de Manila	250,0
Sandaracae	225,0
Ölöl Ricini	55,0
Alcohol methylat	0,0 l.

Man löst unter Umrühren Umsetzteln, filtrirt und färbt mit weingrünlischen Anilinfarben. Auf obige Menge 25 g Anilinschwarz, oder 30 g Brillantgrün, oder 30 g Bismarckbraun; für Olivgrün: 15 g Brillantgrün und 55 g Bismarckbraun; für Olivgrün je 25 g Brillantgrün und Bismarckbraun; für Nussbraun: 55 g Bismarckbraun und 15 g Nigrosin; für Malapontibraun: 25 g Bismarckbraun und 5 g Nigrosin. (Lpx. Drog.-Ztg.).

Lack für Wandtafeln.**Schul- und Wandtafelack.**

Rp. Lacca in tabulis	
Nigri Parisiensis	53 15,0
Lapidei Punctata lanigera	
Umbra ustae	63 8,0
Cornu Parisiensis	1,0
Siccalf	10,0
Spiritus	125,0

Der erste Anstrich wird noch feucht angezündet; dann giebt man einen zweiten Ueberzug, lässt trocknen und schleift mit feinem Sandpapier ab.

Metal-Universallack.

Rp. Lacca in tabulis	180,0
Balsam Gurgunel	45,0
Terebinthinae larininae	15,0
Sanguinis Draconis	10,0
Spiritus (95 proc.)	750,0

Miltärlack**für Lederzeug und Patronentaschen.**

Rp. Lacca in tabulis	100,0
Mastiche	10,0
Sandaracae	5,0
Terebinthinae larininae	15,0
Ölöl Ricini	10,0
Spiritus (95 proc.)	800,0
Nigri anilini	
Nigri Parisiensis	63 2,5

Möbel-Politur.**L**

Rp. Lacca in tabulis	200,0
Mastiche	20,0
Spiritus denaturat	750,0

Man löst, schüttelt zur Entfernung trübender Bestandtheile zuerst mit Bleiwasser, dann mit $\frac{1}{10}$ Petroläther und gießt nach vierwöchentlichem Stehen klar ab.

II.

Rp. Lacca in tabulis	
Aetheris	
Liquoris Ammonii caustici	63 50,0
Spiritus	400,0
Ölöl Lini	450,0

Vor dem Gebrauch umzuschütteln.

Packlegellack. Packlack.**I.**

Rp. 1. Lacca in tabulis	200,0
2. Colophoni	200,0
3. Terebinthinae communis	200,0
4. Mifal	100,0
5. Creta preparata	200,0

Man schmilzt 1—5 und mischt 4—5 darunter.

II. (Dietrich).

Rp. 1. Terebinthinae communis	40,0
2. Colophoni american	820,0
3. Lacca in tabulis	200,0
4. Cinnabar	50,0
5. Bary sulfuric nativ.	450,0
6. Glacié Maris pulv.	200,0
7. Ölöl Terebinthinae	40,0

Man schmilzt 1—5 in einem thönernen Gefäße, mischt 4—6 als feine Pulver hinzu, erhitzt nochmals, entfernt vom Feuer, giebt 7 zu und gießt halberkaltet in Formen.

Pariser Lack.

Rp. 1. Lacca in tabulis	200,0
2. Cerae praeparatae	50,0
3. Alcohol absolutus	1000,0
4. Mastiches	10,0
5. Sandaracinae	10,0
6. Sanguis Draconis	5,0
7. Terebinthinae laevis	15,0
8. Balsami Capivi	5,0
9. Olei Lavandulae	20,0

Man schmilzt 1 mit 2, pulvert, macerirt 2 Tage mit 3, filtrirt, kocht 4—5, filtrirt wieder, destillirt etwa 400,0 ab und verwendet den Rückstand.

Pollack.**Francialescher Pollack. Patentlack**

Rp. Lacca in tabulis	100,0
Lacca in granis	
Mastiches	
Resina Copal occident.	
Ligni Saniali rubri	33 7,5
Alcohol absolutus	200,0
Balsami Capivi	6,0

Dient zum Beplanken schadhafter Stellen der Möbel-politur.

Schildpatt-Kitt.

Rp. Mastiches	50,0
Lacca in tabulis	200,0
Terebinthinae venet.	10,0
Spiritus	740,0

Schreibblüte für Glas.

Rp. 1. Lacca in tabulis	20,0
2. Spiritus	180,0
3. Borax	25,0
4. Aquae	250,0

Man kocht 1 in 2, 3 in 4, mischt und fügt eine ma-liche Anilinfarbe (Nigrosin, Methylisoleit hinzu (Ph. Fra).

Schreibblüte zur Bezeichnung von Warenballen, Kisten u. dergl.

Rp. Borax	60,0
Lacca in tabulis	180,0
Aquae ferridae	1000,0
Fulguris	q. z.

Stegellack.**Stegellack. Brieflack****1. Nach H. Dierckmann.**

	Roth.	mittel-	feinster feiner
Rp. 1. Terebinthinae	60,0	60,0	
2. Coleophani americ.	180,0	400,0	
3. Lacca in tabulis	200,0	180,0	
4. Cinnabaris germanic.	80,0	40,0	
5. Baryi sulfurici. sativ. pulv.	100,0	600,0	
6. Glacel Marae anst. pulv.	60,0	300,0	
7. Olei Terebinthinae	40,0	40,0	

Schwarz, Gelb, Blau, Gold.

Man ersetzt in obiger Vorschrift 4 durch 4,0—5,0 Fuligo, 50,0—75,0 Bleichromat, 50,0—75,0 Ultra-marine- oder Berliner Blau, 5 g Musgold. Man schmilzt 1, 2 und 3 in einem thönernen (nicht metallenen) Gefäße, setzt 4, 5, 6 als feinste Pulver und fein gemischt zu, erhitzt noch eine Weile, entfernt vom Feuer, mischt 7 hinzu und giest halberkaltet in angestrichene Formen.

II. Nach HANSEN.

Rp. 1. Lacca in tabulis	200,0
2. Terebinthinae laevis	175,0
3. Cinnabaris praep.	100,0
4. Baryi sulfurici praecipitati	300,0
5. Balsami tolueni	
6. Terebinthinae laevis	33 55,0
7. Benzoe	15,0

Man schmilzt 1—3, fügt die Mischung von 4—7, darauf die durch Schmelzen erhaltene Mischung aus 6—7 hinzu.

III. Nach H. FISCHER.

Rp. 1. Terebinthinae laevis	200,0
2. Lacca in tabulis	300,0
3. Cinnabaris	200,0
4. Talci venet.	300,0

Man schmilzt 1 und 2 bei mäßiger Hitze und mischt die Verreibung von 3 und 4 dazu.

Spandraplack.

Rp. Lacca in tabulis	125,0
Benzoe	25,0
Terebinthinae laevis	
Mastiches	33 12,5
Olei Ricini	5,0
Alcohol absolutus	800,0

Man kocht und filtrirt. Klebblatt, mit diesem Lack auf der Rückseite bestrichen, wird für Wasser undurchdringlich.

Stäufelwachs, mattglänzende.

Rp. Camphora	5,0
Terebinthinae laevis	10,0
Lacca in tabulis	80,0
Spiritus	65,0

Man kocht und filtrirt mit einer weingeistigen Lösung von Anilinfarben oder Bismarckbraun.

Tinctura Laccae aluminosa.**Aluminhaltige Körnerlacktinctur (Dresdener Vorschrift)**

Rp. 1. Lacca in granis pulv.	20,0
2. Aluminis kalii	10,0
3. Aquae	140,0
4. Aquae Rosae	
5. Aquae Salviae	33 40,0
6. Acidi salicylici	0,2

Man erhitzt 1—3 eine Stunde im Dampfbade, amweicht 120,0 Seifeinigkeit, mischt 4—6 hinzu, stellt einen Tag kühl und filtrirt.

Abwuschbare Tapeten erhält man, indem man eine Lösung von je 2 Th. Borax und Schellack in 25 Th. heissem Wasser mehrmals auf die Tapeten, die bereits aufgezogen sein können, aufträgt, jeden Anstrich aber trocken lässt und dann mit einer weichen Bürste bearbeitet.

Blindfaden wasserdicht zu machen, trinkt man denselben ein- bis zweimal mit einer Lösung von 1 Th. Schellack in 10 Th. weingeistiger Ammoniakflüssigkeit.

Delphineum, zum Dichtmachen von Lederschuhen, besteht aus 100 Schellack, 5 Kienruss, 20 Leberthran, 500 Alkohol (TÖLLNER).

Firniss für Druck oder Lichtdruck auf mattem Papier. Man bedient sich obiger Solut. Laccae in tabul. boraxat.

Firniss, matt, für anechte Goldleisten ist eine mit $\frac{1}{2}$ China Clay oder Kreide gemischte weingeistige Schellacklösung.

Kitt für Radreifen. Je 30,0 Schellack und Guttapercha, je 3,0 Schwefel und Mennige.

Nubian Blacking, eine in England patentirte Stiefelwichse, besteht aus 126 Th. Spiritus, 11 Th. Kampfer, 16 Th. venet. Terpentin, 36 Th. Schellack, 32 Th. Schwärze (diese eine weingeistige Lösung von je 0,6 Th. Anilinsblau und Bismarckbraun).

Politur, Louis Kötzler's, ist eine Lösung von je 12 g Körnerlack und Schellack und 5 g Benzöl in 1 l Weingeist.

Steresol, ein antiseptischer Firnis, besteht aus 270,0 Gummilack, je 10,0 Benzöl und Tolubalam, 100,0 Phenol, je 6,0 Zimmtöl und Saccharin und Alkohol q. s. zu 1 l.

II. Japanischer Lack. Man gewinnt ihn durch horizontale Einschnitte in die Rinde von *Rhus vernicifera* D. C., aus denen man den ausgetretenen Lack herauskratzt. Dieser Rohlack bildet eine grauweiße, mehr oder minder dicke Emulsion, die man durch Pressen durch Tücher oder Filtriren reinigt. Ein durch Ankochen der Zweige des Lackbaumes gewonnenes Produkt ist minderwerthig. — Der japanische Lack ist ausgezeichnet durch seine ausserordentliche Widerstandsfähigkeit gegen Hitze, Säuren und Alkohol; doch sollen sich nach Rux 60—80 Proc. des Lackes in Alkohol, Aether und Schwefelkohlenstoff lösen. Wasser extrahirt einige Proc.

Bestandtheile. 60—80 Proc. Lacksäure (Urachinsäure) $C_{14}H_{18}O_6$, 3—6 Proc. Gummi, 1—3 Proc. eiweissartige Körper, in geringer Menge eine giftige, flüchtige Säure, 10—34 Proc. Wasser. Der Oelgehalt des Lackes rührt von den bei seiner Gewinnung benutzten, mit Oel bestrichenen Instrumenten her. — Beim Erhitzen des Lackes geht die Lacksäure in Oxylacksäure $C_{14}H_{16}O_6$ über.

Sorten. Seit einigen Jahren gelangt japanischer Lack nach Europa, importirt durch die „Rhus-Compagnie“ in Frankfurt a/M., indessen ist dieser Lack mit dem echten japanischen anscheinend nicht identisch, da beim Trocknen der mit letzterem überzogenen Gegenstände nur eine Temperatur von 10—25° C. angewendet wird, bei ersterem aber nach Wissen dazu Anwendung künstlicher Wärme nöthig ist.

Anwendung. Zur Herstellung der bekannten Lackarbeiten und zum Ueberziehen wissenschaftlicher und technischer Instrumente.

III. Lacca Musci. *Lacca muscia.* — Lackmus — gewinnt man aus verschiedenen Flechten: *Roccella tinctoria* DC. (Ascollehenes — Roccellaceae), auf den Azoren, Canaren und Capverdischen Inseln. *Roccella fuciformis* Ach. in Ostindien, Ceylon, Mozambique etc., *Lecanora tartarea* Fries (Ascollehenes—Lecanoraceae) in Schweden, Norwegen und Schottland, und *Pertusaria communis* Fries (Ascollehenes—Pertusariaceae) auf der Rhön, Pyrenäen etc. — Die Flechten werden gemahlen, mit Potasche und Urin oder Ammonkarbonatlösung versetzt, auf Haufen geschichtet und einige Wochen sich selbst überlassen, während welcher Zeit die Masse sich braun, roth, violett und endlich blau färbt. Dann setzt man Kreide oder Gips zu und bringt die durch ein Sieb gelassene Masse in kleine Würfel, die man trocknet. — Der Lackmus bildet dann kleine, matte, dunkelblaue Würfel, die leicht zerreiblich, im Bruch erdig sind und beim Erwärmen Ammonkarbonat entwickeln.

Bestandtheile und Anwendung. Farbstoffe, die wahrscheinlich stickstoffhaltige Oxydationsprodukte des Orcins sind. Der wichtigste ist das Azolitmin C_7H_5NO , ausserdem enthält Lackmus Erythrolitmin, roth, gelbgrün fluorescirend. Die Farbstoffe sind roth, ihre Salze blau, auf welchem Verhalten die Verwendung als Indikator in der Titrianalyse beruht. Ausserdem wird Lackmus auch zum Färben von Nahrungs- und Genussmitteln verwendet.

Tinctura Lacmus. *Tinctura Laccae musciae.* **Lackmuskinktur.** **Lackmuslösung.** **Solution of Litmus.** **Litmus Test-Solution.** **Germ. IV.** 1 Th. Lackmus wird mit 10 Th. Wasser 24 Stunden lang ausgezogen, der Auszug nach dem Absetzen filtrirt. — **Ergänzb.** 20 Th. fein gemahlenen Lackmus zieht man mit kaltem Wasser aus, dampft den Auszug mit Sand ein und setzt währenddem so viel Salzsäure hinzu, dass die Flüssigkeit nach dem Entweichen der Kohlensäure stark roth erscheint. Das erhaltene braune Pulver wäscht man auf dem Filter zuerst mit heissem, dann mit kaltem Wasser aus, trocknet und übergiesst von neuem auf dem Filter mit Wasser und einigen

Tropfen Natronlauge, bringt durch Nachwaschen auf 80 Th., neutralisirt mit sehr verdünnter Schwefelsäure und setzt 20 Th. Weingeist hinzu. — Austr. und U.-St. lassen zuvor den gepulverten Lackmus mit siedendem Weingeist, zur Entfernung des Erythrolitmins, behandeln; dann durch Waschen mit kaltem Wasser das überschüssige Alkali entfernen, den Rückstand mit dem 3fachen Gewicht siedenden Wassers ausziehen und das Filtrat verwenden. — Brit. schreibt vor, 20 g gepulverten Lackmus 3mal je 1 Stunde lang mit 80, 60 und 60 cem 90procentigem Weingeist anzukochen, den Rückstand mit 200 cem Wasser zu digeriren, dann zu filtriren. Lackmusinktur wird an einem kühlen, schattigen Ort in einer Flasche mit durchbohrtem Kork, in dem sich ein mit Watte gefülltes Glasröhrchen befindet, aufbewahrt. Eine haltbare Lackmusinktur stellt man nach Baurnozer aus der gewöhnlichen dar, indem man sie mit Schwefelsäure ansäuert, aufkocht, mit Barytwasser versetzt, den Baryt durch Einleiten von Kohlensäure ausfällt, nochmals aufkocht, filtrirt und mit $\frac{1}{10}$ Vol. Weingeist mischt.

Aufbewahrung in einer Flasche mit durchbohrtem Kork, in dem sich ein mit Watte gefülltes Glasröhrchen befindet. Man ersetzt die durch eine Auflösung des Axolitmin, die man herstellt, indem man fein gemahlene Lackmus mit kaltem Wasser auszieht und den Auszug mit Sand eindampft. Während des Eindampfens setzt man so viel Salzsäure hinzu, dass die Flüssigkeit nach dem Entweichen der Kohlensäure stark roth gefärbt erscheint. Das so erhaltene braune Pulver wäscht man auf dem Filter zuerst mit heissem, dann mit kaltem Wasser aus und trocknet wieder. Dieses Pulver übergiebt man von neuem auf dem Filter mit Wasser und einigen Tropfen Ammoniak, wobei sich der Farbstoff löst. Das Filtrat wird mit einigen Tropfen Schwefelsäure angesäuert und dann wieder neutralisirt. — Die Empfindlichkeit wird noch erhöht, wenn man das störende Erythrolitmin vorher mit kochendem 85proc. Alkohol entfernt.

Charta exploratoria coerulea et rubra. Blaues und rothes Lackmuspapier. *Papier à tournesol bleu et rouge.* Blue and red Litmus Paper.

Zur Darstellung verwendet man Streifen von Filterpapier, die einfach in die Lösung eingetaucht, oder Postpapier, das einseitig damit bestrichen wird. In jedem Falle ist es notwendig, dem Papier etwa in demselben vorhandene Spuren von Säuren zu entziehen, indem man es in 1:10 verdünntem Salmiakgeist einweicht, auspresst und an der Luft trocknet. (Nach Rossp. (Pharm. Zeitung 1896 S. 736) ist dieses Verfahren ebenso überflüssig, wie die Entfernung der fremden Farbstoffe und des überschüssigen Alkali aus dem Lackmus, da die Papiere des Handels in der Regel nicht freie Säure, sondern freies Alkali enthalten.)

Das Trocknen der Papierstreifen, die man aufhängt, muss in einer von Säuren und Ammoniak freien Atmosphäre geschehen. Das Gleiche gilt für die Aufbewahrung (vergl. auch unten).

Um mit einem Reagenspapier auszukommen, macht man dasselbe violett, indem man die Lösung genau auf den zwischen roth und blau liegenden Farbenton einstellt. Es ist notwendig, mit dem zu verwendenden Papier eine Probefärbung zu machen, um seine Tauglichkeit festzustellen. Bei Verwendung dieses sehr empfindlichen Papiers ist es notwendig, stets auch die auf einfaches Befechten eintretende Farbenänderung zu berücksichtigen. — Die Empfindlichkeit sorgfältig hergestellten und aufbewahrten Papiers ist sehr erheblich, so nach E. Durrant beim blauen Papier für Schwefelsäure 1:40000, für Salzsäure 1:50000, bei rothem für Kaliumhydrat 1:20000, für Ammoniak 1:60000. Aufbewahrung in Blechgefäßen oder gelben resp. schwarzen Gläsern. Nach E. Durrant steigt die Empfindlichkeit des blauen Papiers, wenn es vor Licht geschützt aufbewahrt wird, andernfalls (beim Zutritt von Licht) nimmt dieselbe ab.

Germ. IV. Die wässrige Lackmuslösung (s. oben) wird bei Siedehitze tropfenweise mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, bis eine Probe, mit 100 Raumth. Wasser verdünnt, nur noch violettblau erscheint. Mit dieser 10procentigen Lösung wird bestes Schreibpapier mittels sauberen Pinsels bestrichen und in einem dunkeln, ungeheizten Raume auf Schreien oder Holzstäben getrocknet. Blaues Lackmuspapier soll durch Zehntel-Normalsäure, die mit 100 Raumth. Wasser verdünnt ist, sofort geröthet werden. — Durch weiteren Zusatz von Schwefelsäure, bis eine mit 100 Raumth. Wasser verdünnte Probe blausroth erscheint, erhält man die zur Darstellung des rothen Lackmuspapiers erforderliche Lösung. Rothes Lackmuspapier soll durch eine Mischung aus 1 Raumth. Zehntel-Normalkalilauge und 100 Raumth. Wasser sofort gebüht werden. — Helv. Zur Darstellung des blauen Papiers wird Lackmus mit 10 Th. Wasser angerührt und filtrirt, das Filtrat wird in zwei gleiche Theile getheilt, in einem verdünnte Schwefelsäure gesetzt, bis eben Röthung eintritt, und dann der andere Theil zugefügt. Mit dieser Lösung wird dann das Papier bestrichen resp. getränkt. Zur Darstellung des rothen Papiers wird die Lösung mit verdünnter Schwefelsäure versetzt, bis eben Röthung eintritt, und dann ebenso verfahren. — Nach Brit. und U.-St. wird die Test-Solution zur Darstellung des blauen, nach Zusatz von Salz- oder Schwefelsäure bis zur Rothfärbung zur Darstellung des rothen Lackmuspapiers verwendet.

Man schneidet das Lackmuspapier zum Gebrauch in schmale Streifen. Im Handel erhält man es in Bogen oder Heften mit Streifen zum Abreissen, und in der sehr zweckmäßigen Form schmaler, aufgerollter Bänder, welche gelocht und in Dosen mit Schlitz untergebracht sind.

Lactuca.

Gattung der Compositae — Clethraceae — Crepidinae.

1. † **Lactuca virosa** L. Heimath in Mittel- und Südeuropa, zuweilen angebaut. Der Stengel ist steif aufrecht, bis mehrere m hoch, stielrund. Die Blätter sind wagrecht abstehend, wechselständig, verkehrt-eiförmig-länglich, ungetheilt oder buchtig, stachelig-gezähnt, stumpf, unterseits auf der Mittelrippe stachelig, bläulich-grün, die grundständigen in den Stiel verschälert, die übrigen stengelumfassend. Die weiter oben an den Aesten befindlichen pfeil-herzförmig, zugespitzt. Früchte schwarz, breit geründert, mit gleichlangem Stiel. Enthält reichlich in allen Theilen Milchsaft in gegliederten Milchsafttröhren. Riecht widrig-narkotisch und hat einen stark und anhaltend bitteren Geschmack. Das Kraut der wilden Pflanze soll wirksamer sein, wie das der kultivirten.

Pharmaceutische Verwendung findet das zur Blüthezeit, im Juli—August, gesammelte Kraut:

† **Herba Lactucae virosae** (Ergänzb.). **Herba Lactucae**. **Herba Intybi angustif.** — Gifflattich. Stinksalat. Leberdistel. — **Laitue vireuse** (Gall.). — Lettuceherb, das in frischem Zustande zur Darstellung der verschiedenen Zubereitungen dient.

† **Extractum Lactucae virosae**. Gifflattichextrakt. **Extrait de laitue vireuse** (avec le suc). Ergänzb. Aus frischem, blühendem Gifflattichkraut wie **Extractum Conii** Ergänzb. (Bd. I, S. 947.) Ausbeute etwa 2,5 Proc. Dunkelbraun, in Wasser fast klar löslich. Grösste Einzelgabe 0,5, grösste Tagesgabe 2,0 (nach Læwin). — Gall. Aus frischem Kraut wie **Extract. Conii maculati** Gall. (Band I, S. 947. 1.). Vorsichtig aufzubewahren.

† **Extractum Lactucae virosae siccum**. (Austr. Germ. Helv.) s. Band I, S. 947 Fussnote und S. 1073—74.

Gifflattich-Extrakt wirkt ähnlich wie das Bilsenkraut-Extrakt, doch milder.

† **Tinctura Lactucae virosae**. Aus 10 Th. frischem, zerquetschtem Gifflattichkraut und 12 Th. Weingeist (87 proc.) durch 24stündige Maceration, Pressen und Filtriren. Ex tempore: 2,5 Th. Gifflattichextrakt, 97,5 Th. Weingeist. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

† **Lactucarium** (Austr. Ergänz. Gall. U-St.). **Lactucarium germanicum**, s. **genuinum**, s. **optimum**. — Deutsches Lactucarium. Gifflattichsaft. Lattichmilchsaft. — Lettuce-Opium ist der eingedickte Milchsaft dieser Art, den man in Zell an der Mosei von kultivirten Pflanzen gewinnt, indem man die Stengel stückweise abträgt und den ausgetretenen Milchsaft abkratzt und eintrocknet.

Es bildet harte, aussen braungelbe bis rothbraune Stücke, die auf der Schnittfläche wachsglänzend sind, ein braungelbes Pulver geben, einen eigenartigen narkotischen Geruch und bitteren Geschmack besitzen und beim Kauen den Zähnen etwas anhaften.

Bestandtheile. Lactucin, ein krystallisirbarer Bitterstoff, amorphes, bitteres Lactupikrin (Lactucin), eines indifferenten, krystallisirbaren Körper, Mannit, Kautschuk, bis 10 Proc. Asche. In der Pflanze, aber nicht im Lactucarium soll ein mydriatisch wirkendes Alkaloid vorkommen, das für Hyoscyamin gehalten wurde, ebenso in *Lactuca sativa*.

Verfälschung. In Oesterreich ist mit Lactucasafte imprägnirter Semmelteig vorgekommen.

Wirkung und Anwendung. Lactucarium ist ein Hypnoticum wie Opium, ohne stopfend auf den Stuhlgang zu wirken. Nur grosse Dosen sollen Schwindel, Kopfschmerz und Mydriasis erzeugen. Man verwendet es als Beruhigungsmittel bei nervösen Aufreg-

ungen, zur Bekämpfung des Hustenreizes etc., bei katarrhalischen und entzündlichen Leiden der Athmungswerkzeuge, äußerlich zu Augenwässern (1,0—2,0:100,0). Grösste Einzelgabe 0,3, grösste Tagesgabe 1,0. Doch wirkt es weniger sicher als Opium.

Pulverung und Auflösung des Lactucariums bieten Schwierigkeiten. Man verreibt es zuerst für sich, dann mit gleichviel Stückenzucker, zuletzt unter Befeuhen mit wenig Alkohol, trocknet hierauf und schlägt durch ein Sieb. Von dieser Mischung wird das Doppelte der verordneten Menge in Pulverform verwendet oder mit dem Lösungsmittel angerieben.

Aufbewahrung. Man bewahrt das Lactucarium in Stücken in gut verschlossenen, gelben Gläsern vorsichtig auf; bei öfterem Gebrauch hält man eine Verreibung mit Milchzucker 22 vorrätig mit Aufschrift „sumatur duplum“.

Lactucarium ist dem freien Verkehr entzogen und darf nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

† **Extractum Lactucarii** (Gall.). *Extrait de lactucarium alcoolique.* Weiches Extrakt, wie *Extract. Colocynthis* Gall. (Band I, S. 934) zu bereiten.

† **Extractum Lactucarii fluidum** (Nat. form.). *Fluid Extract of Lactucarium.* 100 g grob zerstoßenes Lactucarium werden in einer tarirten $\frac{2}{10}$ l-Flasche 24 Stunden mit 125 ccm Aether macerirt, dann 300 ccm Wasser hinzugefügt; nach kräftigem Durchschütteln wird der Aether durch Einstellen der Flasche in heisses Wasser abdestillirt und durch weiteres halbstündiges Erhitzen der geöffneten Flasche völlig verjagt. Nach dem Erkalten fügt man 100 g 91 proc. Weingeist und so viel Wasser hinzu, dass das Ganze 500 g beträgt, stellt 24 Stunden unter bisweiligem Schütteln bei Seite, presst aus und filtrirt. Den Rückstand auf dem Filter zieht man mittels 200 g einer Mischung aus 1 Th. 91 proc. Weingeist und 3 Th. Wasser 3—4mal (d. h. bis er nahezu geschmacklos ist) aus und filtrirt diese Auszüge, dampft sie, ebenso den ersten Auszug für sich, bis auf 60 g Gesamtgewicht ein, mischt, fügt 40 g Weingeist hinzu und lässt in dem bedeckten Abdampfgefäss unter öfterem Umrühren erkalten. Man bringt mit Weingeist auf 100 g, füllt in eine Flasche und spült das Abdampfgefäss mit q. s. Wasser aus, so dass man 100 ccm Flüssigkeit erhält. Diese wird von Zeit zu Zeit geschüttelt, bis eine gleichmässige Mischung entstanden ist, nach 24stündiger Ruhe von dem Bodensatz klar abgossen, letzterer auf einem Filter gesammelt, nach dem Abtropfen mit einer Mischung aus 3 Th. Weingeist und 4 Th. Wasser gewaschen, bis sie geschmacklos abläuft, das Filtrat zum Sirup eingedampft, mit der klaren Flüssigkeit gemischt und so viel der Weingeistmischung zugefügt, dass man 100 ccm Fluidextrakt erhält. Nach 24stündigem Absetzen filtrirt man durch ein Papierfilter.

Sirupus Lactucarii (U-St.). *Syrup of Lactucarium.* 1) 50 g präcipitirtes Calciumphosphat mischt man mit 150 g Zucker, fügt nach und nach 100 ccm Lactucariumtinktur, darauf 800 ccm Wasser hinzu, filtrirt, löst im Filtrat 600 g Zucker und bringt durch Nachwaschen des Filters mit Wasser auf 1000 ccm Gesamtflüssigkeit. 2) Im Verdrängungsweg auf die unter *Sirupus Sacchari* (U-St.) beschriebene Weise.

† **Tinctura Lactucarii** (U-St.). *Tincture of Lactucarium.* 500 g Lactucarium stösst man mit gereinigtem Sand zu einem groben Pulver, zieht dasselbe 48 Stunden mit 2000 ccm Petroleumäther aus, bringt auf ein Filter, wäscht mit 1500 ccm Petroleumäther nach und trocknet hierauf den Filterinhalt an der Luft. Sobald die Masse nicht mehr nach Petroleumäther riecht, wird sie gepulvert, nöthigenfalls noch Sand zugesetzt und nun im Verdrängungsapparat mit einer Mischung aus 250 ccm Glycerin, 200 ccm Wasser und 500 ccm 91 proc. Weingeist ausgezogen. Man befeuchtet mit 500 ccm, erschöpft mit dem Rest des Lösungsmittels, dann mit q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.), fängt die ersten 750 ccm Perkolat für sich auf, dampft die übrigen Auszüge auf 250 ccm ein, mischt beides, filtrirt und bringt durch Nachwaschen des Filters mit verd. Weingeist auf 1000 ccm Gesamtflüssigkeit.

Ex tempore: 20 Th. Lactucarium löst man bei Wasserbadwärme in 100 Th. verdünntem Weingeist, filtrirt nach dem Erkalten und bringt mit verdünntem Weingeist auf 100 Th.

II. Lactuca sativa L. Der „Salat“, wahrscheinlich nur eine Kulturform von *Lactuca Scariola* L., heimisch von Europa bis Nordafrika und Mittelasien, in Amerika eingeschleppt. Blätter senkrecht gestellt, mit Pfeilförmigem Grunde, auf der Unterseite längs der Mittelrippe borstig. Blütenstand eine pyramidenförmige Rispe. Früchte grau, schmal geründert, mit gleich langem Schnabel. Die Kulturform unterscheidet sich durch fleischigere, horizontale, unterseits glatte Blätter und flachere Rispe.

Herba Lactucae sativae. Gartenlattich. *Lactuca officinale* (Gall.). Das frische, blühende Kraut, das in diesem Zustande verarbeitet wird.

Aqua & Hydrolatum Lactucae (Gall.). Eau distillée de laitue. Aus 1000,0 frischem, zerstoßenem Gartenlattich und 3000,0 Wasser bereitet man 1000,0 Destillat.

Extractum Lactucae (Gall.). *Extrait de laitue cultivée*. Thridace. Die frischen, im Steinmörser zerstoßenen Stengel presst man, erhitzt den Saft, bis zum Gerinnen des Eiweisses, seiht durch und dampft zum festen Extrakt ein. Ausbeute 1,5 bis 2,0 Proc.

Lactucarium (Gall.). *Lactucarium gallicum seu parisiense*. Thridax. Thridacium ist der eingedickte Saft dieser Art, den man durch Auspressen der ganzen Pflanzen und Eindicken zum trocknen Extrakt gewinnt. Das in Frankreich am meisten gebrachte Präparat. (Vergl. auch III.) Von viel schwächerer Wirkung als *Lactucarium germanicum*.

Pasta Lactucarii ANKERSEN.

Ep. Extracti Lactucarii gallici	1,0
Masseae Pastae Infusum	1000,0
Tinctura Balsami Toluiani	2,0

M. f. pasta. Dosis 50,0–100,0.

Pilulae antasthmaticae SCHUBELIN.

Ep. Extracti Lactucae virosae	5,0
Aciae foeculae depuratae	6,0

M. f. pilul. 20. Täglich 3mal 2–4 Stück.

Pilulae Lactucarii BOUCHARLAT.

Ep. Lactucarii	5,0
Radix Althaeae	0,5

Zu 50 Pillen. Abends 1 Pille.

Sirupus Lactucae.

Ep. Extracti Lactucae virosae	1,0
Sirupus Sacchari	99,0

Sirupus Lactucarii.

Ep. Lactucarii germanici pulv.	1,0
Spiritus	20,0
Aquae destillatae	65,0

Man kocht durch Erwärmen, seiht durch und bringt 75,0 Selbstsüßigkeit mit

Sacchari	125,0
zum Sirup.	

Sirupus Lactucarii ANKERSEN.

Ep. 1. Extracti Lactucarii gall.	1,5
2. Sacchari	50,0
3. Aquae ferruginae	500,0
4. Sacchari	550,0

6. Aquae Ananith flor. 50,0

8. Acid. citrici 1,0

Man kocht die Mischung von 1 und 2 in 3, filtrirt, bringt das Filtrat unter Kühlen mit Eiweiss mit 4 zum Sirup und fügt diesem 5 und 6 hinzu.

Sirupus cum extractis Lactucae (Gall.).

Sirup de thridace.

Ep. 1. Extracti Lactucae (Gall.) 25,0

2. Sirup. Sacchari 975,0

Man kocht 1 in 50,0 heissem Wasser, mischt mit 2 und bringt durch Eindampfen auf 1000,0.

Sirupus Lactucarii opiatas.

Sirupus cum extractis Lactucarii et Opi (Gall.). Sirup de Lactucarium opiaté.

Ep. 1. Extracti Opi	0,75
2. Aquae Ananith florum	40,0
3. Extracti Lactucarii gallici	1,5
4. Aquae destillatae chaillenti	q. s.
5. Sacchari albi	2000,0
6. Acid. citrici	0,75

Man kocht 1 in 2 und filtrirt; ferner 2 in 4 (s. 1000,0) und filtrirt ebenfalls, fügt hierzu 5 und 6, kocht, kühlt durch Erhitzen mit Eiweiss und Abschäumen, verdampft bis auf 3000,0 (Spec. Gew. von 1,20), dann weiter, bis 40,0 verdunstet sind und mischt die Lösung von 1 in 2 hinzu. Soll in 20 g 0,005 Opiumextrakt und das Lactische aus 0,01 Lactucariumextrakt enthalten.

Unguentum Lactucae virosae.

Ep. Extracti Lactucae virosae	1,0
Spiritus dilut. guttae X	
Unguent. cerat.	0,0
oder:	
Extracti Lactucae fluidi	2,0
Adips. benzoinati	8,0

Cough-Lozenges von KRATING. sind 1,25 schwere Pastillen aus 15,0 Lactucarium, 7,5 Ipecacuanha, 6,0 Scilla, 15,0 Sassaholzextrakt, 360,0 Zucker und q. a. Tragacanth.

Dormitiv, ein Schlafmittel, ist ein weingeistiger, mit Anisöl und Zucker versetzter Auszug aus Giftlattich (Troscus).

Elixir antiasthmaticum d'Aubrée. Nach SCHAUERPEL: Kalii iodati 4,5, Lactuc. gallic. 0,5, Aq. dest. 120,0, Spirit. Aeth. chlorat. 1,0, Sirup. Sacch. 25,5.

Pâte pectorale de Baudry ist eine Pasta gummosa mit etwa 0,15 Proc. Thridace.

Savon de Laitue, Savon de Thridace ist eine mit Chromgrün gefärbte Seife (REYKIL).

III. Lactuca altissima Schreb., wahrscheinlich eine hochstänglige Varietät von *Lactuca Scariola L.*, liefert in der Auvergne ebenfalls ein Lactucarium, das sich in der Wirkung ähnlich wie das deutsche verhält, also stärker ist als das in Frankreich officinelle von II.

IV. Ebenfalls vom deutschen nicht wesentlich verschieden sind das englische Lactucarium, *Lactucarium anglicum*, in der Gegend von Edinburgh gewonnen, das österreichische, *Lactucarium austriacum* (von Waidhofen an der Thaya), das russische, *Lactucarium rossicum* im Gouvernement Peltawa gewonnen.

V. Canadisches *Lactucarium*, *Lactucarium canadense* soll von *Lactuca canadensis* L. und *L. elongata* Mühlenberg stammen.

Lagenaria.

Gattung der Cucurbitaceae — Cucurbitaceae — Cucumerinae.

Lagenaria vulgaris Ser. (der Flaschenkürbis, Kalebasse, Calabasse d'Europe, Gourde, Congourde.) Heimisch in den Tropen der alten Welt, vielfach in wärmeren Gegenden kultivirt.

Medicinhch verwendet werden die Samen (*Semences de Congourde*, Gail.). Sie sind verlängert-elliptisch, an einer Seite abgestutzt, 2 cm lang, 8 mm breit. Aussen hellgrau. Am Rande mit einem breiten Wulst, gegen die Spitze ausgerandet.

Sie enthalten fettes Oel und werden in Form der Emulsion gegen Krankheiten der Blase angewendet. — Die harten, holzigen Fruchtschalen verwendet man zu Gefässen.

Laminaria.

Gattung der Phaeophyceae — Phaeosporaeae — Laminariaceae.

L. Laminaria digitata (L.) Lamx. Heimisch im nördlichen atlantischen Ocean, unterhalb der Fluthmarke bis zu 15 Faden Tiefe wachsend. Der Spross gliedert sich in wurzel-, stiel- und blätterartige Organe. Der Stiel wird an der Basis 4 cm dick, er erreicht eine Länge von 2 m, nach oben nimmt er allmählich an Dicke ab. Der blattförmige Theil ist bis 1,5 m lang und bis 0,9 m breit, er ist in verschiedener Weise handförmig in lineare und riemenförmige Lappen gespalten. Nach der Art der Theilung und nach der Breite der Lappen unterscheidet man 2 Formen, die auch für gute Arten gehalten werden: **L. Cloustoni** Edm. mit breitem Blatt und dickem Stiel, der Luftlücken enthält, und **L. stenophylla** Harvey mit schmalen Blatt und dünnem Stiel, der keine Luftlücken enthält.

Pharmaceutische Verwendung finden die Stiele der Pflanzen (*Laminaria* Ergänz., *Stipites Laminariae*), die getrocknet und zusammengebogen in den Handel kommen. Sie sind hornartig, braun, gerunzelt, von alten Pflanzen im Innern hohl, 6—12 mm dick, in den Runzeln mit einem weislichen Anflug von Kochsalz, indessen sollen auch aus Mannit bestehende Efflorescenzen vorkommen. Der Querschnitt lässt eine dunklere Rinde, ein eben solches Mark und eine hellere Mittelschicht erkennen. Das Mark besteht aus locker verflochtenen Fäden, während die äusseren Theile den Charakter des Pseudoparenchyms haben. In der Rinde ein Kreis von Schleimhöhlen.

Bestandtheile. 0,477 Proc. Jod. Der Schleim der Alge ist das Magnesium- und Natriumsalz der Alginicinsäure (Algin), 5—6 Proc. Mannit.

Verwendung. Aus den getrockneten Stielen macht man durch Abbrecheln und Feilen cylindrische und kegelförmige Stücke (*Laminariastifte*, *Laminariakegel*, *Quellmeissel*), die man in der Chirurgie und Gynäkologie zur Erweiterung von Wundkanälen verwendet, wie den Pressschwamm, das Tupeloholz und früher die Enzianwurzel. Die Quellung ist innerhalb 24 Stunden beendet. Es ist nothwendig, die Stifte möglichst genau in der Längsaxe der Stiele zu schneiden, da die einzelnen Gewebepartien ungleichmässig aufquellen. Die Quellung ist im Marke am stärksten.

Antiseptische Laminariastäbchen erhält man mittels folgender Lösungen: 1) Jodoform 10 Th., Aether 100 Th. 2) Quecksilberchlorid 1 Th., Aether oder Weingeist 100 Th. Um die Stifte zu sterilisiren, setzt man sie Alkoholdämpfen bei 120° aus und bewahrt sie dann in Glasröhrchen mit einem Wattebausch verschlossen auf.

II. Einige Arten dienen als Nahrungsmittel; so *Laminaria japonica* Aresch. in Ostasien, sie enthält nach Koxsie: 23,95 Proc. Wasser, 6,64 Proc. Stickstoffsubstanz, 0,87 Proc. Fett, 43,68 Proc. Kohlehydrate, 4,97 Proc. Holzfaser, 12,89 Proc. Asche. Ebenso ist man in China *L. bracteata* (Hai-tao) und auf den Orkney-Inseln die Stiele der *L. saccharina* Lamx., die bis 12 Proc. Mannit enthalten.

Algin ist eine durch Maceration von Laminarien mit Sodälösung erhaltene schleimige Lösung, die als Schlichte und Kesselsteinmittel und mit Laminariakohle gemengt unter dem Namen **Carbon-Cement** als Wärmeschutzmasse benutzt wird.

Lamium.

Gattung der Labiatae — Stachyoidae — Laminae.

I. *Lamium album* L. Von Portugal durch Europa und Asien bis zum Himalaya und Japan. Perennirendes Kraut mit Ausläufern, mit gestielten, grobgesägten, behaarten Blättern und gebüschtelten, Scheinquirls bildenden Blüthen. Die letzteren sind weiss oder grünlich, 10—25 mm lang, mit gekrümmter, über dem Grunde zu einem Höcker aufgetriebener, unter demselben eingeschnürter, schief aufsteigender und innen mit einem Haarkranz versehener Röhre. Oberlippe stark gewölbt, stumpf, Unterlippe dreispaltig mit verkehrt-herzförmigem, gezähneltem, an den Seiten herabgeschlagenem Mittellappen und in einen Zahn ausgezogenen Seitenlappen. Staubblätter didynamisch, bis zum Schlunde mit der Blumenkrone verwachsen.

Auf der Blumenkrone kurze, glatte, an der Spitze etwas verdickte Haare, ferner lange, mehrzellige, warzige Haare und kurz gestielte Drüsenhaare mit vierzelligem Kopf.

Verwendung finden die Blüthen:

Flores Lamii (Ergänzb.). **Flores Lamii albi.** **Flores Panaritiae**, s. **Urticae mortuae**. — Taubnesselblüthen. Weiss Nesselblüthen. Weiss Bienenangblüthen. Weiss Todtnesselblüthen. (Volksthümlich: Dangel. Löffelblumen. Weiss Kuckuck.)

Bestandtheile. Angeblich ein Alkaloid: **Lamiin**, dessen Existenz aber andersorts bestritten wird.

Einsammlung. Man sammelt die Blumenkronen ohne die Kelche bei sonnigem Wetter und trocknet sie an einem schattigen, luftigen Ort. 5 Th. frische geben 1 Th. trocken. Sie werden, sorgfältig nachgetrocknet, in dichtschiessenden Blechbüchsen aufbewahrt.

Verfälschung. Als solche sind die von *Lonicera*-Arten vorgekommen, die durch ihren abweichenden Bau und ihre röthliche Farbe auffallen.

Anwendung. Im Handverkauf als blutreinigendes Mittel. Neuerdings als blutstillendes Mittel, wie *Secale cornutum* empfohlen.

Tinctur. flor. Lamii alb. (c. Spir. dil. 1:5)	100,0
Sirup. Sacchar.	50,0
Aquae destillatae	250,0

II. *Lamium Galeobdolon* Crantz liefert **Herba Lamii lutei**.

Lanolinum.

Adeps Lanae. **Lanolinum.** **Lanolin.** **Lanolein.** **Lanae.** **Lanalln.** **Lanesin.** **Lanichol.** **Lanol.** **Vellolin.** **Wollfett.** **Agnin.** **Agnolin.** **Alapurin.** **Anaspalin.**

Mit dem Namen „Wollfett“ bezeichnet man eine aus dem Wollschweiss der Schafe abgeschiedene fettige Substanz, welche ihren physikalischen Eigenschaften nach ein Mittel ding ist zwischen Fett und Wachs.

Darstellung. Die Wollhaare der Schafe enthalten eine eigenthümliche Fettsubstanz, welche Wollfett oder Wollschweiss genannt wird. Beim Waschen der Wolle in den „Wollwäschereien“ erhält man nun ein rohes Wollfett, Suinter, welches eine Mischung des reinen Wollfetts mit freien Fettsäuren und Seife darstellt.

Zur Reindarstellung wird das rohe Wollfett mit Hilfe der wässerigen Lösungen von Aetzalkalien oder kohlensauren Alkalien emulgirt. Wird alsdann diese Emulsion dem Centrifugiren unterworfen, so trennt sie sich in eine Schicht, welche aus Seifenlösung besteht, und in eine zweite Schicht, welche das ziemlich reine Wollfett in rahmartiger Vertheilung enthält. Dieser Rahm wird nun mit Calciumchlorid behandelt, wodurch die noch vorhandenen Fettsäureseifen in unlösliche Kalkseifen verwandelt werden, so dass die Wollfett-Emulsion zersetzt wird, und das Wollfett zur Abscheidung gelangt. — Das Wollfett wird schliesslich mit etwas Marmorkalk zusammengeschmolzen, und die von Wasser befreite Masse mit Aceton extrahirt, welches nur das Wollfett, nicht aber auch die noch beigemengte Kalkseife auflöst. Nach dem Abdestilliren des Acetons hinterbleibt wasserfreies Wollfett.

Zur Zeit wird von verschiedenen Fabriken nach abweichenden Verfahren gearbeitet. Eine Fabrik z. B. unterwirft die Emulsion von Wollfett und Seife einem Schlammverfahren und erzielt damit den Effekt, dass sie Wollfett von verschiedenem Schmelzpunkte gewinnt, weil das leichter schmelzbare Wollfett auch das specifisch-leichtere ist, daher beim Schlammverfahren weiter hinweggetragen wird.

Durch Einkneten von Wasser in das wasserfreie Wollfett mittels besonderer Knet- und Mischmaschinen erhält man alsdann das sogenannte „Lanolin“.

Nomenklatur. Der Name „Lanolin“ wurde ursprünglich lediglich für das wasserhaltige Wollfett gebraucht, welches zunächst überhaupt allein im Handel war. Erst später gelangte auch das wasserfreie Wollfett an den Markt, und seitdem wird der Name Lanolin gelegentlich auch für das wasserfreie Wollfett angewendet. Dadurch ist eine ziemliche Verwirrung entstanden, welcher nunmehr durch die Germ. IV ein Ende gemacht werden dürfte.

Adeps lanae anhydricus (Germ. IV). **Adeps Lanae** (Brit. Helv.). **Wasserfreies Wollfett.** **Wollfett.** **Suint de laine.** **Wool-fat.**

Eigenschaften. Das gereinigte, wasserfreie Fett der Schafwolle. Hellgelbe, salbenartige Masse von sehr schwachem (hockigem) Geruche, welche nach Germ. IV bei etwa 40° C., nach Brit. bei 40–44,4° C., nach Helv. bei 35–36° C. zu einer fast klaren Flüssigkeit schmilzt. Der Schmelzpunkt des Wollfetts ist übrigens nicht ganz gleichgültig. Nach den heutigen Anschauungen ist ein niedriger schmelzendes Wollfett als Salbengrundlage besser geeignet als ein höher schmelzendes. Am zweckmässigsten dürfte ein solches vom Schmelzpunkt 33–40° C. sein. Es ist in Chloroform, Aether, Aceton, Benzol, Petroläther, Schwefelkohlenstoff leicht löslich, in Wasser so gut wie unlöslich, in Alkohol schwerlöslich. 1 Th. löst sich in etwa 75 Th. siedendem Alkohol von 90 Proc.

Die charakteristischen Eigenschaften des Wollfetts, die auch dessen arzneitliche Verwendung bedingen, sind folgende: 1. Es wird von wässriger Kalilauge kaum verseift, die Verseifung gelingt erst — und auch dann noch schwierig — durch alkoholische Kalilauge, am besten unter Druck. Damit steht im Zusammenhange, dass das Wollfett auch wenig Neigung zum Ranzigwerden hat, wodurch es sich von den Glycerinfetten vorteilhaft unterscheidet. 2. Es ist im stande, die 2–3fache Menge seines Gewichtes an Wasser aufzunehmen und damit eine Masse zu geben, welche immer noch Salbenkonsistenz hat. 3. Es wird von der thierischen Haut resorbirt und vermittelt seinerseits die Resorption der ihm einverleibten Arzneistoffe. 4. Es haftet auf Schleimhäuten und kann deshalb zur Applikation von Arzneimitteln auf Schleimhäuten verwendet werden.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach besteht das Wollfett aus den Estern verschiedener Säuren mit mehreren Alkoholen. Von Säuren sind bisher nachgewiesen worden Lanocerinsäure $C_{20}H_{40}O_2$, Lanopalminsäure $C_{16}H_{32}O_2$, Myristinsäure $C_{14}H_{28}O_2$, Carnaubasäure $C_{18}H_{34}O_2$, von Alkoholen Cholesterin $C_{27}H_{48}OH$, Isocholesterin $C_{27}H_{48}OH$, Cerylalkohol

$C_{27}H_{55}.OH$, Carnaubylalkohol $C_{24}H_{49}O$, Lanolinalkohol $C_{21}H_{43}O$, ohne dass damit die Zusammensetzung des Wollfettes als erschöpft angesehen werden könnte.

Der Nachweis des Wollfettes wird durch zwei Reaktionen geführt, welche dem Cholesterin zukommen, also anzeigen, dass ein Cholesterinfett vorliegt: 1) Schüttet man eine Lösung von Wollfett in Chloroform (1:50) über konc. Schwefelsäure, so entsteht an der Berührungsstelle eine Zone von feurig-brannrother Färbung, welche nach 24 Stunden die höchste Stärke erreicht. 2) Löst man etwa 0,1 g Wollfett in 3–4 cem Essigsäureanhydrid $[(CH_3CO)_2O]$, s. Bd. I S. 13, und lässt in diese Lösung tropfenweise konc. Schwefelsäure einfließen, so entsteht eine rosaroth gefärbung, welche bald in Grün oder Blau übergeht (Liebermann's Cholestolreaktion).

Konstanten. Spec. Gewicht bei $100^\circ C. = 0,890$. Jodzahl 25,6–28,0, Körnerstoner's Zahl 80–95,0 doch sind diese Zahlen nicht hinreichend sicher.

Prüfung. 1) Wollfett sei von hellgelber Farbe und fast geruchlos. Beim Verreiben auf dem Handteller darf sich nur ein äusserst minimaler bockiger Geruch zeigen. Der Schmelzpunkt liege nach Germ. IV bei etwa $40^\circ C.$, doch wird man im allgemeinen einem bei etwa $38^\circ C.$ schmelzenden Wollfett den Vorzug geben. — 2) Löst man 2 g Wollfett in 10 cem neutralem Aether, so soll diese Lösung nach Zusatz von 2 Tropfen Phenolphthaleinlösung farblos bleiben (Rothfärbung würde die Gegenwart von freiem Alkali anzeigen), dagegen auf Zusatz von 0,1 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Kalilauge stark roth gefärbt werden. Hierdurch wird ein Maximal-Säuregehalt zugelassen, welcher für 100 g Wollfett $= 0,028$ g festem Kalihydrat entspricht. 3) Man erhitzt 10 g Wollfett mit 50 g Wasser im Dampfbade unter beständigem Umrühren, lässt kurze Zeit auf dem Dampfbade stehen und alsdann ohne Umrühren (!) erkalten. Während des Erhitzens muss eine klare, blassgelbe, geschmolzene Fettschicht auf dem Wasser schwimmen, welche nicht schaumig ist und keine Unreinigkeiten absetzt (Präparate, welche noch Seife enthalten, sind schaumig und zeigen keine klare Fettschicht). Nach dem Erkalten trennt man die wässrige Flüssigkeit ab! Diese soll neutral reagiren (also frei von Säuren und Basen sein), beim Erhitzen mit Kalkwasser keine Dämpfe ausgeben, welche rothes Lackmuspapier bläuen, d. h. es sollen Ammoniaksalze nicht zugegen sein. — Dampft man die wässrige Flüssigkeit in einer Platinschale ab, so darf Glycerin nicht hinterbleiben. Man würde dasselbe erkennen an dem süßen Geschmack und daran, dass es beim Erhitzen mit Kaliumbisulfat den stechenden Geruch nach Akrolein entwickelt. — 10 cem der zuvor durch gewaschenen Asbest filtrirten, wässrigen Flüssigkeit sollen durch 2 Tropfen Kaliumpermanganatlösung (1:1000) für etwa 10 Minuten roth gefärbt werden. Umschlagen der Rothfärbung in Braun würde durch die Gegenwart von Glycerin und anderer leicht oxydirbarer organischer Verunreinigungen verursacht werden. — 4) Kocht man 1 g Wollfett mit 20 cem absolutem Alkohol, lässt vollständig erkalten und filtrirt, so soll das Filtrat auf Zusatz einiger Tropfen alkoholischer Silbernitratlösung (1:20) entweder gar nicht getrübt werden oder eine etwa entstehende leichte Trübung (von ausgeschiedenem Wollfett) soll durch schwaches Erwärmen wieder verschwinden. Eine in warmem Alkohol unlösliche Trübung rührt vom Chlorsilber her; das Chlor entstammt alsdann voraussichtlich Chlorsubstitutionsprodukten des Wollfettes, und es ist zu vermuthen, dass dieses Chlor von einem Bleichprocess des Wollfettes herrührt. — 5) Wollfett darf höchstens 0,05 Proc. Asche hinterlassen. Diese Asche besteht aus Eisenoxyd und darf feuchtes rothes Lackmuspapier nicht bläuen. Damit ist die Abwesenheit von Natron-, Kali- und Kalkseife bewiesen.

Aufbewahrung. Wollfett nimmt bei längerer Aufbewahrung an der Luft an seiner Oberfläche allmählich eine firnissartige Beschaffenheit an. Es ist daher in gut geschlossenen Gefässen an einem kühlen Orte aufzubewahren.

Adeps Lanae cum Aqua (Germ. IV). **Lanolinum** (Anstr.). **Adeps Lanae hydrosus** (Brit. U-St.). **Lanolin** (Helv.). Wasserhaltiges Wollfett.

Wärmt man Wollfett leicht an und mischt man ihm alsdann allmählich etwa $\frac{1}{2}$ seines Gewichts Wasser zu, so wird dieses mit Leichtigkeit aufgenommen und so festgehalten, dass es bei gewöhnlicher Temperatur nicht abgegeben wird. Das vorher gelbe

Wollfett geht dabei in eine fast weisse Masse über, welche „Lanolin“ genannt worden ist. — In der Technik erfolgt das Einkneten des Wassers mittels besonderer Apparate (FLEISCHER's Knet- und Mischmaschinen).

Eigenschaften. Eine weisse, fast geruchlose, salbenartige, etwas zähe Masse, welche beim Erwärmen im Wasserbade schmilzt und sich in eine wässerige und auf dieser schwimmende ölige Schicht scheidet. — Das wasserhaltige Wollfett ist im stunde, noch mehr als sein gleiches Gewicht Wasser aufzunehmen, ohne seifig-glatt zu werden und ohne seine salbenartige Beschaffenheit einzubüssen. Ebenso wie Wasser können ihm mit Leichtigkeit Fette, fettsäurehaltige Oele und wässerige Lösungen von Arzneisubstanzen beigemischt werden.

Prüfung. 1) 10 Th. wasserhaltiges Wollfett sollen beim Erwärmen bis zum konstanten Gewicht nicht mehr als 3 Th. an Gewicht verlieren, entsprechend einem zulässigen Wassergehalt von 30 Proc. (Germ. IV. Brit. Austr. U-St.). — 2) Erhitzt man 10 g wasserhaltiges Wollfett in einem Porzellanschälchen mit 50 ccm Wasser auf dem Wasserbade, so muss das Wollfett sich auf dem Wasser geschmolzen und klar, ferner als hellgelbes, nicht bräunliches Oel absetzen. Unreine Präparate geben hierbei eine schaumige, sich nicht klärende, bräunliche Schmelze. — 3) Das nach dem Erkalten abgetrennte wasserfreie Wollfett, ferner die von diesem geschiedene wässerige Schicht sind in gleicher Weise zu prüfen, wie beim wasserfreien Wollfett angegeben ist.

Aufbewahrung. Das wasserhaltige Wollfett werde an einem kühlen Orte in gut verschlossenen Gefässen aufbewahrt, da es anderenfalls nach einiger Zeit an den der Luft ausgesetzten Schichten etwas Wasser abdunstet, wodurch die Oberfläche etwas dunklere Färbung und fäulnissartige Beschaffenheit annimmt.

Anwendung. Das Wollfett wird im wasserfreien wie im wasserhaltigen Zustande in ziemlich ausgedehntem Umfange namentlich als Salbengrundlage angewendet. Es eignet sich hierzu aus folgenden Gründen: 1) Es wird nicht ranzig und wirkt nicht reizend auf die Haut. 2) Es wird vom Keratinsgewebe, also auch von der Haut resorbiert und vermittelt den Uebergang von Arzneisubstanzen in diese. 3) Es nimmt grosse Mengen Wasser auf. 4) Es haftet auf Schleimhäuten. 5) Es ist frei von Mikroorganismen und verhindert das Durchwachsen derselben.

Wo das Wollfett als solches zu zähe ist, macht man ihm einen Zusatz von etwa 20 Proc. Olivenöl oder Schweineschmalz.

Wenn „Lanolin“ ohne besonderen Zusatz verordnet ist, so muss das wasserhaltige Wollfett abgegeben werden.

Adeps Lanae ad usum veterinarium ist eine etwas weniger reine Sorte Wollfett, zum Gebrauch in der Tierheilkunde und zu technischen Zwecken, z. B. zur Verhinderung der Schaumbildung beim Eindampfen der Zuckersäfte im Vacuum der Zuckerfabriken bestimmt. Diese Sorte hat immer noch eine ausgesprochene gelbe Färbung und ist mit Oesypus nicht zu verwechseln.

Adeps Lanae crudus. Rohes Wollfett. **Oesypus.** **Oesypum.** **Suintier.** Ist das rohe Wollfett, durch Auskochen mit Wasser und Koliren gereinigt. Eine braune oder grünlichbraune fettige Masse von widerlichem Bock-Geruch. Es ist in früheren Jahrhunderten und sogar noch um 1890 herum (von einer sächsischen Fabrik) als Wundsalbe verwendet, bez. in den Verkehr gebracht worden.

Lanolinum pro receptura (Münch. Ap.-V.) Wollfett zum Rezeptargebrauch. Eine Mischung von 100 Th. wasserhaltigem Wollfett mit 30 Th. frischem Schweineschmalz. Das Zumischen des Schweineschmalzes erfolgt, um der Salbengrundlage die Zähigkeit zu nehmen. An Stelle von Schweineschmalz werden auch Vaseline und Olivenöl angewendet.

Thiëlanin. Wird wasserfreies Lanolin mit Schwefel erhitzt, so entsteht unter Entweichen von Schwefelwasserstoff ein geschwefeltes Produkt, welches etwa dem *Oleum Lini sulfuratum* zu vergleichen ist. Es bildet eine braune, dem Schwefelbalsam ähnlich riechende, salbenartige Masse.

Der Gehalt an Schwefel beträgt rund 3 Proc. Sein Vorzug vor anderen Schwefelmitteln soll darin bestehen, dass es keinerlei Reizerscheinungen verursacht. Nur auf die behaarte Kopfhaut ist es im unverdünnten Zustande nicht anwendbar. Man braucht es bei einer Reihe von Hautkrankheiten an Stelle der bisher üblichen geschwefelten Mittel.

Bianco di Parigi. Pariser Weiss. Man verreibt 10 Th. geschmolzenes Wollfett mit 50 Th. Speckstein, 10 Th. Magnesiumkarbonat, 15 Th. Zinkoxyd, 1 Th. Cinnober und etwas Rosenöl (auf 100 g = 2 Tropfen.) Ein zartes, feines Pulver, als Cosmeticum.

Byrolin, ein kosmetisches Präparat von GRAY & Co., besteht aus Borsäure, Wollfett, Glycerin und Wasser, hat also etwa die gleiche Zusammensetzung wie Lanolinum boroglycerinum. (S. dieses.)

Itchel. Man schmilzt im Wasserbade je 420 g wasserfreies Wollfett und Vaseline und fügt eine Anreicherung von 45 g Jodoform mit 32 g Glycerin, ferner 24 g reine Karbolsäure, sowie 12 g Eucalyptusöl, 12 g Lavendelöl hinzu und rührt bis zum Erkalten.

Kautschuk-Lanolin. Kautschuk 150,0 werden in Chloroform gelöst und nach und nach innig gemischt mit wasserfreiem Wollfett 1800,0. (Französische Hospital-Vorschrift.)

Lanoform von Apotheker W. WIES. Angeblich eine Verbindung (?) von Wollfett mit Formaldehyd. Wird als Lanoform-Crème und als Lanoform-Streupulver mit je 1 Proc. Formaldehyd in den Handel gebracht.

Lanoïd. Eine von WALLAS empfohlene Binde aus elastischem, wollenen Gewebe. Hat mit dem Wollfett nichts zu thun.

Lanolin-Hufschmiere nach E. DIETRICH. Adipis Lanae crudi 85,0, Olei Rapae 15,0, Nitrobenzöl gtt. X, Olei Citronellae gtt. V.

Lanolin-Rosen-Crème. Adipis Lanae cum aqua 25,0, Olei Amygdalarum 60,0, Saponis medicati pulverati 8,0, Aquae destillatae 150,0, Aquae Rosae 30,0, Parfüm ad libitum. Präparat zur Pflege der Haare.

Mannocetin. Ein Rostschutzmittel, zum Einreiben von blanken Eisendächern, z. B. blanken Maschinenteilen, ist eine Lösung von wasserfreiem Wollfett in gleichen Theilen Kampheröl. (B. FISCHER.)

Oesypus. Das rohe Wollfett. Es wurde gegen 1888 von einer süddeutschen Fabrik in den Handel gebracht und sollte starke Heilkraft haben. Es war eine braune, stark hochlig riechende salbenartige Masse. — Heute gilt der Name „Oesypus“ als Synonym für Wollfett, und es würde als Oesypus im Zweifelsfalle jedenfalls ein reines Wollfett abzugeben sein.

Quaglio's Lanolinpuder. Man löst Wollfett in Aether und macht mit dieser Lösung und Magnesiumkarbonat einen Teig, welchen man austrocknen lässt und alsdann pulvert. Die so erhaltene Lanolin-Magnesia lässt sich mit allen zu Puder üblichen Stoffen vermischen. Statt Magnesia kann man auch Zinkweiss, Talcum und Wismutweiss verwenden, doch sind die mit diesen erhaltenen Präparate nicht so specifisch leicht.

Vasellinum lanolinatum HALL. Eine Mischung von 25 Th. Adipis Lanae und 75 Th. Vaselin.

Cremor refrigerans UNNA.

Rosensalbe nach UNNA.

Rp. Adipis Lanae	10,0
Adipis benzoati	20,0
Aquae Rosae	80,0.

Cremor refrigerans cum Aqua Calcis UNNA.

Rp. Adipis Lanae	10,0
Adipis benzoati	20,0
Aquae Calcis	80,0.

Cremor refrigerans Plumbi subacetici UNNA.

Rp. Adipis Lanae	10,0
Adipis benzoati	20,0
Liquoris Plumbi subacetici	60,0.

Emulsio Lanolini.

Lanolin-Milch.

Rp. Adipis Lanae cum aqua	5,0
Aqua (von 60° C)	100,0
Saponis medicati	0,35.

Die Emulsion ist zu kochen und kann auch noch mit Borax versetzt werden. Das jetzige reine Wollfett giebt ohne Zusatz von Seife keine Emulsion.

Ferrum sesquichloratum cum Lanolino KATZ.

Eisen-Lanolin von KATZ.

Rp. Ferri sesquichlorati crystall.	30,0
Aquae destillatae	3,0
Adipis Lanae cum aqua	60,0.

Zur örtlichen Behandlung der Diphtherie.

Lanolinum boricum in bacillis DIETRICH.

Rp. Seli benzoati	30,0
Adipis Lanae	60,0
Acid. borici	10,0.

Lanollimentum Boroglycerini.

Wollfett-Boroglycerin (Ergänzb.).

Rp. 1. Acid. borici	20,0
2. Glycerini	100,0
3. Aquae destillatae	50,0
4. Adipis Lanae	350,0
5. Olei Olivae	130,0.

Man erwärmt 1—5 bis zur Lösung und mischt diese zu 4 und 5.

Lanolinum carbolicum in bacillis DIETRICH.

Rp. Seli benzoati	
Cerae flavae	33 80,0
Adipis Lanae	55,0
Acid. carbolic.	5,0.

Lanollimentum Ientens.

Wollfett-Cream (Ergänzb.).

Rp. Cetacei	20,0
Vasolini flavi	60,0
Adipis Lanae	80,0
Aquae	100,0.

Zu 80 g dieser schaumig geführten Salbe mischt man 1 Tropfen Rosenöl.

Lanollimentum Ientens (Bad. T.).

Lanolin-Crème.

Rp. Adipis Lanae cum aqua	75,0
Aquae destillatae	45,0
Paraffini liquid.	30,0
Olei Rosae	gtt. V
Extrakt Millefolium	10,0.

Eine fast weisse Salbe.

Lanolinum leniens.**Lanolin-Creme JAFFÉ & DARMSTÄDTER.**

Rp. Adipis Lanæ cum aqua	64,0
Paraffini liquid	15,7
Cerolini	4,5
Aquæ	13,5
Boracis	0,5.

Parfum ad libitum.**Lanolinum leniens SÄLFFELD.****Lanolin-Creme SÄLFFELD.**

Rp. Adipis Lanæ	24,0
Vasellini flavi	4,0
Olæ Rosæ	glt. I
Tinctura Vanillæ	glt. X
Spiritus Rosæ	glt. XX.

Lanolinum salicylatum in bacillis DIETZICH.

Rp. Echi benzoat	25,0
Ceræ flavæ	8,0
Acid. salicylic	2,0
Adipis Lanæ	65,0.

Lanolinum Tholl.

Rp. Tholl liquid	10,0
Adipis benzoat	20,0
Adipis Lanæ cum aqua	70,0.

Pasta adiposa UNNA.**Fettpasta nach UNNA.**

Rp. Adipis Lanæ	5,0
Acid. acetic dilut (50 Proc.)	2,0
Adipis benzoat	2,0
Essent	6,0.

Pasta Oxypt.

Rp. Oxypt	
Zinci oxydat	
Olæ Olivæ	ss.

Pulvis lanolinatus.**Lanolin-Streupulver.**

Rp. 1. Adipis Lanæ	5,0
2. Aetheria	20,0
3. Amyll	40,0
4. Acid. borici	2,0
5. Talci veneti	40,0.

Misch 1 zu 2, vermischt mit 3 und lässt an der Luft abdunsten. Dann mischt man 4 mit 5, gibt die vorige Mischung dazu und Parfum ad libitum.

Sapo lanolinus STERN.

Rp. Saponis kalini	2,0
Adipis Lanæ cum aqua	2-2,5.

Mit Ausnahmen von Salicylsäure lassen sich alle gebräuchlichen Arzneistoffe einverleiben.

Sapo ungulosus lanolinatus.**I. E. DIETZICH.**

Rp. Mollini	80,0
Adipis Lanæ cum aqua	20,0.

II. STERN.

Rp. Saponis kalini	20,0
Adipis Lanæ	25,0.

Unguentum Acid. salicylic HUSSON.

Rp. Acid. salicylic	
Olæ Terebinthinæ	ss 1,0
Adipis Lanæ cum aqua	8,0.

Gegen akuten und chronischen Gelenkrheumatismus.

Unguentum adhaesivum.**Lanolin-Wachspaste nach STERN.**

Rp. Ceræ flavæ	
Adipis Lanæ	ss 40,0
Olæ Olivæ	20,0.

Unguentum Adipis Lanæ (Germ. IV).**Wollfettanbe.**

Rp. Adipis Lanæ anhydr.	20,0
Aquæ	
Olæ Olivæ	ss 5,0.

Unguentum leniens cum adipis**Lanæ paratum (MÜNCH. AP.-V.).**

Rp. Paraffini liquid	68,0
Paraffini solidi	22,0
Adipis Lanæ	10,0
Aquæ Rosæ	100,0
Olæ Rosæ	glt. IV.

Unguentum refrigerans UNNA.**Lanolin-Kühlsalbe nach UNNA.**

Rp. Adipis Lanæ	10,0
Adipis benzoat	20,0
Aquæ Rosæ	80,0.

Unguentum refrigerans aquæ Calcis UNNA.

Rp. Adipis Lanæ	10,0
Adipis benzoat	20,0
Aquæ Calcis	30,0.

Bei Verbrennungen.**Unguentum refrigerans Ichthyoll.**

Rp. Adipis Lanæ	10,0
Adipis benzoat	20,0
Aquæ destillatæ	24,0
Ichthyoll	6,0.

Unguentum refrigerans Plumbi (sub)-acetic**UNNA.**

Rp. Adipis Lanæ	10,0
Adipis benzoat	20,0
Liquoris Plumbi subacetic	80,0.

Unguentum refrigerans pomadinum UNNA.

Rp. Adipis Lanæ	10,0
Unguenti pomadini	20,0
Aquæ destillatæ	20,0.

Unguentum refrigerans Zinci UNNA.

Rp. Adipis Lanæ	10,0
Unguenti Zinci benzoat	20,0
Aquæ Rosæ	20,0.

Lappa.

Gattung der Compositae—Cynareae—Carduinae (jetzt Arctium L.).

I. *Arctium Lappa* L. ex parte (*Lappa officinalis* Allioni), *A. tomentosum* Schrk. (*Lappa tomentosa* Lam.), *A. minus* Schrk. (*Lappa glabra* Lmk.), *A. nemorosum* Lejeune. Die drei ersten Arten in Europa und Asien weit verbreitet, die letzte in Mitteleuropa. In Amerika eingeschleppt.

Alle Arten liefern in der Wurzel:

Radix Bardanae (Austr. Ergänz.). **Lappa** (U-St.). **Radix Aretii**. **Radix Lappae**. — Klettenwurzel. Bezorwurzel. Ohmbblätterwurzel. — **Racine de bardane** (Gall.). **Racine de glotoneron**. — **Burdock Root**. **Clot-bur-root**.

Beschreibung. Die wenig verzweigte, spindelförmige Wurzel ist frisch oben bis 3 cm dick, meist bis 30 cm lang, rundlig, hellgrau-braun oder mit dunklerem, leicht in Schuppen sich ablösendem Kork bedeckt. Im Querschnitt ist das Holz gelblich, die Rinde weiss, die $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ des Durchmessers ausmacht. Rinde und Holz sind strahlig, die erstere lückig. In älteren Wurzeln wird auch das Holz durch Zerreißung lückig. Die Wurzel schmeckt frisch etwas scharf, trocken fade, schwach schleimig und süßlich.

Bestandtheile. Inulin, Spuren ätherischen Oeles, Gerbstoff, Zucker, Schleim.

Verwechslungen. **Atropa Belladonna** L., die Wurzel hat Stärke und Oxalat-sand (Bd. I, S. 468).

Symphytum officinale L., die Wurzel ist aussen schwarz und enthält kein Inulin. **Rumex obtusifolius** L., die Wurzel wird im Querschnitt durch Alkalien violettroth.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel von der wild wachsenden Pflanze (Austr.) im Herbst des ersten oder im Frühling des zweiten Jahres, spaltet stärkere Stücke der Länge nach und trocknet. 5 Th. frische Wurzeln geben 1 Th. trockne. Man hält sie geschnitten in Holzkisten, doch nur in kleinen Mengen vorrätig, da sie sehr dem Wurmfrasse unterworfen ist und leicht schimmelt.

Anwendung. Die Wurzel steht von Alters her in dem Rufe, den Haarwuchs zu befördern und wird daher äusserlich als Aufguss oder als ölgiger Auszug zum Einreiben der Kopfhaut benutzt. Da ihr diese Wirkung nicht innewohnt, so giebt man als „Klettenwurzelöl“ in der Regel ein mit ätherischen Oelen versetztes Olivenöl ab. — Sonst dient die Wurzel als schweisstreibendes Mittel.

Herba Bardanae, Klettenkraut und **Oleum Bardanae coctum**, Klettenöl gehören mit zu den Heilmitteln des Pfarrers KNEIPP.

Extractum Bardanae (Gall.). Klettenwurzelextrakt. **Extrait de bardane**. Wird aus der in dünne Scheiben geschnittenen Wurzel wie **Extract. Gentianae** Gall. (Band I, S. 1213) dargestellt.

Extractum Lappae fluidum (U-St.). Klettenwurzel-Fluidextrakt. **Fluid Extract of Lappa**. Aus 1000 g gepulverter Klettenwurzel (No. 80) und q. a. verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdampfungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, fängt die ersten 800 ccm Perkolat für sich auf und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her.

Oleum Bardanae artificiale. Klettenwurzel-Haaröl (E. DREIERICH). 900,0 Olivenöl, 100,0 Benzoesöl, 0,5 Alkannin, 3,0 Chlorophyll (Schütz) versetzt man nach erfolgter Lösung mit 2,0 Bergamottöl, je 0,5 Lavendel- und Rosenöl, 0,01 Cumarin.

Tisana Bardanae (Gall.). Tisane de bardane. 20 g Klettenwurzel, 1000 g siedendes Wasser. Nach 2 Stunden auspressen.

Haarbalsam von J. A. HAUSCHILD, ist eine mit Indigo grün gefärbte, mit wenig Weingeist versetzte Klettenwurzelabkochung. 25 g = 1 Mark.

VELSO's Kräuteressig, gegen Syphilis, ist ein mit Sublimat versetzter Sirup aus Klettenwurzel, Löwenzahn, Senna, Pfefferminze, Coriander und Süßholz.

II. Die jungen Triebe von I werden vielfach als „Salat“ gegessen, ganz besonders gilt dies von der japanischen **Lappa edulis** Sieb., die als „japanische Scorzoneria“ kultivirt wird.

Lauro-Cerasus.

Prunus Laurocerasus L. (Familie der Rosaceae-Prunoidae). Heimath in Kleinasien und am Balkan, im westlichen und südlichen Europa vielfach kultivirt.

Verwendung finden die frischen, im Juli und August gesammelten Blätter:

† **Folia Lauro-Cerasi** (Ergänz.). **Laurocerasi Folia** (Brit.). — Kirschlorbeerblätter. Contentblätter. (Mandelblätter). — **Feuilles de laurier-cerise** (Gall.) —

Cherry-Laurel-Leaves, ausschliesslich zur Darstellung des Kirschlorbeerwassers und des ätherischen Oeles.

Beschreibung. Sie sind 7—12 cm lang, 2—5 cm breit, aber auch in der Kultur viel grösser werdend, frisch 0,5 mm dick, elliptisch oder länglich-lanzettlich mit bis 1 cm langem Stiel, kahl, lederig, glänzend. Rand umgebogen, gegen die Spitze entfernt geknagelt oder ganzrandig. Vom Mittelnerven gehen linksseits 8—12 Seitenerven ab. Auf der Unterseite nahe dem Stiele zu jeder Seite des Primärnerven 1—4 Drüsengrübchen. — Epidermis beiderseits aus wellig-polygonalen Zellen, Stomatien nur unterseits. Zwei bis drei Lagen von Palissaden an der Oberseite. Im Schwammparenchym Drüsen und grosse (70 μ) Einzelkristalle von Oxalat. Geschmack schwach adstringierend, kaum bitter. Beim Zerreiben nach Blausäure riechend.

Bestandtheile. 1,38 Proc. Laurocerasin, ein dem Amygdalin nahe verwandtes, aber nicht damit identisches Glukosid, das bei der Einwirkung von Wasser und Emulsin ebenfalls Benzaldehyd und Blausäure giebt. Die Ausbeute an Blausäure bei der Destillation der Blätter ist im Juli und August am grössten, sie beträgt nach Filčeková bis 0,12 Proc. des Destillats. Es ist wichtig, die Blätter zerkleinert zu verwenden (vergl. unten). — Ausserdem enthalten die Blätter krystallinische Phyllinsäure, $C_{72}H_{84}O_{10}$, Zucker, Gerbstoff, Wachs etc. und 5—7 Proc. Asche.

Verwechslungen der Blätter mit denen anderer Prunus-Arten, die ebenfalls beim Zerreiben Blausäure entwickeln, sind leicht zu erkennen, da solche sämmtlich kleiner und nicht lederig sind.

† **Aqua Laurocerasi.** Hydrolatum Laurocerasi. Kirschlorbeerwasser. Eau distillée de laurier-cerise. Cherry-Laurel Water. Ergänzb.: 15 Th. frische, grob geschnittene Kirschlorbeerblätter übergiesst man mit 45 Th. Wasser und destillirt 9 Th. in eine Vorlage ab, welche 3 Th. Weingeist (87proc.) enthält. Das Destillat wird mit einer Mischung aus 9 Th. Wasser und 3 Th. Weingeist soweit verdünnt, dass es 0,1 Proc. Cyanwasserstoff enthält. Klare oder fast klare Flüssigkeit vom Spec. Gew. 0,985—0,989.

Helv.: 100 Th. frisches, kurz vor der Blüthezeit geprücktes, geschnittenes und zerstoßenes Kirschlorbeerblatt destillirt man im Dampfstrom, fängt das Destillat in 5 Th. Weingeist (94proc.) auf und bringt auf 100 Th. mit 0,1 Proc. HCN.

Brit.: Von 320 g frischen Kirschlorbeerblättern und 1000 ccm Wasser destillirt man 400 ccm ab und stellt auf 0,1 Proc. HCN ein.

Gall.: Von 1000 g frischen, zerstoßenen Kirschlorbeerblättern und 4000 g Wasser destillirt man 1500 g ab, schüttelt das Destillat kräftig, filtrirt durch ein genässtes Filter und bringt auf 0,05 Proc. HCN.

Austr. giebt keine Vorschrift, fordert aber in Uebereinstimmung mit Ergänzb., Brit. und Helv. einen Gehalt von 0,1 Proc. Blausäure. (Man beachte, dass Gall. nur 0,05 Proc. vorschreibt!)

Prüfung¹⁾, Aufbewahrung, Anwendung, Abgabe und Höchstgaben genau wie bei Aqua Amygdalarum amararum (Band I, S. 280 u. fgd.), welches auch nach Angabe der Pharm. Germ. IV., die Aqua Laurocerasi nicht aufgenommen hat, an Stelle des letzteren abgegeben werden darf (d. h. also, sobald dieses nicht vorrätig ist.)

Aqua Laurocerasi duplex und triplex. Nach Erklärung österreichischer Destillateure sind Destillate mit 0,2—0,3 Proc. HCN als künstliche Gemische anzusehen, da ein Wasser mit mehr als 0,15 Proc. HCN nur kurze Zeit haltbar ist.

Sirupus cum Aqua Laurocerasi (Gall.). Sirop de laurier-cerise. In 1000 g Kirschlorbeerwasser löst man ohne Wärmeanwendung 1800 g Zucker und filtrirt.

Guttas antemeticas KROVNER.		Lotic antivenerea DALLONX.	
Rp. Aqua Lauroceras	5,0	Rp. Aqua Lauroceras	15,0
Tinctura Strychni semib	1,0	Liquoris Kali carbonat	30,0
Morgens und Abends 10 Tropfen.		Aqua destillata	450,0

Zu Waschungen.

Oleum Laurocerasi. Kirschlorbeeröl. Essence de laurier-cerise. Oil of Cherry Laurel.

¹⁾ Gall. lässt den HCN-gehalt mittels titrirter Kupfersulfatlösung feststellen (23,09 g Cupr. sulf. crist. in 1 l); 100 ccm des zu prüfenden Wassers werden mit 10 ccm Ammoniakflüssigkeit, dann mit der Kupferlösung bis zur blauvioletten Färbung versetzt; die verbrauchten ccm geben den Gehalt von HCN in Milligrammen an.

Kirschiorbeeröl ist dem Bittermandelöl sehr ähnlich und unterscheidet sich von ihm nur durch seinen etwas abweichenden Geruch. Es hat das spec. Gew. 1,054—1,066, ist optisch inaktiv und löst sich in 1—2 Th. Spiritus dilutus klar auf. Neben Benzaldehyd enthält es Blausäure, Phenylxyacetonitril (Mandelsäurenitril) und eine sich nicht mit Natriumbisulfat vereinigende Substanz, die bei der Oxydation Benzoesäure liefert und vermuthlich aus Benzylalkohol besteht. Bei der Prüfung sowie der Bestimmung des Gehalts an Blausäure verfährt man genau so, wie bei Bittermandelöl (s. Bd. 1, S. 283).

Laurus.

Gattung der Lauraceae—Lauroideae—Laureae.

Laurus nobilis L., wahrscheinlich in Kleinasien heimisch. Strauch oder bis 8 m hoher Baum mit immergrünen, lederigen, wechselständigen Blättern und achselständigen, kurz gestielten Indorescenzen. Blüten zweihäusig oder zwittrig. Perigon mit kurzer Röhre und viertheiligem Saum. In den männlichen und zwittrigen Blüten meist 12 in 3 Wirteln stehende Staubblätter, daran Filamente, die gewöhnlich eine Drüse tragen. In der weiblichen Blüthe vier Staminodien. Griffel kurz, Narbe dreikantig. Frucht eine Steinfrucht.

Verwendung finden: a. Die Blätter:

Folia Lauri. Lorbeerblätter. — *Feuilles de laurier commun* (Gall.).

Beschreibung. Sie sind über 10 cm lang, bis 5 cm breit, lanzettförmig, mehr oder weniger stumpf zugespitzt, kurz gestielt und mit verdicktem, etwas umgebogenem, wellig krausem Rand, kahl. Die Oberseite ist glänzend, die Unterseite matt. Die Epidermen mit starker Cuticula, an der Oberseite zwei Schichten von Palisaden. Im Mesophyll reichlich Oelzellen. Spaltöffnungen nur auf der Unterseite. Geruch und Geschmack gewürzhaft.

Bestandtheile. 1—3 Proc. ätherisches Oel (*Oleum Lauri foliorum. Essence de Laurier. Oil of Laurel Leaves*). Dasselbe ist hellgelb, von cajuputähnlichem Geruch, Spec. Gew. 0,92—0,93. Dreht — 15 bis — 18°. 2—3 Th. 80proc. Alkohol lösen 1 Th. des Oeles. Es enthält Pinen, Cineol, Methylchavicol (?), Eugenol.

Sie finden hauptsächlich als Küchengewürz Verwendung. Die italienischen Händler benutzen sie als billiges Packmaterial bei Versendung des rohen Stangenlakritz.

Oleum Lauri foliorum, Lorbeerblätteröl. Es riecht angenehm cajuputartig, etwas sässlich, hat das spec. Gew. 0,920—0,930. Drehungswinkel im 100 mm Rohr — 15 bis — 18°. Es besteht aus Pinen, $C_{10}H_{16}$, Cineol, $C_{10}H_{18}O$, und kleinen Mengen Eugenol, $C_{10}H_{12}O_2$, und enthält vielleicht auch das dem Anethol isomere Methylchavicol, $C_{10}H_{12}O$.

b. Die Früchte:

Fructus Lauri (Germ. Austr.). **Baccae a. Grana Lauri.** — Lorbeeren (volkstümlich: Norbain, als Pulver: Barkiers). — *Fruits de laurier commun* (Gall.). **Bales de laurier.** — Laurel-berries. Bay-berries.

Beschreibung. Die Frucht ist länglich-rund, bis 15 mm lang, mit 4 mm langem Stiel. Getrocknet ist sie braunschwarz, runzlig, oben etwas zugespitzt. Die Fruchtschale zerfällt in eine äussere, frisch fleischige, aus Parenchym gebildete Schicht, in der Oelzellen mit gelbgrünem Inhalt zerstreut sind, und eine innere, aus radialgestellten Steinzellen bestehende „Hartschicht“, die mit der zarten Samenschale ausgekleidet ist. Der Embryo, der zwei dicke Kotyledonen und ein kleines Würzelchen hat, liegt locker in der Schale. Das Gewebe der Kotyledonen besteht aus dünnwandigem Parenchym, dessen Zellen zum Theil Stärkekörner, fettes Oel und einen mit Jod sich gelb färbenden Klumpen enthalten. Andere Zellen enthalten nur Oel und etwas Gerbstoff.

Bestandtheile. 1 Proc. ätherisches Oel (*Oleum baccarum Lauri*), das dickflüssiger ist wie das der Blätter. Spec. Gew. 0,915—0,935. Dreht — 14° 10', löst sich

in $\frac{1}{2}$ Th. 90proc. Alkohols. Es enthält Pinen, Cineol, ein Sesquiterpen und Laurin-säure. Ferner enthalten die Samen 80 Proc. fettes Oel (vergl. unten).

Aufbewahrung. Anwendung. Man bewahrt die ganzen Lorbeeren in Blechbüchsen, das Pulver in Porcellan- oder braunen Glasgefäßen auf, letzteres wegen des hohen Oelgehaltes in nicht zu grosser Menge. Früher als Gewürz und Bittermittel viel gebraucht, werden die Lorbeeren heute nur wenig beachtet und finden fast nur noch in der Thierheilkunde, bisweilen auch kassarlich gegen Krätze, Verwendung.

Oleum baccarum Lauri aetherium, Aetherisches Lorbeerbeerenöl, kann durch Destillation der zerkleinerten Lorbeerfrüchte, oder des fetten Lorbeeröles gewonnen werden. Ausbeute aus den Früchten circa 1 Proc. Es ist der Träger des Geruches der Früchte, hat das spec. Gew. 0,915–0,935 und ist optisch linksdrehend. Es enthält wenig Pinen, $C_{10}H_{18}$, viel Cineol, $C_{10}H_{18}O$, und ein nicht näher untersuchtes Sesquiterpen, $C_{15}H_{24}$.

c. Das fette Oel der Früchte:

Oleum Lauri (Germ. Helv. Austr.). **Oleum o fructu Lauri**. **Oleum Lauri expressum s. unguinosum**. **Oleum laurinum**. — Lorbeeröl. Loröl. Lorbeerbutter. Loretosalbe. — Hulle de laurier (Gall.). Beurre de laurier. Onguent de laurier. — Bayberry-oil. Laurel oil.

Es wird entweder aus den getrockneten und gepulverten, oder aus frischen, gestossenen Früchten gewonnen, indem man sie einige Zeit mittels Dampf erhitzt, oder auch mit Wasser kocht und dann zwischen erwärmten Platten presst. Man lässt das Oel in geschmolzenem Zustande absetzen, gießt klar ab und filtrirt im Dampfrichter. Das Absetzen und Filtriren wird durch Zusatz von 5 Proc. entwässertem Natriumsulfat und Mä-geres Umrühren wesentlich erleichtert.

Man pflegt das Oel in Porcellankruken im Keller aufzubewahren, weil es sich diesen leicht mittels eines Spatels entnehmen lässt; mit Rücksicht auf den Gehalt an ätherischem Oel ist es jedoch zweckmässiger, das geschmolzene Oel in gelbe Literflaschen zu filtriren und diese mit Korkstopfen zu verschliessen. Vor dem Umfüllen stellt man sie kurze Zeit in die Wärme.

Es ist von grüner Farbe, salbenartig-krystallinisch.

Konstanten des Oeles: Spec. Gew. 0,93317. Schmelzpunkt 32–36° C. Erstarrungspunkt 24–25° C. Verseifungszahl 197,5–198,9. Rancuzar'sche Zahl 1,6. Jodzahl 49–67,8.

Bestandtheile. Trilaurin, Myristin, ferner Harz, Chlorophyll und ätherisches Oel (vergl. oben).

Es wird zuweilen mit Talg oder Schweinefett verfälscht; solche Verfälschungen mit animalischen Fetten erhöhen den Schmelzpunkt und erniedrigen die Jodzahl.

Anwendung. Das Lorbeeröl dient für sich oder als Bestandtheil anderer Salben zu Einreibungen bei Geschwulst, Rheuma, Krampf, Kolik und Hautkrankheiten (Krätze), auch in der Thierheilkunde (Altlorie ist die volksthümliche Bezeichnung für ein häufig angewandetes Gemisch aus Oleum Lauri und Unguentum flavum (Althaeae) aa). Einreibungen der unbedeckten Körpertheile mit Lorbeeröl sollen lästige Insekten fernhalten.

Kräuteressig-Essenz.

Rp.	1. Folior. Lauri	
	2. Herb. Achilleae moschat.	aa 25,0
	3. Fructus Anethi recent.	
	4. Herbae Dracuncul. ros.	aa 100,0
	5. Spiritus diluut	q. s.
	6. Acidi acetici (50 proc.)	5000,0

Man befeuchtet 1–4 mit 5, übergiesst nach 24 Stunden mit 6, presst nach 5 Tagen und filtrirt. Man färbt nach Belieben mit Zuckerfarbe oder in Essigsäure gelöstem Cochenilleroth.

Oleum Lauri foliorum coctum.

Lorbeerbitteröl.

Aus grob gepulverten Lorbeerblättern, wie Oleum Absinthii coct. Band I, S. 408.

Pomatum laurinum (Gall.).

Pommade ou Onguent de laurier

Rp.	Folior. Lauri recent. confus.	600,0
	Fruct. Lauri confus.	500,0
	Adipsa	1000,0

Man erhitzt, bis alle Feuchtigkeit verdampft ist, presst aus, lässt in der Wärme absetzen und gießt klar ab.

Remedia contra Insecta molesta.

1. Brennsalzi.

Rp.	Oel Lauri	700,0
	Naphthalin	
	Aetheris acetic	aa 125,0
	Oel Caryophyllor.	
	Oel Philosophor.	aa 25,0

Oder (nach Voss.)

Rp.	Olei Lauri	
	Cressid.	
	Nitrobenzol	aa 100,0
	Olei Petrae	200,0
	Olei Rapae	500,0.

2. Bremsenliniment (TOLLNER).

Rp.	Olei Lauri	
	Sapo. viridis	aa 150,0
	Naphthalin	50,0
	Aquae	650,0.

3. Fliegen- und Mückenessenz.

Rp.	Olei Lauri	
	Olei Eucalypti	
	Aetheria acetici	aa 10,0
	Spiritus	70,0.

4. Fliegen- und Mückenöl.

Rp.	Olei Lauri	100,0
	Olei Eucalypti	
	Nitrobenzol	aa 50,0
	Olei Petrae	500,0
	Olei Rapae	500,0.

5. Fliegen- und Mückenessenz.

Vet.	Rp.	Olei Lauri	
		Olei Eucalypti	aa 10,0
		Olei Petrae	50,0
		Cervini Harti	50,0.

Unguentum laurinum.

Unguentum Lauri compositum. Lorbeeressenz, Grüne Heil- oder Renksalbe. Lersalbe, Loröl des Handelsverkaufs.

Rp.	1. Adipis suilli	700,0
	2. Seli. ovilis	150,0
	3. Olei Lauri	140,0

	4. Olei Cajepoti	
	5. Olei Juniperi	
	6. Olei Salinae	
	7. Olei Terebinthinae	aa 2,5
	8. Chlorophylli	2,0 vel q. s.

Man schmilzt 1 und 2, fügt 3—7 hinzu und färbt mittels 8.

Vet. Unguentum ad Coryzae. Druzensalbe.

Rp.	Olei Lauri	50,0
	Seli. ovilis	
	Olei Terebinthinae	aa 25,0

schmilzt man bei gelinder Wärme.

Bruchsalbe von G. STUNZENEGGER in Herisau ist ein Gemisch aus 1 Th. Lorbeeröl und 50 Th. Fett.

Hiefong-Essenz des Dr. SCHÖPFER. Nach HAGER: Eine dünne Tinktur aus Lorbeerblättern und -früchten (je 5,0:200,0 Spirit. und 15,0 Aether) mit 1,5 Proc. Kampher, 1 Proc. Krauseminöl, je 0,25 Proc. Anis-, Fenchel-, Lavendel- und Rosmarinöl. — Nach AUYBERT: Fol. et Fruct. Lauri aa 25,0, Spiritus (96proc.) 950,0, Olei Menth. crisp. 30,0, Olei Menth. pip. 20,0, Olei Lavandulae, Rosmarini, Salviae, Foeniculi aa 2,5, Olei Caryophyll. 1,5. — Es scheint, dass die Essenz noch mittels Chlorophyll gefärbt wird.

Leas, von SCHWIMMER, gegen Rheuma ist ein weingeistiger, mit Kampher und Salmiakgeist versetzter Auszug von Lorbeeren, Lorbeerblättern, Nelken und Englisch Gewürz.

Rheumatismushefl von Dr. SCHUMACHER in Berlin ist ein Gemisch aus Lorbeeröl, Kaliseife, Harz, Kampher, Ammoniak, fettem Oel, Alaun und Talg (BISCHOFF).

Lavandula.

Gattung der Labiatae—Lavanduloidese.

L. Lavandula spica L. (syn.: *L. vera* DC. *L. officinalis* Chaux), Heimath im westlichen Mittelmeergebiet, vielfach angebaut. Strauch oder Bäumchen mit 1 m hohem Stamm und zahlreichen, rothenförmigen Aesten, die in der Jugend mit Sternhaaren besetzt, im Alter kahl sind. Die Blätter sind lanzettlich bis linealisch, bis 5 cm lang, 4 mm breit, am Rande umgerollt, unterseits mit Oeldrüsen. Blütenstand eine unterbrochene Achse, aus meist 6 nicht reichblüthigen Scheinquirlen bestehend, deren Blüten am Grunde von breiten, eckigen, scharf zugespitzten, trockenhäutigen Deckblättern umfasst werden. Der glockenförmige, weissliche und nach oben bläuliche Kelch hat 13 deutliche Rippen und ist 5zählig, der nach oben stehende Zahn mit einem Ansatz deutlich hervorragend. Korolle doppelt so lang wie der Kelch, blau, zweiflappig, mit nicht aus der Krone hervorragenden Staubgefässen.

Verwendung finden die Blüten:

Flores Lavandulae (Aust. Germ. Helv.). **Flores Spicae.** — Lavendelblüthen. **Spike.** Spikenard. — **Fleurs de lavande officinale** (Gall.). — **Lavender flowers.**

Die Droge trägt eine Anzahl von Haargebilden, die unter Umständen geeignet sind, den Nachweis der Blüten zu erleichtern. (Fig. 23.) Der Kelch trägt: 1) Drüsen mit mehrzelligem Kopf vom bekannten Typus der Labiatendrüsen und kleine Drüsen mit einzelligem Kopf; 2) einfach oder wiederholt verzweigte Sternhaare, deren Wand gehöckert und deren Zellsaft violett gefärbt ist (Fig. 23b.)

Die Blumenkrone trägt: 1) lange, einzellige, spitze, mit zahlreichen Höckern versehene Haare (Fig. 23c.); 2) dieselben Drüsenhaare wie der Kelch und 3) Drüsenhaare mit langer, höckeriger Stielzelle, an die sich eine schlankere und kürzere Halszelle und an diese das einzellige Köpfchen schließt (Fig. 23a.). — Die Pollenkörner sind kugelig mit 8 glatten, schiffsförmigen Austrittsstellen für den Pollenschlauch, die übrigen Theile der Exine sind mit feinen, unregelmässigen Netzleisten bedeckt (Fig. 23e.).

Bestandtheile. Aetherisches Oel (vergl. unten).

Einsammlung. **Aufbewahrung.** Man sammelt die Blüthen vor der völligen Entfaltung, trocknet sorgfältig und bewahrt sie in Blechgefässen auf, nachdem man Stiele, Blätter u. dergl. beseitigt hat.

Anwendung. Aeusserlich zu Kräuterkissen, im Aufguss oder als Destillat zu Bädern und Waschungen. Ausserdem zu Räucher-species und in der Parfümerie. Im Haushalt legt man Lavendelblüthen zum Schutz gegen Insekten zwischen Kleidungsstücke.

Oleum Lavandulae

(Germ. Austr. Brit. Gall. Helv. U-St.). Lavendelöl. Essence de Lavande. Oil of Lavender.

Herkunft und Gewinnung. Lavendelöl wird in Süd-Frankreich aus den frischen Blüthen und Zweigenden der Lavendelpflanze, *Lavandula spica* L., durch Destillation mit Wasser gewonnen. Die Lavendeldistrikte in den Departements Alpes Maritimes, Basses Alpes, Hérault, Drôme, Gard und Vaucluse werden zur Zeit der Blüthe von den Gemeinden zur Oelgewinnung verpachtet. Die Destillateure stellen ihre transportablen Blasen in der Nähe von fliessendem Wasser auf und verarbeiten die frisch gepflückten Blüthen. Je nach der Höhenlage des Bezirks wird Oel von verschiedener Qualität erhalten. Während man das französische Lavendelöl aus wild-



Fig. 23. Haare von Flores Lavandulae.

a. von der inneren Epidermis der Blumenkrone. b. von der äusseren Epidermis der Blumenkrone und vom Kelch. c. vom Haarring der Blumenkrone. d. vom Deckblatt. e. Pollenkorn.

wachsenden Pflanzen gewinnt, wird das englische Oel aus kultivirten Pflanzen in den Grafschaften Surrey (Mitcham, Carshalton, Beedington), Kent, Herefordshire und Lincolnshire destillirt. Das englische Lavendelöl kommt wegen seines hohen Preises für pharmaceutische Zwecke nicht in Betracht. Die Oelansbeute soll aus frischen Blüthen 0,8—1,5 Proc. betragen.

Eigenschaften. Gelbliche oder grünlichgelbe Flüssigkeit, von sehr angenehmem Geruch und starkem, aromatischem, etwas bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,885—0,895 (Germ. Austr.). [0,885—0,897 U-St., nicht unter 0,885 Brit., 0,88—0,89 Helv.] Drehungswinkel im 100 mm-Rohr — 3 bis — 9° Refraktometerzahl 1,4652. Es ist neutral oder reagirt schwach sauer und löst sich in 3 Th. Spiritus dilut. klar auf (Brit.). Die Güte des Oeles wird durch seinen Gehalt an Linalylacetat (Estergehalt) bedingt, der bei Durchschnitts-ölen 30 Proc., bei den feinsten Qualitäten aber bis zu 40 Proc. und darüber beträgt. Die quantitative Bestimmung des Estergehalts geschieht durch Verseifen mit alkoholischem Kali, genau in derselben Weise, wie es bei Bergamottöl (Bd. I, S. 856) beschrieben ist.

Bestandtheile. Der wichtigste Bestandtheil des Lavendelöls ist das Linalylacetat, $C_{10}H_{17}OCH_2CO$, durch dessen Menge die Qualität des Oeles bedingt wird (vergl.

unter Eigenschaften). Ausserdem enthält das Oel ziemlich viel Linalool, $C_{10}H_{18}OH$, wenig Geraniol, $C_{10}H_{17}OH$, und Sesquiterpen, sowie Spuren von Pinen, $C_{10}H_{16}$, und Cineol, $C_{10}H_{18}O$. Das englische Lavendelöl enthält mehr Cineol, durch das der kampherartige Geruch dieser Sorte bedingt wird; ein weiterer Bestandtheil desselben ist Limonen $C_{10}H_{16}$.

Aufbewahrung. Lavendelöl wird bei Zutritt von Licht und Luft rasch sauer und dickflüssig. In ganz gefüllten, gut verschlossenen Flaschen im Dunkeln aufbewahrt, hält es sich mehrere Jahre lang unverändert.

Anwendung. Lavendelöl wird hauptsächlich zu Parfümerien und kosmetischen Mitteln gebraucht. Technische Verwendung findet es in der Porcellanmalerei; auch bildet es einen Bestandtheil des Denaturierungsmittels für Brennspiritus.

Prüfung. Zur Ermittlung von Verfälschungen mit billigeren Oelen, wie Spiköl, Terpentinöl, Cedernholzöl, prüft man das Oel auf seine Löslichkeit in Spiritus dilutus, und bestimmt den Estergehalt durch Verseifen (vergl. unten Eigenschaften).

II. Lavandula latifolia Vill. (syn. L. spica D.C.), von der vorigen hauptsächlich verschieden durch die schmalen, krautigen Brakteen. Liefert *Oleum Spicae*.

Oleum Spicae (Ergänzb.). Spiköl. Essence d'Aspic. Oil of Spike.

Herkunft und Darstellung. Spiköl wird aus den Blüthen von *Lavandula latifolia* Vill. in den unteren Bergregionen derselben Distrikte Südfrankreichs gewonnen, in denen Lavendelöl destillirt wird. Die Art der Darstellung ist genau die gleiche wie bei diesem Oele.

Eigenschaften. Gelbliche, lavendelähnliche, aber mehr kampherartig riechende, im Geruch etwas an Rosmarinöl erinnernde Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,905–0,915 (0,905–0,920 Ergänzb.). Drehungswinkel im 100 mm-Rohr + 3 bis + 9° C. Klar löslich in 2–3 Th. Spiritus dilutus.

Bestandtheile. Spiköl enthält: Rechts-Camphen, $C_{10}H_{18}$ (vielleicht auch Pinen, $C_{10}H_{16}$, Cineol, $C_{10}H_{18}O$, Links-Linalool, $C_{10}H_{17}OH$, Rechts-Camphen, $C_{10}H_{18}$, Rechts-Borneol, $C_{10}H_{17}OH$. Nicht ganz sicher nachgewiesen sind Terpinool, $C_{10}H_{17}OH$, und Geraniol, $C_{10}H_{17}OH$, sowie ein Sesquiterpen, $C_{15}H_{24}$.

Prüfung. Die Reinheit des Spiköles wird an seinem spec. Gewicht, seinem Drehungsvermögen und der Löslichkeit in Spiritus dilutus erkannt.

Anwendung. Spiköl wird als billigeres Ersatzmittel für Lavendelöl in der Parfümerie, der Seifenfabrikation, sowie in der Porcellanmalerei verwendet.

III. Lavandula Stoechas L., heimisch im Mittelmeergebiet, mit linealen, ganzrandigen, am Rande zurückgebogenen Blättern. Blüthen in ganz dichten Ähren mit dachförmig sich deckenden Brakteen, die obersten steril, breit, gefärbt und als Schauapparat dienend. Geruch schärfer wie von II, an Kampher erinnernd. Die Blüthen sind die Flores *Stoechadis arabicae* seu *purpureae*. Flores *Lavandulae romanae*. — *Stoechasblumen*. Welscher Lavendel. Schopflavendel. — Inflorescence de *Stoechas* (Gall.), im Gebrauch wie die von I.

Acetum antisepticum (Gall.).
Vinaigre antiseptique. Acétolé antiseptique. Vinaigre des quatre couleurs.

Rp.	Herbae Absinthii	
	Herbae Artemisiae ponticae	
	Folior. Menthae piperit.	
	Folior. Rosmarini	
	Herbae Rutae	
	Herbae Salviae	
1.	Flores Lavandulae	ss 15,0
	Rhizomat. Calami	
	Cort. Cinnamom. zeyl.	
	Caryophyllorum	
	Semina. Myristicae	
	Bulbi Allii	ss 2,0
2.	Camphorae	4,0
3.	Acidi acetic. concentr.	15,0
4.	Acidi (7–8 proc.).	1000,0
Man macerirt 1 mit 4 zehn Tage, presst, fügt 2 in 3 gelöst hinzu, lässt absetzen und filtrirt		

Acetum aromaticum.
Gewürzessig. Vinaigre ou Acétolé aromatique. Vinaigre aromatique des hôpitaux. Aromatic Vinegar.

L. Ph. Helvetica.		
Rp.	Flores Lavandulae	} III ss 10,0
	Folior. Menthae pip.	
	Folior. Rutae	
	Folior. Salviae	
	Herbae Absinthii	
	Radice. Angelicae	
	Rhizom. Calami	} 6,0
	Rhizom. Zedoariae	
	Caryophyllorum (IV)	
	Spiritus diluti (62 proc.)	100,0
Lässt man 12 Stunden stehen, fügt		
	Aceti puri (5 proc.)	900,0
hinzu, macerirt 5 Tage und presst aus.		

II. Ph. Gallica.

Rp. Tinctura vulnerariae (Gall.)	125,0
Acet. (7-8 proc.)	875,0.

III. Nation. Formel.

Rp. Oel Lavandulae	
Oel Rosmarini	
Oel Juniperi	
Oel Menthae piperit.	
Oel Cinnamom. Cass.	AA 0,5 ccm
Oel Citri	
Oel Caryophyllorum	AS 1,0 ccm
Spiritus (El proc.)	175,0 ccm
Acidi acetici (86 proc.)	175,0 ccm
Aquae destillatae q. s. ad 1000,0 ccm.	

Man läßt die Mischung einige Stunden in verschlossenem Gefäße bei 60-70° C. stehen, dann einige Tage absetzen und filtrirt.

Acetum Lavandulae.

Lavendelsaig.

Rp. Florum Lavandulae	
Spiritus	AS 100,0
Acet. (8 proc.)	900,0.

Nach 8 tägiger Maceration auspressen (Metallgefäße vermeiden!) und filtriren.

Ex tempore:

Rp. Spiritus Lavandulae	75,0
Acidi acetici diluti	25,0.

Alcoholatum vulnerarium (Gall.).

Alcoholat vulneraire. Eau vulnéraire spiritueuse.

Rp. Florum Lavandulae recent.	
Folior. Absinthii recent.	
„ Angelicae	„
„ Basilici	„
„ Calaminthae	„
„ Foeniculi	„
„ Hyssopi	„
„ Majoranae	„
„ Melissae	„
„ Menthae pip.	„
„ Origani	„
„ Rosmarini	„
„ Rutae	„
„ Sativae	„
„ Salviae	„
„ Serrilli	„
„ Thymi	„
Summit. Hyperici	„
Spiritus (60 proc.)	4500,0.

Man macerirt 6 Tage und destillirt dann 2000,0 ab.

Aqua aromatica.

Aqua cephalica a apoplectica.

Balsamum Embryonum. Aromatisches Wasser. Schlagwasser. Haupt- und Schlagwasser. Mutterbalsam. Kinderbalsam.

I. Ergänzb.

Rp. Flor. Lavandulae cont.	
Folior. Menthae pip. conc.	
Folior. Rosmarini conc.	AA 5,0
Folior. Salviae conc.	10,0
Fruct. Foeniculi cont.	
Cort. Cinnamom. Cass. gr. pulv.	AA 1,0
Spiritus (67 proc.)	70,0
Aquae communis	300,0

Man läßt 24 Stunden stehen, dann destillirt man ab 200,0.

II. Ex tempore.

Rp. Oel Cinnamomi	
„ Foeniculi	
„ Lavandulae	
„ Menthae pip.	

Oel Rosmarini

„ Salviae	AA 1,0
Spiritus	850,0
Aquae destillatae	644,0.

Aqua aromatica spirituosus (Austr.).

Geistig-aromatisches Wasser. Anbaitwasser. Kaiser Karls Hauptwasser. Schlagwasser. Schreckwasser.

Rp. Florum Lavandulae	
Folior. Melissae	
Folior. Menthae crisp.	
Folior. Salviae	AS 30,0
Semin. Myristicae	
Caryophyllorum	
Macidis	
Corticis Cinnamomi Cass.	
Rhizom. Zingiberis	
Fruct. Foeniculi	AS 25,0
Spiritus (67 proc.)	500,0
Aquae	4000,0.

Nach 12stündiger Maceration destillirt man 2500,0 ab.

Dient wie das vorige zu Waschungen und Umschlägen, innerlich zur Heilung bei Krampf, Kollik, Ohnmacht.

Aqua gingivialis antiseptica.

Pascaris' antiseptisches Mund- und Zahnwasser.

Rp. Tincturae Myrrhae	5,0
Saccharini	1,0
Spiritus Lavandulae	94,0.

1, Theelöffel auf 1 Glas Wasser.

Aqua Lavandulae.

Lavendelwasser.

Rp. Oel Lavandulae	gr. I
Aquae destill. fervid.	100,0.

Aqua vulneraria rinosas.

Aqua vulneraria spirituosus. Spiritus traumaticus. Aqua traumatica Gallorum. Aqua sclopatoria. Weiße Argunbusad. Schusswasser. Wundwasser.

Rp. Oel Absinthii	
„ Lavandulae	
„ Menthae piperit.	
„ Rosmarini	
„ Rutae	
„ Salviae	AA 0,5
Spiritus	875,0
Aquae destillatae tepidae	825,0.

Balsamum Rigenae (Kunze).

Rigier Balsam.

Rp. Aquae aromatica	75,0
Spiritus Salviae	22,5
Tincturae Croci	2,5.

Eau de Cologne zu Waschungen.

Rp. Oel Cinnamomi	0,5
„ Citri	
„ Lavandulae	AA 10,0
„ Rosmarini	5,0
Spiritus	975,0.

Eau de Lavande (Boeckh.).

Rp. Oel Bergamottae	
„ Portugal	AA 5,0
„ Lavandulae	25,0
Aquae Aurantii flor.	100,0
Spiritus	865,0.

Eau de Lavande anglaise.**Extrait de senteur.**

Rp. Ol. Bergamottae	10,0
Ol. Lavandulae optim.	20,0
Ol. Auranth. flor.	
Liquor. Ammonii caust.	55 2,0
Ambrae griseae	
Moschi	55 0,2
Florum Lavandulae	30,0
Spiritus	900,0
Aquae Rosae	500,0

Nach 24 Stunden destillirt man 1000,0 ab.

Florida-Wasser (Formul. americ.).

Rp. Ol. Bergamottae	10,0
" Gerani rom.	5,0
" Santali	0,5
" Lavandulae	25,0
Spiritus	1,0 l
Tinctur. Curcumae q. s.	

Lavendelsalz (Dietrich).**Lavender-Saltz.**

Rp. Ol. Lavandulae	10,0
Liquor. Ammonii caust. spirit.	5,0
Alcohol absolut.	65,0

Man füllt hiermit Stöpselgläser, die mit basischen-großen Stücken gleichen Ammoniumcarbonats beschickt sind, als Räucher- und zur Räucherung in Zimmern.

Lavender Ammonia for Smelling Bottles.**Lavendel-Riechfläschchen.**

Rp. Ol. Lavandulae	
Ol. Bergamottae	55 2,0
Ol. Caryophyllorum	
Ol. Cinnamomi zeyl.	55 1,0
Ol. Rosae	0,2
Tincturae Moschi	2,0
Liquoris Ammonii caust. spirit.	
Alcohol absolut.	55 50,0

Anwendung wie bei vorigem.

Mistura Camphorae aromatica (Nat. form.).**Aromatic Camphor Mixture. PARRIS'S Camphor Mixture.**

Rp. Tincturae Lavandulae comp. (U-St.)	250 ccm
Sacchari	35 g
Aquae Camphorae q. s. ad	1000 ccm.

Mistura Copaibae composita (Nat. form.).**Compound Copaiba Mixture.****J. Lafayette Mixture.**

Rp. Balsami Copalvae	
Spiritus Aetheris nitrosi (U-St.)	
Tincturae Lavandulae comp. (U-St.)	55 125 ccm
Liquoris Potassae (U-St.)	35 ccm
Sirupi Sacchari (U-St.)	325 ccm
Mucilag. Dextrinali (Hd. I, S. 1026) q. s. ad	1000 ccm.

Vor dem Gebrauch umzuschütteln.

II. CHAPMAN'S Mixture.

Rp. Balsami Copalvae	
Spiritus Aetheris nitrosi (U-St.)	55 250 ccm
Tinct. Lavandulae comp. (U-St.)	65 ccm
Tincturae Opil (U-St.)	30 ccm
Mucilag. Acaciae (U-St.)	125 ccm
Aquae destillatae q. s. ad	1000 ccm.

Spiritus Lavandulae

(Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.).

Tinctura cum oleo volatile Lavandulae (Gall.). Lavendelgeist Lavendelspiritus. Alcoolat ou Esprit de lavande. Alcoolé d'essence de lavande. Spirit of Lavender.

I. Germ. Helvet.

Rp. Florum Lavandulae	25,0
Spiritus	
Aquae	55 75,0

Nach 24stündiger Maceration destillirt man ab 100,0.

II. Austr.

Aus Lavendelsblüthen wie Spirit. Juniperi Austr. (S. 163.)

III. Brit.

Rp. Ol. Lavandulae	100 ccm
Spiritus (50 Vol. proc.)	900 ccm.

IV. U-St.

Rp. Ol. Lavandulae	50 ccm
Alcohol decolorat.	250 ccm.

V. Gall.

Rp. Ol. Lavandulae	2,0
Spiritus (50 proc.)	98,0.

Spiritus Lavandulae compositus (Bad. Erg. Taxel). Zusammengesetzter Lavendelspiritus. Rothe Schlagtropfen, Lavender drops.

Rp. Spiritus Lavandulae	80,0
Spiritus Rosmarini	20,0
Corticis Cinnamomi Cass. gr. pulv.	
Semina Myristicae gr. pulv.	
Ligni Santali min. conc.	55 1,0

Man lässt man 8 Tage stehen und filtrirt. Als reinendes Mittel zu Einreibungen, innerlich zu 30–50 Tropfen, auch als Reuchmittel.

Spiritus odoratus (Nat. form.).**Cologne Water. Perfumed Spirit.**

Rp. Ol. Bergamottae	15 ccm
" Citri	5 "
" Rosmarini	7 "
" Lavandulae	4 "
" Auranthi flor.	4 "
Aetheris acetic.	2 "
Aquae	120 "
Spiritus (50 proc.)	840 ccm.

Tinctura Lavandulae composita.

Rothe Schlagtropfen. Compound Tincture or Spirit of Lavender.

I. Brit.

Rp. 1. Ol. Lavandulae	4,7 ccm
2. Ol. Rosmarini	0,5 ccm
3. Cort. Cinnamomi zeyl.	8,5 g
4. Semina Myristicae	8,5 g
5. Ligni Santali rubri	17,0 g
6. Spiritus (50 Vol. proc.)	1000,0 ccm.

Man macerirt 2–6 und lät im Filtrat 1–2.

II. U-St.

Rp.	
1. Cortic. Cinnamomi Cass. pulv. (No. 20)	20 g
2. Caryophyllorum (No. 20)	5 g
3. Semina Myristicae (No. 20)	10 g
4. Ligni Santali rubri (No. 20)	10 g
5. Ol. Lavandulae	8 ccm
6. Ol. Rosmarini	2 ccm
7. Spiritus (50 proc.)	700 ccm
8. Aquae destillatae	50 ccm
9. Spiritus diluti (50 proc.)	q. s.

Man mischt 1–4, befeuchtet mit q. s. der Lösung von 5–6 in 7–8, bringt in einen Verdünnungsapparat, erschöpft, mischt mittels 9, sodass man 1000 ccm Tinktur erhält.

Tinctura vulneraria.

Rothes Wund- und Heilwasser. Alcoolature ou Teinture vulnéraire. Eau vulnéraire rouge.

I. Gall.

Die unter Alcoolatum vulnerarium (Gall.) angegebenen Kräuter zieht man mit 1000,0 50proc. Weingeist 10 Tage aus, presst und filtrirt.

II. Ex tempore.

Rp.	
Aquae vulnerariae vinosae	800,0
Tincturae Absinthii	
Tincturae Menthae piperit.	ss 50,0
Tincturae Santali rubri q. s. ad color. rubr.	

Tinctura vulneraria benzoina.
Balsamische Mundessenz.

Rp. Tincturae vulnerariae	800,0
Tincturae Benzoei	100,0
Balsami peruviani	10,0

Nach einstägigen Stehen zu filtriren.

Augenwasser von CHANTOMELANUS ist ein mit schwachem Weingeist bereiteter, mit wenig Lavendelöl versetzter Auszug von Lavendelblüthen.

Augenwasser von J. P. H. HETZ. Eine opiumhaltige, weingeistige Lösung von Lavendelöl und anderen ätherischen Oelen.

Hamberger Fürstenbalsam, zur Stärkung für Frauen, enthält Salmiakgeist, Lavendel-, Seifen- und Kampferspiritus.

Bartzwiebel, zur Beförderung des Bartwuchses, ist ein wohlriechender mit Bittermitteln versetzter Weingeist.

Mad. DORNIERS flüssiges Kosmetikum, zum Einreiben der Hände während der Massage. Je 4 Th. Alaun und Eichenrinde, je 8 Th. Anis, Thymian, Salbei- und Rosmarinblätter, Ysop, Lavendelblüthen, Wermuth, Pfefferminz und Kampher zieht man 15 Tage mit 1000 Th. 45proc. Weingeist aus, presst und filtrirt. (Nat. Drugg.)

Eau divine de Lavande (Königssee) 1,0 Ol. Thymi, 2,5 Ol. Cinnamomi, 4,0 Ol. Rosmarini, 5,0 Ol. Caryophylli, 20,0 Ol. Citri, 10,0 Ol. Lavandulae, 50,0 Ol. Bergamott, 2,5 Aether acetic., 10,0 Tinct. Moschi, 2500,0 Spiritus.

Eau hémostatique de Montérosi. Eau stagnotique de Naples. Eine durch Maceration von Aq. vulneraria vinosa mit Pech, Holztheer und Essig bereitete Flüssigkeit.

Eau de Paris de JABOT = Aqua Lavandulae Anglica.

Nervenextrakt von Dr. REUM, gegen alle möglichen Krankheiten, ist eine Mischung aus 9 Th. Baumöl, je 1 Th. Lavendel- und Terpeninöl, 5 Th. Weingeist.

Ledum.

Gattung der Ericaceae—Rhododendroidaceae—Ledace.

I. Ledum palustre L. Circumpolar auf der nördlichen Halbkugel. Verwendung findet das Kraut:

† *Herba Ledii palustris.* *Herba Rosmarini silvestris.* — Porst oder Porsch. Wilder Rosmarin. Sumpfporst. Mottenkraut. — Marsh-ten. Marsh-Rosemary.

Die Blätter sind kurzgestielt, ganzrandig, am Rande zurückgerollt, unterseits braunfälgig; der Filz besteht aus einfachen Haaren. Die Blüthen in endständigen Dolden aus weissen, fünfzähligen Blüthen. Schmeckt bitter zusammenziehend und riecht beim Zerreiben aromatisch und etwas narkotisch.

Die Blätter enthalten 0,3—0,4 Proc. ätherisches Oel, reichlich Gerbstoff (Leditannsäure), $C_{18}H_{20}O_8$, Ericolin, $C_{25}H_{30}O_{12}$, Ledumkampher, $C_{15}H_{22}O$.

Das ätherische Oel ist eine grünliche oder röthliche Flüssigkeit von narkotischem Geruch und scharfem Geschmack. Spec. Gew. 0,93—0,98. Der wichtigste Bestandtheil des Oeles ist der Ledumkampher, $C_{15}H_{22}O$, der auf das Centralnervensystem stark giftig einwirkt. Er bildet Krystalle, die bei 104—105° C. schmelzen.

Ensammlung. Aufbewahrung. Das Kraut wird zur Zeit der Blüthe, im Mai und Juni, gesammelt, im Schatten getrocknet und geschnitten in Blechgefäßen unter den starkwirkenden Arzneimitteln aufbewahrt.

Anwendung. Als Narcoticum bei Keuchhusten, als harn- und schweisstreibendes Mittel bei Rheuma im Aufguss (2—3,0:100,0). Einzelgabe 0,5—1,5. Höchstgabe auf der Tag 15,0. Aeusserlich zu Umschlägen und Bädern gegen Hautkrankheiten. Im Haushalt gegen Motten (daher der Name „Mottenkraut“), doch hier durch wirksamere Mittel so ziemlich verdrängt.

Die Blätter werden in Kanada wie Thee verwendet (Labrador tea), ferner sollen sie zuweilen als Verfälschung der Folia Rosmarini vorkommen, von denen sie sich durch die einfachen Haare der Unterseite leicht unterscheiden (vergl. Rosmarinus), ebenso angeblich als schädlicher Zusatz zum Bier.

Potio contra tussim convulsivam BERTHIER.

Rp.	Infusl	{ Rad. Ipecacuanha. 0,25 Folior. Sennae 5,0 Herb. Ledi palustr. 3,0 }	: 150,0
	Liquor. Ammon. anisat.		5,0
	Sirupl Sacchari		45,0.

Entwässel. 1 Theelöffel bis $\frac{1}{2}$ Esslöffel.

Species polliculares Russicae.**Russische Mottenspecies.**

Rp.	Herbae Ledi palustris	150,0
	Ligni Quassiae	
	Fruct. Anisi stellati	
	Caryophyllorum	ss 50,0
	Olei Thymi	15,0
	Olei Sabinae	5,0.

Dient in feiner Speciesform zum Einstreuen in Pelzwaaren u. dergl.

Sirupus contra tussim convulsivam.**Keuchhustensaft.**

Rp.	1. Radie. Ipecacuanhae	0,5
	2. Croci	1,0

3. Folior. Sennae	5,0
4. Rhizom. Zingiberis	10,0
5. Herb. Ledi palustris	25,0
6. Aquae ferri	200,0
7. Spiritus alii	50,0
8. Sacchari	850,0.

Man lässt 1—5 mit 5 und 7 12 Stunden stehen, presst aus und bringt 200,0 des Filtrats mit 8 zum Sirup.

Sirupus Ledi palustris.

Rp.	Tincturae Ledi palustris	15,0
	Sirupl Sacchari	50,0.

Bei Keuchhusten theelöffelweise.

† Tinctura Ledi palustris.

Rp.	Herbae Ledi palustris	20,0
	Spiritus diluti	100,0.

Durch Digestion bereitet man 100,0 Tinctur.

Tinctura Ledi palustris ex herba recenta.

Wie Tinct. Digitalis Germ. (Band I, S. 1041) zu bereiten.

II. Ledum latifolium Ait.

Heimisch von Labrador bis Britisch Kolumbien. Mit breiteren, möglich-elliptischen Blättern. Wird in Amerika wie I bei Keuchhusten und Bronchialkatarrh verwerthet. Die Blätter heissen auch Labrador-tea und James-tea.

Levisticum.**Gattung der Umbelliferae—Apiaceae—Foeniculaceae—Angeliceae.**

I. Levisticum officinale Koch (syn. Ligusticum. Levisticum L.). Wildwachsend nicht sicher bekannt, angeblich in den Alpen Südfrankreichs und den Pyrenäen wachsend, zum Arzneigebrauch häufig kultivirt. Kräftige Pflanze mit 2 m hohem, kahlem, gestreiften und hohlen Stengel, oberwärts ästig. Die unteren Blätter doppelt-, die oberen einfach-fiederspaltig mit breit verkehrt-eiförmigen, keilig-verschmälerten, eingeschnitten-gesägten Blättern. Dolden vielstrahlig, Hülle und Hüllchen aus vielen zurückgeschlagenen Blättchen bestehend. Blüthen blassgelb. Rippen der Frucht geflügelt, besonders die Seitenrippen. In jedem Thälchen ein Oelstriemen.

Liefert 1) in der Wurzel mit dem kurzen Rhizom:

Radix Levistici (Germ. Helv.). **Radix Ligustici** seu **Laserpitii germanici**. — Liebstöckelwurzel. Baderkrautwurz. Bärrnutterwurzel. Lippstock. — **Racine de l'vêche** (Gall.). — **Lovago-root**.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem kurzen Axentheil, der quergestreift ist und an der Spitze bläulich noch übereinander stehende Blattbasen und Knospenblätter trägt, und der mässig verzweigten Hauptwurzel, die durch das Trocknen längsrunzlig geworden ist. Aussen bräunlichgelb bis graubraun, ist die Rinde auf dem Querschnitt aussen hell, fast weiss, weiter nach innen gelbbraun, der Holzkörper ist gelb und erreicht höchstens die Breite der Rinde. In der Rinde erkennt man mit blossen Auge die rothgelben Sekretgänge. — Bau der Radix Angelicae (Bd. I, S. 307) mit folgenden Unterschieden: Sekretgänge nur bis 80 μ weit, wenig weiter als die stärkeren Gefässe des Holzes. Markstrahlen 2—3 Zellreihen breit, 10—50 Zellen hoch. — Geruch stark aromatisch, Geschmack anfangs süsslich, scharf gewürzhaft, schliesslich etwaa bitter.

Bestandtheile. 0,6—1,0 Proc. Ätherisches Oel, Harz, Zucker, Apfelsäure, wahrscheinlich auch Angelicasäure. Das Ätherische Oel ist, je nachdem frische oder

trockene Wurzel verwendet wurde, gelb oder braun. Spec. Gew. 1,00—1,04. Es löst sich in 2—3 Th. 80proc. Alkohols und ist optisch inaktiv oder schwach rechtsdrehend. Die Hauptmenge ist d-Terpinsol. — Der Gehalt der Früchte an Ätherischem Oel beträgt 1,1 Proc., es hat das spec. Gew. 0,935, der Gehalt des Krautes daran beträgt 0,05—0,15 Proc., es hat das spec. Gew. 0,904—0,940, dreht $+16$ bis $+46^{\circ}$ C. und löst sich im gleichen Gewicht 90proc. Alkohol.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt das Rhizom mit den Wurzeln im Frühjahr von der 2—3jährigen Pflanze, spaltet es der Länge nach und trocknet es 3 Th. frische Wurzel geben 1 Th. trockne. Man bewahrt die über Aetzkalk oder bei gelinder Wärme nachgetrocknete Droge in dicht schliessenden Blechgefässen, da sie Feuchtigkeit anzieht und dem Wurmfrass unterworfen ist.

Anwendung. Als harntreibendes Mittel bei Wassersucht, eitrigen Entzündungen der Lungen und Harnwege, Herzleiden u. dergl. zu 0,5—2,0 g mehrmals täglich in Form des Aufgusses (1:10—20) nur noch selten gebraucht.

Extractum Levistici (Ergänzh.) Liebstöckel-extrakt. Wird aus fein zerschnittener Wurzel wie Extract. Coffeae Ergänzh. (Band I. S. 906) bereitet. Harzige Ausscheidungen beim Eindampfen löst man durch Zusatz kleiner Weingeistmengen (Destillat!). Ausbeute etwa 18 Proc. Braun, in Wasser trübe löslich. — Nach E. DIETRICH genügen $\frac{1}{2}$, der vorgeschriebenen Flüssigkeitsmenge.

Species diureticae.

Harntreibender Thee. Especies diureticae.
Aqua Diuretica urinativa.

I. Germanica.

Rp. Radix Levistici conc.
Radix Ononidis conc.
Radix Liquiritiae conc.
Fruct. Juniperi contus. ss

II. Helvetica.

Rp. Radix Levistici
Radix Ononidis
Radix Liquiritiae
Fruct. Juniperi (II) ss 20,0
Herb. Viola tricoloris 10,0
Fruct. Anisi vulgaris (IV)
Fruct. Petroselin (IV) ss 5,0

III. Form. Berolinensis.

Rp. Radix Levistici
Radix Ononidis
Radix Liquiritiae
Florum Stoechados citrinus
Fructus Juniperi ss 20,0

IV. Nach DIERENBACH.

Rp. Fructus Juniperi 10,0
Herbae Viola tricoloris 50,0
Radix Levistici 30,0

**Species urologicae SCHAPER.
Bianthion.**

Rp. Folior. Malvae
Herbae Anagallidis
Radix Levistici
Radix Ononidis ss 5,0
Florum Stoechados
Herbae Arenariae
Herbae Parietariae
Radix Apii graveolentia
Stigmat. Malleae ss 7,5
Folior. Althaeae
Folior. Botulac
Folior. Uruc Ursi
Fruct. Phaeoli sine seminibus
Herbae Cerefolii hispan.
Radix Asparagi
Radix Foeniculi
Rhizom. Graminis ss 10,0
Radix Senegae 15,0

Tinctura Levistici.

Liebstöckeltinktur.

Rp. Radix Levistici min. conc. 20,0
Spiritus diluit (80proc.) 100,0

2. Die Frucht:

Fructus Levistici. — Liebstöckelfrucht. — Fruit de lièvre (Gall).

Sie enthält 1,1 Proc. Ätherisches Oel vom spec. Gew. 0,935.

Antihydropsin, von Dr. BOCKH, gegen Wassersucht, ist eine weingeistige Tinktur aus Liebstöckel-, Rhabarber-, Heubechel-, Eozan-, Kalms- und Galgantwurzel, Guajakharz, Bärentraubenblättern und Sassafrasholz. 200 g = 6 Mark.

Liatris.

Gattung der Compositae—Eupatorieae—Adenostylinae.

Liatris odoratissima Willd. Heimisch in Nordamerika. **Vanilla plant. DEER-Tongue. Dog Tongue. HOUND'S Tongue.** (Die perennirende Pflanze enthält reichlich Cumarin, in den Blättern 1,5 Proc., das sich zuweilen auf ihnen krystallinisch abscheiden soll. Die Blätter sind schmal spatelförmig, bis 25 cm lang, die oberen stengelumfassend. Sie sind monofacial gebaut, tragen also auf beiden Seiten Spaltöffnungen und Palissadenparenchym, im Mesophyll Oelzellen (nach PASCHKIS). Auf den Epidermen Drüsenhaare.

Die Blätter dienen zum Aromatisiren des Schnupftabaks; die Wurzeln dieser und anderer Arten (z. B. *Liatris spicata* Willd., **Button quake-root, Devil's bit, Colic root, L. squarrosa** Willd., **Rattlesnake's master, L. scariosa (L.) W.**) verwendet man als Diureticum und gegen Gonorrhoe, die der letztgenannten Arten auch gegen Schlangengisse.

Lichen islandicus.

Lichen islandicus (Austr. Germ. Helv.). *Cetraria* (U-St.). *Muscus catharticus s. islandicus*. — Isländisches Moos. Isländische Flechte. Kramperlthee. Raspal. Rispel. Tartchenflechte. — **Lichen d'Islande** (Gall.). — **Iceland Moss.**

Cetraria islandica Ach. (Lichenes — Ascolichenes, Familie der Parmellaceae). Circumpolar in Europa, Sibirien, Nordamerika, auch auf der südlichen Halbkugel; im Norden in der Ebene, in südlicheren Gegenden mehr im Gebirge.

Beschreibung. Die Flechte besitzt einen bis 10 cm hohen aufrechten oder aufsteigenden Thallus, der frisch häutig-lederig ist, beim Trocknen knorpelig und etwas brüchig wird. Die Zweige des Thallus sind gabelig-gelappt und an den Rändern umgebogen. Auf der Oberseite olivengrün, zuweilen mit purpurnen Flecken, auf der Unterseite hell, grünlich-weiß, trocken lederbraun. Am Rande mit kurzen, dicken Fransen besetzt, den Spermogonien, zuweilen am Ende der Thalluszweige mit braunen, rundlichen, etwas vertieften Apothecien, die im Durchschnitt neben den Paraphysen zahlreiche Asci mit je 8 Sporen erkennen lassen.

Auf dem Querschnitte durch den Thallus erkennt man eine dichte Rindenschicht und eine aus lockeren Hyphen bestehende Markschiebt, in welcher die rundlichen, grünen Gonidien liegen. (Bekanntlich sind die Flechten keine einheitlichen Organismen, sondern entstehen durch das Zusammenleben [Symbiose] eines Pilzes, in diesem Fall eines *Ascomycoeten*, der den Flechtenkörper bildet, mit einer Alge, den Gonidien, in diesem Fall *Cystococcus humicola* Naegeli). Die lockeren Hyphen der Markschiebt durchbrechen zuweilen die Rinde und bilden die weisslichen *Soredien*, die dann einer ungeschlechtlichen Fortpflanzung dienen können.

Bestandtheile. Bis 70 Proc. Lichenin oder Flechtenstärke ($C_6H_{10}O_5$)_x, wird mit Jod nicht blau, etwa 11 Proc. Dextralichenin, dem Lichenin isomer, wird mit Jod blau, worauf die Blaufärbung beruht, die ein Theil des Thallus mit Jod giebt. Beide geben gährungsfähigen Zucker, man verwendet daher die Flechte zur Spiritusgewinnung, 2 Proc. Cetrarsäure oder Cetrarin, $C_{20}H_{30}O_{11}$, den bitteren Geschmack der Droge bedingend, sie ist zweibasisch, 1 Proc. Lichesterinsäure, $C_{22}H_{34}O_{13}$, ebenfalls zweibasisch.

Zusammensetzung der Droge nach KÖNIG: 15,96 Proc. Wasser, 2,19 Proc. Stickstoffsubstanz, 1,41 Proc. Fett, 76,12 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 2,91 Proc. Holzfaser, 1,41 Proc. Asche.

Verfälschungen werden absichtlich wohl kaum vorgenommen, es finden sich aber unter der Droge nicht selten Cladonien, die an ihrem stielrunden Thallus leicht erkannt werden.

Einsammlung. Zubereitung. Die in den Gebirgsgegenden gesammelte Flechte gelangt, von Erde und Steinen befreit, in den Handel, muss aber für pharmaceutische Zwecke noch einer sorgfältigen Reinigung von fremden Flechten, Moosen, Kiefernadeln u. dergl. unterworfen werden. Die hellfarbige Waare wird bevorzugt. Das Schneiden der getrockneten Droge ergibt viel Abfall; man feuchtet sie deshalb schwach an, verwandelt sie durch Schneiden in eine grobe Theeform (Sieb I Germ.) und trocknet wieder. Man bewahrt sie in Holzkästen auf.

Anwendung. Das isländische Moos dient in Form des Aufgusses oder des kalten Auszuges als Bittermittel, in Form der Abkochung oder Gallerte als schleimiges, reizmilderndes und stärkendes Mittel bei schwindelichtigen oder schwächlichen Personen, ferner bei hartnäckigem Durchfall; neuerdings angeblich auch mit Erfolg bei Morbus Brightii angewendet. Man gibt es zu 15–30 g täglich als Abkochung (1:10–15), als verästete Gallerte thee- bis eisküffelweise, oder in den weiter unten angegebenen Formen.

Der entbitterten Flechte gehen die tonischen Eigenschaften, die auf dem Gehalt an Cetrarsäure beruhen, ab; sie wirkt nur durch ihren Schleimgehalt und wird aus diesem Grunde auch zu Brod für Zuckerkranken verarbeitet.

Lichen islandicus ab amaritie liberatus (Ergänzb.). *Lichen islandicus examaratus s. ablatus s. edulcoratus s. praeeparatus.* Entbittertes isländisches Moos. Ergänzb.: 5 Th. grob zerschnittenes isländisches Moos lässt man, mit einer Mischung aus 30 Th. lauwarmem Wasser und 1 Th. Kaliumkarbonatlösung (33 $\frac{1}{2}$ Proc.) übergossen, 3 Stunden stehen, giesst ab, wäscht mit kaltem Wasser, bis dieses nicht mehr alkalisch abfließt, und trocknet. Drrr. lässt 100 Th. fein zerschnittenes Moos mit einer Lösung von 5 Th. Kaliumkarbonat in 500 Th. Wasser und 50 Th. Weingeist 12 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur, dann 6 Stunden bei 30° C. ausziehen, auspressen u. s. w. Ausbeute 80–82 Proc.

Gelatina Lichenis islandici (Ergänzb.). *Gelatina de Lichene islandico.* Isländisch-Moos-Gallerte. *Gelée de lichen d'Islande* (Gall.). Ergänzb.: 3 Th. grob zerschnittenes isländisches Moos lässt man mit 100 Th. Wasser $\frac{1}{2}$ Stunde im Wasserbade stehen, presst gelinde und dampft die Flüssigkeit mit 3 Th. Zucker so weit ab, dass nach dem Abschäumen 10 Th. bleiben. Bei Verordnung frisch zu bereiten. — Gall.: Je 75 g Isländisch-Moos-Zucker und Zuckerpulver erhitzt man mit 150 g Wasser zum Sieden, schäumt ab und lässt nach Zusatz von 10 g Orangenblüthenwasser erkalten. Die Ausbeute soll 250 g betragen. Ersetzt man die 150 g Wasser durch ein Decoctum Lichenis islandici 5,0:150,0, so erhält man die *Gelée de lichen amère* (Gall.).

Gelatina Lichenis islandici saccharata sicca (Ergänzb.). *Saccharuratum de Lichene islandico. Pulvis pectoralis Trosii.* Gezuckerte, trockene isländisch-Moos-Gallerte. Isländisch-Moos-Zucker. *Saccharure de lichen* (Gall.). Ergänzb.: 15 Th. grob zerschnittenes isländisches Moos lässt man mit 1 Th. Kaliumkarbonat und soviel Wasser, dass die Flechte davon bedeckt wird, 24 Stunden unter öfterem Umrühren stehen, seigt durch, wäscht die Flechte zunächst mit Wasser, bis dieses nicht mehr bitter oder laugenhaft schmeckt, erhitzt es dann zweimal mit je 200 Th. Wasser 4 Stunden im Dampfbade, dampft die Seihflüssigkeit mit 5 Th. Zucker ein, bis die Masse nicht mehr klebt, zertheilt sie in kleine Stücke, Zuckerpulver auf 10 Th. Gesamtgewicht. Graubraunes, ziss, dünn bitterlich schleimig schmeckendes Pulver. — Gall. Aus gleichen Theilen isländischem Moos und Zucker. Man wäscht ersteres wiederholt mit kaltem Wasser bis zur Entbitterung, kocht mit q. s. Wasser eine Stunde, lässt die Pressflüssigkeit in der Wärme absetzen, fügt den Zucker hinzu, dampft ein und bringt, wie vorhin angegeben, zur Trockne. In dicht verschlossenen Gefässen aufbewahren. Das Pulver giebt mit etwa 5 Th. Wasser eine Gallerte, mit 20–30 Th. Wasser ersetzt es die Abkochung.

Decoctum Cetrariae (U-St.).

Decoction of Cetraria.

Rp.	1. Lichenis islandici conf.	50,0
	2. Aquae frigidae	400,0
	3. Aquae ferriidae	1000,0

Man lässt 1 mit 2 eine halbe Stunde stehen, presst aus, giesst den Auszug fort, erhitzt die Flechte mit 2 eine halbe Stunde im Sieden und bringt die Seihflüssigkeit auf 1000 ccm.

Pasta Cacao cum Lichene islandico.

Isländisch-Moos-Chokolade.

Rp.	I	900,0
Pasta Cacao saccharatae		
Gelatinae Lichenis islandici saccharat. siccae	II	100,0

Rp.

Gelatinae Lichen. island. saccharat. sic. 100,0	
Pasta Cacao	
Sacchari pulverati	33 450,0
Bereitung wie bei Pasta Cacao aromatica (Band I, S. 595).	

Pasta Lichenis Islandici.
Massa de Lichene Islandica. Pâte de
Lichen (Gall.).

Rp.	1. Lichenis Islandici ab amaritie liber.	500,0
	2. Gummi Senegal. loti	2500,0
	3. Sacchari	2000,0
	4. Extracti Opii	1,0
	5. Aquae destillatae	q. s.

Man bereitet aus 1 und 2 3000,0 Dekokt, löst darin 3, seigt durch, fügt 2, dann 4, in wenig Wasser gelöst, hinzu, dampft zu einem festen Teig ein, und bringt diesen in gelbe Formen. Die erkaltete Masse reibt man mit Fliesspapier ab und bewahrt sie in Blechbüchsen auf. Enthält etwa 0,02 Proc. Opiumextrakt. Siehe auch Pasta Jujubae.

Pilulae de Lichene Islandico (Gall.).
Tisane de Lichen d'Islande.

Rp.	1. Lichenis Islandici	10,0
	2. Aquae destillatae	q. s.

Man kocht 1 mit 2 zum Sieden, giesst die Flüssigkeit fort, wäscht 1 mit 2 und kocht dann mit 2 q. s. 4, Stunde, sodass man 1 1 Selbstflüssigkeit erhält.

Tabellae cum Lichene Islandico (Gall.).
Tablettes de Lichen.

Rp.	Saccharati Lichenis Island.	500,0
	Sacchari pulverati	1000,0
	Gummi arabici pulv.	50,0
	Aquae destillatae	150,0

Man bereitet 1. a. Tabletten von 1 g.

Tinctura Lichenis Islandici.
Isländisch-Moos-Tinktur.

I. Pharm. Centralh.

Rp.	Lichen. Islandici	20,0
	Ammonii carbonici	1,0
	Spiritus	100,0.

Man macerirt 24 Stunden, schüttet bis zum Sieden, seigt beim Sieden durch und filtrirt.

II. Nach PROET & BAERENWISER.

Rp.	Lichenis Islandici	50,0
	Spiritus (50 proc.)	100,0.

Soll in Gaben von 30–50 Tropfen brechenverhindernd wirken, sogar bei hysterischen Erbrechen.

Alpenthee von ROHMANN in Berlin, enthält: Isländisches Moos, Senna, Walnussblätter, Schafgarbe, Sassafras, Sandelholz, Faulbaumrinde, Johanniskraut, Fenchel, Coriander, Süssholz, Lavendel- und Hollenderblüthen. (BISCHOFF.)

Alpenthee, Schweizer, von FRIEDMANN in Berlin, stimmt mit dem vorigen überein.

Alpenthee, Schweizer, von MANTER in Berlin, ist eine Mischung von Isländischem Moos, Senna, Huflattich, Anis und Süssholz. (BISCHOFF.)

Alpenthee, Schweizer, von OTTO in Berlin, besteht aus Isländischem Moos, Eibisch, Huflattich, Senna, Anis und Süssholz.

Brustgellée von DAUBITZ in Berlin ist eine Isländisch-Moosgallerte mit Zucker, Anis etc.

Schwindsuchtmittel von MELCHIOR STEPHAN in Canstatt. 15 Packchen einer Theemischung aus Isländ. Moos, Bittersüß, Tausendgüldenkraut und Ochsenzunge.

Lilium.

Gattung der Liliaceae—Lilioideae—Tulipae.

I. Lilium candidum L. Heimisch in Südeuropa und Vorderasien, vielfach kultivirt. Man verwertbet: 1) Die Blüthen:

Flores Liliorum alborum. — Lilienblumen. — **Fleurs de lis blanc (Gall.).**

Man bereitet daraus durch Digestion mit fettem Oel das Weisse Lilienöl, ein veraltetes Mittel zum äusserlichen Gebrauch, das durch weisses Olivenöl vollkommen ersetzt wird. Sollte ein wohlriechendes Lilienöl verlangt werden, so verabfolgt man eine Mischung aus 10 Th. fettem Jasminöl und 90 Th. Olivenöl.

2) Die Zwiebel: **Bulbus Liliorum alborum.** — **Bulbe de lis blanc. (Gall.).** Man verwendete sie früher als Mittel gegen Wassersucht, in China kocht man sie und die anderen Arten in Bouillon als kräftigendes Mittel.

Dient zur Darstellung der **Pulpa e bulbo Liliorum.** **Pulpe de lis (Gall.).** Man zerreibt die Zwiebel zum Brei und treibt durch ein Haarsieb.

II. Lilium bulbiferum L. Heimisch in Mitteleuropa, vielfach kultivirt. Die Blüthen gelten als Heilmittel bei Lungenkrankheiten.

Linaria.

Gattung der Scrophulariaceae—Antirrhinoideae—Antirrhineae.

Linaria Linaria (L.) Wettst. (L. vulgaris Mill.). Heimisch in Europa, Nordasien, in Amerika eingeschleppt. Kraut mit aufrechtem, kahlem, nur an der Spitze drüsig-

behaartem Stengel, ungestielten, ganzrandigen, am Rande zurückgerollten, dreinervigen Blättern und dichten Trauben grosser gelber Blüten.

Verwendung findet das blühende Kraut:

Herba Linariae (Ergänzb.). *Herba Antirrhini*. *Herba cum floribus Antirrhini*. *Herba Oxyridis*. — Leinkraut. Frauenflachs. Wilder Flachs. Gelbes Löwenmaul. — *Linaire*. — Wild-flax. Common Toad-flax.

Als *Bestandtheile* werden wenig bekannte Körper genannt: *Linarin*, *Linacarin*, *Linaresin* und *Linarosmin*.

Einsammelungszeit: Juni bis August.

Es findet nur noch Verwendung zur Bereitung einer Salbe:

Unguentum Linariae (Ergänzb.). Leinkrautsalbe. Leinsalbe. Flachs-salbe. Hämorrhoidalsalbe. Ergänzb.: 2 Th. grob gepulvertes Leinkraut stellt man, mit 1 Th. Weingeist befeuchtet, einige Stunden in die Wärme, erhitzt mit 10 Th. Schweine-schmalz im Wasserbade, bis der Weingeist verjagt ist, presst und filtrirt durch Papier. — E. Durrbach verwendet 1,5 Th. Weingeist und setzt demselben auf 150 g 5 g Ammoniak-flüssigkeit zu. Die grüne Farbe der Salbe wird dadurch schöner. Man stellt die Salbe auch aus dem frischen Kraut dar, indem man 1 Th. desselben zerstösst und mit 2 Th. Schweine-schmalz bei mässiger Hitze kocht, bis alle Feuchtigkeit verdunstet ist, presst und filtrirt. — Wird nur noch selten für sich oder mit narkotischen Extrakten gemischt, bei schmerzhaften Hämorrhoidalleiden gebraucht.

Linum.

Gattung der *Linaceae*—*Eulineae*.

Linum usitatissimum L. Vielleicht in den Kaukasusländern heimisch, seit sehr langer Zeit durch die Kultur weit verbreitet. Einjährige (nur in wenigen Formen zwei-jährige) Pflanze mit aufrechtem, kahlen Stengel und spitzen, kahlen, gegenständig bereiften Blättern. Blüthe fünfzählig, Korolle himmelblau, Kronblätter spatelförmig, Staubbeutel blau. Frucht eine 6—7 mm im Durchmesser haltende kahle Kapsel mit 5 Fächern und 5 fächerigen Scheidewänden, so dass die Frucht dadurch zehnfächerig erscheint, in jedem Fach ein Same. Man unterscheidet zwei Formen: a) *vulgare*, den Dreschlein, dessen Kapseln sich nicht von selbst öffnen, der daher ausgedroschen werden muss, und b) *crepitans*, den Springlein, dessen Kapseln von selbst loculicid und septicid auf-springen.

Verwendung finden: a) die Samen:

Semen Lini (Austr. Germ. Helv.). *Linum* (Brit. U-St.). — Leinsamen. Flachs-samen. Haarlinsen. — *Semences de lin* (Gall.). *Graine de lin*. — Linseed. Flaxseed.

Beschreibung. Der Same ist eiförmig, flach, scharfrandig, an einem Pole gerundet, am anderen (dem Mikropylarende) etwas eingedrückt und benabelt, gegen 5 mg schwer. Die Schale ist braun oder gelblich, glatt, spröde und umschliesst in einem dünnen Endosperm den Embryo mit zwei dicken, flachen Kötyledonen und dem dicken Wurzelschen.

Die Samenschale zeigt folgende Schichten: 1) die Epidermis mit Cuticula, deren Aussenwand innen als Membranverdickung dicke Schleimlamellen aufgelagert sind. 2) Eine einfache oder doppelte Lage dünnwandiger, polyedrischer Zellen. 3) Eine Lage stark verdickter, poröser, kurzer Fasern. 4) Eine Nährschicht, deren Zellen mit 3 gekreuzt sind. 5) Die Pigmentschicht, aus im Längsschnitt fast isodiametrischen oder quadratischen Zellen bestehend, deren Wände sehr fein getüpfelt sind und die einen braunen Inhalt haben. Diese Schicht fehlt der Schale des „hellen indischen Leinsamens“. 6) Eine dünne Zone obliterirten Gewebes. Das Endosperm und der Embryo bestehen aus dünnwandigem Gewebe, dessen Zellen Plasma, fettes Oel und Aleuron enthalten. Die Aleuronkörner können 19 μ gross werden, sie führen wenige grosse Krystalloide und Globoide, welche letzteren auch fehlen können.

Zur Erkennung von Leinsamen in pulverigen Gemengen kommen in erster Linie die Faserschicht (Fig. 24) und die Pigmentschicht (Fig. 25), wenn sie vorhanden ist, in zweiter die Querzellen und die Aleuronkörner in Betracht.

Bestandtheile. 6 Proc. Schleim, aus der Epidermis der Samenschale stammend, er wird mit Jod und Schwefelsäure nicht blau, von Kupferoxydammoniak nicht gelöst und gehört zu den echten Schleimen. 23–40 Proc. fettes Oel (vergl. unten). Linamarin, ein dem Amygdalin verwandter Körper, der bei der Spaltung Blassäure und Glukose liefert; er wird in Krystallen erhalten, die bei 134° C. schmelzen.

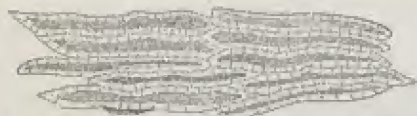


Fig. 24. Fasern aus der Samenschale von Samen Linl.

Zusammensetzung der Samen nach KÖNIG. Wasser 9,23 Proc., Stickstoffsubstanz 22,57 Proc., Fett 33,64 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe 23,23 Proc., Holzfaser 7,95 Proc., Asche 4,28 Proc.

Verunreinigungen und Verfälschungen etc. Die Leinsamen sind häufig mit Sand, Erde, Grasfrüchten und anderen Samen (bes. von Cruciferen) vermengt, worüber die genaue Betrachtung einer Probe mit der Lupe Aufschluss giebt. Im Pulver der Leinsamen muss man solche Verunreinigungen mit dem Mikroskop unter Vergleichung mit reinem Pulver feststellen. Es ist dabei darauf aufmerksam zu machen, dass reife Leinsamen keine Stärke enthalten, wohl aber unreife, die der Droge beigelegt sein können.



Fig. 25. Zellen der Pigment-schicht von Samen Linl.

Aufbewahrung. In Holzkästen an einem trockenen Ort, nach Austr. nicht über ein Jahr.

Anwendung. Innerlich bei katarrhalischen Leiden, neuerdings auch bei Zuckerkrankheit in Form des Schleimes, weniger zweckmässig als Abkochung. Aeusserlich in Pulverform zu erweichenden, schmerzlindernden Umschlägen. In Theemischungen, bei denen es auf den Schleim ankommt, verwendet man den unzerkleinerten Samen.

Semen Linl pulveratum. Leinsamenmehl. *Poudre de grains de lin* (Gall.). *Farine de lin*. *Linum contusum* (Brit.). Crushed Linseed. Der gereinigte, bei etwa 40° C. getrocknete und hierauf durch Stoßen oder Mahlen in ein grobes Pulver verwandelte Same. Man hält das Leinmehl in Blechbüchsen vorrätig, jedoch in mässiger Menge, da es infolge seines hohen Oelgehalts leicht ranzig wird und dann auf zarte Körpertheile reizend wirkt; dann aber auch, weil beim Lagern des Pulvers in grösseren Mengen Selbstentzündungen oder auch Explosionen vorkommen können. Brit. und Gall. fordern ein frisch bereitetes Pulver. 100 Th. Leinsamen geben 95–97 Th. grobes Pulver. Verfälschung mit stärkehaltigen Samen erkennt man mittels des Mikroskops, sowie durch Jodlösung in der erkalteten Abkochung.

Decoctum Seminum Linl. Leinsamenabkochung bereitet man nach Vorschrift der Germ., indem man 1 Th. unzerkleinerten Leinsamen mit 10 Th. kaltem Wasser übergiesst und ohne Umrühren $\frac{1}{2}$ Stunde stehen lässt, dann leicht abpresst. Eine schleimreichere Abkochung gewinnt man durch halbständige Digestion von 1 Th. der ganzen Samen mit 20–25 Th. Wasser im Dampfbad unter bisweiligem Umrühren. Austr. überlässt die Bestimmung der Mengenverhältnisse dem Apotheker.

Mucilago Seminis Linl. *Mucago de semine Linl.* Leinsamenschleim. *Mucilage de semence de lin* stellt man aus 1 Th. ganzen Leinsamen und 50 Th. lauwarmlen Wasser durch halbständige Maceration dar, nach Gall. aus 1 Th. Samen und 10 Th. lauwarmlen Wasser durch sechsstündiges Ausziehen, oder auch durch Auflösen von 1 Th. *Mucilago Linl sicca* (wie *Mucilago Cydoniae sicca* Band I, S. 1009 zu bereiten) in 100 Th. Wasser.

Ptisana de semine Linl (Gall.). *Tisane de lin.* 10 g Leinsamen, 1000 g siedendes Wasser, nach $\frac{1}{4}$ Stunde abseihen.

b) **Placenta Seminis Linl.** — Leinkuchen. — *Pain ou gâteau de lin.* — Linseedcake sind die bei der Gewinnung des Leinöls durch Pressen verbliebenen Rückstände. Sie enthalten sämtlichen Schleim, doch nur noch wenig Oel, und dienen, grob gepulvert, zu schleimigen Breiumschlägen (1 Th. Leinkuchennehl auf 2 Th. heisses Wasser). Für

Aufbewahrung und Prüfung dieses Pulvers gilt das Gleiche, wie für das Leinsamenmehl, welches durch jenes natürlich nicht ohne weiteres ersetzt werden darf. Die ganzen Leinkuchen halten sich lange Zeit, dagegen wird das Pulver leicht von Mäusen zerstört; man halte nicht zuviel davon vorrätig.

Die Rückstände von der Gewinnung des Leinöles sind ein beliebtes Futtermittel und eignen sich wegen ihres Schleimgehaltes besonders für Jung- und Zuchtvieh. Ausgepresste Waare (Kuchen) wird höher geschätzt als mit Schwefelkohlenstoff extrahierte. Sie enthalten: 23,70 Proc. Rohprotein, 10,74 Proc. Rohfett, 32,13 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, davon sind verdaulich 86 Proc. Rohprotein, 90 Proc. Rohfett, 80 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe.

c) *Oleum Linl* (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). *Oleum e semine Linl*. *Oleum Linl expressum*. — Leinöl. Leinsamenöl. — Huile de lin (Gall.). — Linseed Oil. Oil of Flaxseed.

Beschreibung. Das Oel wird kalt oder heiss gepresst oder mit Schwefelkohlenstoff extrahiert. Das erstere ist besonders dünnflüssig, gelblich und von mildem Geschmack, die anderen sind dunkler und schmecken weniger angenehm. Es gehört zu den trocknenden Oelen, giebt daher die Elaidinprobe nicht.

Konstanten des Oeles: Spec. Gew. 0,93—0,94, bei längerer Aufbewahrung steigt das spec. Gew. Spec. Gew. der Fettsäuren 0,923. Verseifungszahl 187—195. Verseifungszahl der Fettsäuren 198,8. Jodzahl 170—181. Jodzahl der Fettsäuren 178,5. Erstarrungspunkt des Fettes — 16° C. Erstarrungspunkt der Fettsäuren 13—17° C. Schmelzpunkt der Fettsäuren 13—24° C.

Bestandtheile. 80 Proc. Linolen- und Isolinolensäureglycerid ($C_{54}H_{90}O_4$), C_4H_8 , 20 Proc. Linolsäureglycerid ($C_{38}H_{62}O_2$), C_4H_8 .

Verfälschungen und Prüfung. Das beste Characteristicum ist die Bestimmung der aussergewöhnlich hohen Jodzahl, die meisten Verfälschungen erniedrigen dieselbe. Cruciferenöle (Rüböl etc.) weist man nach, indem man 20 ccm des Oeles in 5 ccm Aether löst und 5—10 Tropfen einer alkoholischen Lösung von Silbernitrat (1:50) zufügt. Eine nach mehrstündigem Stehen an einem dunklen Orte entstehende Braunfärbung oder ein dunkler Niederschlag von Schwefelsilber zeigt die Anwesenheit eines Cruciferenöles an.

Zum Nachweis von Harzöl löst man 1 Tropfen Leinöl in 1 ccm Essigsäureanhydrid und setzt 1 Tropfen conc. Schwefelsäure zu, Rothfärbung zeigt Harzöl an. Oder man prüft das Oel, nachdem man es, wenn zu gefärbt, in 2 Th. Chloroform gelöst hat, im Polarisationsapparat. Leinöl ist optisch inaktiv, Harzöl dreht rechts.

Für pharmaceutische Zwecke eignet sich nur das durch kalte Pressung gewonnene, klare, gelbe Leinöl; Austr. lässt in der Wärme auspressen; Germ. und Helv. geben über die Bereitung nichts Näheres an. Man kauft das Oel am sichersten vom Oelschläger, füllt es auf trockene Flaschen und bewahrt es im Kühlen, vor Licht geschützt, und nicht über ein Jahr auf. Schleimige Bodensätze werden abfiltrirt.

Anwendung. Als Zusatz zu eröffnenden Klystieren (2—4 Esslöffel), äusserlich bei Verbrennungen entweder rein oder mit Kalkwasser aa als Brandliniment. Zur Darstellung der Kaliseife. Vielfach in der Thierheilkunde als Abführmittel. Technisch zur Bereitung der Buchdruckschwärze, von Firnissen u. dergl. In manchen Gegenden dient Leinöl als Genußmittel.

Oleum Linl lotum ist ein durch Schütteln mit Wasser, Absetzenlassen und Filtriren gereinigtes Leinöl.

Oleum Linl album. Weisses oder gebleichtes Leinöl. 1000 g Leinöl schüttelt man mit 500 g 4proc. Kaliumpermanganatlösung, setzt nach 24 Stunden 30 g gepulvertes Natriumsulfat, nach dessen Lösung 40 g rohe Salzsäure zu, stellt unter bisweiligem Schütteln bei Seite, wäscht, sobald das Oel hell geworden, mit Wasser unter Zusatz von gepulverter Kreide, lässt absetzen und entwässert durch getrocknetes Natriumsulfat.

Oleum Linl sulfuratum (Ergänab.). Balsamum Sulfuris. Balsamum Sulfuris externum. Geschwefeltes Leinöl. Schwefelbalsam. 100 Th. gut ausge-

trockneten Schwefel erhitzt man in einem geräumigen, eisernen oder irdenen Gefässe mit 600 Th. Leinöl unter beständigem Röhren auf höchstens 130° C. (Thermometer am Spatel befestigen!), bis die Masse gleichmässig geworden ist und eine herausgenommene Probe beim Erkalten glänzend schwarzbraun bleibt und keinen Schwefel mehr auskristallisiren lässt. Ueberhitzung ist zu vermeiden; es entsteht dann unter Aufschäumen eine zähe Masse, die sich nur unvollkommen und trübe in Terpentinöl löst; durch vorsichtiges Schmelzen ist sie bisweilen wieder brauchbar zu machen. Während des Kochens halte man einen passenden Deckel bereit, um bei etwaiger Entzündung der Masse die Flamme sofort erstickend zu können. Ausbeute etwa 670 Th. Dient lediglich zur Darstellung des *Oleum Terebinthinae sulfuratum* (s. dort).

Aquarium-Cement. Je 30 Th. Bleiglätte, feiner Sand und Gipspulver, 10 Th. Colophonimpulver und q. s. Leinölfirnis.

Fensterkitt. 100 Th. Schlammkreide, 30 Th. Bleiweiss, 15 Th. Gurjunbalsam, q. s. Leinölfirnis. Man färbt mit Mennige, Ocker, Caput mortuum etc.

Gusseisen-Schutz. 1 Th. Graphit, 4 Th. Bleisulfat, 1 Th. Zinksulfat, 16 Th. Leinölfirnis.

Künstlicher Kautschuk. Man erhitzt Leinöl bis zur Butterkonsistenz und vermischt mit Schellack. Die Masse soll sich mit Schwefel vulkanisiren lassen.

Linoleum, Korkteppich. Leinöl wird durch Einblasen von überhitzter Luft in oxydirt Leinöl, d. h. eine zähe, gallertartige Masse verwandelt. Diese wird mittels besonderer Maschinen unter Erwärmen mit Korkpulver gemischt. Diese Mischung wird auf ein Gewebe aus Jute aufgewalzt. Nach längerem Trocknen kann das Linoleum noch gefärbt oder bedruckt werden.

Siccativ. a) bleihaltiges. 1000,0 Leinölfirnis I, II oder III erhitzt man mit 20,0 gepulvertem Bleizucker 4 Tage im Wasserbade, setzt 200,0 Terpentinöl zu und lässt absetzen. — b) bleifreies. 1000,0 Leinölfirnis V versetzt man mit 2,0 rauchender Salpetersäure, schüttelt öfter, fügt nach 1 Stunde 100,0 Terpentinöl hinzu und lässt absetzen.

Vernisum Lini. *Vornix Lini.* *Oleum Lini oxydulatum.* Leinölfirnis. a) bleihaltiger. I. 30 Th. geschlämmte Bleiglätte, 15 Th. Zinkvitriol, 1000 Th. altes Leinöl werden gekocht, bis alle Feuchtigkeit verdampft ist. — II. 20 Th. geschlämmte Bleiglätte, je 10 Th. Mennige und Bleizucker und 1000 Th. Leinöl erhitzt man 2 Stunden auf etwa 120° C. und lässt absetzen. b) bleifreier: III. 1000 Th. Leinöl von 50° C., 1,5 rauchende Salpetersäure (Vorsicht!). c) manganhaltiger. IV. 1000 Th. Leinöl, 2 Th. Mangansuperoxydhydrat (Rückstand von der Chlorbereitung mittels Chlorkalklösung gefüllt) erhitzt man, bis das Öl Dämpfe ausstösst. V. 1000 Th. Leinöl, 3 Th. Kaliumpermanganat in 70 Th. Wasser gelöst, mischt man, setzt nach 24 Stunden 2 Th. rohe Salpetersäure zu, schüttelt und lässt absetzen. — Das zur Bereitung von Firnissen zu verwendende Leinöl muss in dünner Schicht an einem lauwarmen Orte in wenigen Tagen zu einer nicht klebrigen Haut eintrocknen.

Stempelfarbe für Metallstempel, zum Stempeln des Fleisches in Schlachthäusern. Hierzu eignet sich Carmin oder Zinnober mit Leinölfirnis angerieben.

Wachstuch, Wachselewand, nennt man Gewebe, die durch Ueberzüge von Firnis und Oelfarbe undurchlässig für Wasser gemacht sind.

Wasserdichter Kitt. a) bleihaltig. Je 50 Th. Mennige und Bleiglätte, je 25 Th. Gips und Caput mortuum mischt man mit Leinölfirnis zur knetbaren Masse und erwärmt einige Stunden im Dampfbade in verschlossenem Gefäss. Unter Wasser aufzubewahren. — b) bleifrei. Je 50 Th. princip. Schwerspath, gebrannten Gips und Zinkweiss mischt man und macht mit bleifreiem Siccativ zur Masse. Jedesmal frisch zu bereiten.

Cataplasma emollens (Gall.).

Leinöhlumschlag. *Cataplasma de farinae de lina.*

Rp. Seminis Lini pulverat.

Aquae aa. q. s.

mischt man und dampft bis zur geeigneten Konsistenz ein.

Charta vernicea.

Gefirnissenes Papier.

Gelbtes, bleifreies Papier bestreicht man mit Leinölfirnis und trocknet an der Luft.

Emplastrum sulfuratum.

Emplastr. nigrum *Resinosa.* *Emplastr.*

Dissulfuris *RULAND.*

Rp. 1 Colophonell 30,0

2 Asphalti

3 Myrrhae

4 Ammoniaci

5 Galbani

6 Terebinthinae

1A 7,5

12,5

7. Olei Lini sulfurat.

8. Olei Terebinth. sulfurat. aa 12,5

9. Camphorae tritae 2,5

Man schmilzt 1., mischt mit der geschmolzenen Mischung von 2-4 und fügt 7-9 hinzu.

Fliegenleim.

Rp. Olei Lini q. s.

Man kocht das Öl in einem eisernen Gefässe, bis es sich entzündet und lässt es brennen, bis eine Probe Fäden zieht. Man fügt etwas gelbes Wachs hinzu und verflücht, wenn nöthig, mit Terpentinöl.

Lack für Bilderrahmen.

Rp. Olei Lini

Spiritus aa 100,0

Aetheris

Terebinth. venet. aa 15,0

Lederschmiere.

Leder-Konservierungspasta (Vomáčka).

Rp. Olei Lini

Saponis siccici Zinkseife aa

1000 man unter Erwärmen.

Linimentum ad combustiones SCHWARTZ.

Rp. Olei Lini	50,0
Albuminis ovi	30,0
Tinctur. Opi simplic.	4,0
Liquor. Plumbi subacetat.	7,5

Auf Leinwand gestrichen auf die Brandwunde zu legen.

Linimentum ad combustiones opiatum.

Linimentum Calcariae opiatum.
Schmerzstillendes Liniment gegen Brandschäden.

Rp. Olei Lini	
Aquae Calcariae	aa 50,0
Tincturae Opi simpl.	5,0

Linimentum contra Combustiones.

Formul. Perolin et Colanens.

Rp. Aquae Calcariae	
Olei Lini	aa 100,0

Lein für Destillationsgefäße.

Rp. Placent. Lini semin. pulv.	5,0
Farinae Secalis	2,0
Aquae tepidae	q. s.

Mittel für aufgesprungene Hände (Ph. Bra.)

Rp. Mucilag. Semin. Lini	
Glycerini	aa 227 ccm
Alkohol	57 ccm
Spiritus Rosae	14 ccm
Boracia	8 g
Aquae destillatae q. s. ad	500 ccm.

Species Lini (Dresdener Vorschr.).

Präparierter Leinthee.

Rp. Semen. Lini toll	8,0
Fructus Anisi contus.	
Fructus Foeniculi contus.	aa 1,0
Radice. Liquiritiae min. concia.	2,0

Species pectorales laxantes WEGSCHIEDEN.

I. Nach MAREK.

Rp. Folior. Juglandis conc.	2,0
Folior. Sennae conc.	2,0
Fruct. Foeniculi cont.	5,0
Radiceis Althaeae conc.	30,0
Radiceis Liquiritiae conc.	15,0
Seminis Lini contus.	43,0

II. Nach SCHACHT.

Rp. Folior. Sennae conc.	10,0
Fruct. Foeniculi cont.	20,0
Radice. Althaeae conc.	30,0
Radice. Liquiritiae conc.	20,0
Seminis Lini	20,0

**Wasserdichter Anstrich für Segeltuch, Wagen-
decken u. dergl.**

Rp. Olei Lini crudi	750,0
Olei Lini cocti	250,0
Cerae Flavae	50,0
Liquor. adda	
Zinkgrün	200,0

Vel. Cataplasma emolliente.
Breiumschlag.

Rp. Florum. Chamomill. gr. pulv.	200,0
Furfuris Tridici	600,0
Seminis Lini gr. pulv.	200,0

Vel. Bruse der Pferde.

Vel. Potus antidiysentericus boum.
Ruhrtrank für Rinder.

Rp. Decocti Sem. Lini	100 : 1500,0
Alumina	25,0
Acidi sulcylici	5,0
Olei Lini	170,0

Vel. Potus antilaganmodicus equorum.
Koliktrank für Pferde.

Rp. Infusel. Flor. Chamomillae	75,0 : 1500,0
Magnesi sulfurici	100,0
Olei Lini	500,0

Vel. Pulvis antiecatarrhalis equorum.

Rp. Placent. Lini pulv.	
Salta. Carollin. facili	aa 500,0

Rp. Amygdalar. amar.	
Kali nitric	aa 25,0
Natrii sulfurici pulv.	200,0
Seminis Lini pulv.	200,0

Vel. Pulvis contra tussim equorum.
Hustenpulver für Pferde.

Rp. Ammonii hydrochlorici.	120,0
Placent. Lini pulv.	300,0
Süßl. sulfurat. nigri	30,0
Tartari crudi	50,0

Divide in part. aeq. X.

Bergöl, eine thüringer Specialität, ist Oleum Lini sulfuratum. (Nach HAHN & HOLZERT Oleum Rusci.)

Calf Meal, Patent Simpson, ein Futtermittel für Kälber, besteht aus 1 Th. Leinmehl und 9 Th. Bohnenmehl (MEISSL.).

Futtermehl für Forellen und Karpfen von Gnoos in Heidelberg besteht aus (abgerundet): 30 Proc. Fleischmehl, je 20 Proc. Leinsamen- und Leguminosenmehl, 10 Proc. Mais-, 20 Proc. Getreidemehl und 1—2 Proc. Kochsalz.

Graine de Lin de Tarin, eine französische Specialität, besteht aus einer Blechbüchse mit sorgfältig gereinigtem Leinsamen.

Harlemer Oel, Harlemer oder Holländischer Balsam. Nach RICHTER: 1000 Schwefelbalsam, 125 Mohnöl, 60 Olivenöl, 8 Wacholderöl, je 2 Rosmarin-, Zimmt- und Nelkenöl. — Echtes Harlemer Oel von Dr. ARNAL: Wacholderbeer- und Wacholderholzöl aa 8 g = 50 Fig.

Lactina, ein Nährpulver für Jungvieh, ist ein Gemenge von 43 Proc. Leinkuchenmehl, 50 Proc. Maisschrot, 4 Proc. Kochsalz, 3 Proc. Knochenmehl. (NESSLER.)

Lanoleum von Bux, ein Schmiermittel, ist Kalkwassereiniment.

Leinölsurrogat, TAVENNER's, für Anstriche ist eine durch Kochen hergestellte Mischung von 10 Colofonium, 20 Kalium-, 30 Natriumkarbonat, 50 Oelsäure, 500 Wasser.

MÜLLER'sche Heilwundsalbe, besteht nach Angabe des Herstellers aus 68 Leinöl, 10,5 gelbem Wachs, 7,2 venet. Terpentin, 6,3 Elomi, 2 Perubalsam.

Secolin, von FOMER in Mannheim, ist gewöhnliches Siccistif.

Thorley's Lactifer, ein Vieh-Nährpulver, besteht aus Weizen- und Leinsamenmehl, Fenchel, Bockshornsamensamen, Natriumbikarbonat, Süssholz und Kreide.

Universalmittel gegen Rheumatismus und Diphtherie von **Pochler** aus Gräfenberg ist gereinigtes Leinöl.

d) Ueber die Faser des Lein vergl. Bd. I, S. 1243.

Lippia.

Gattung der **Verbenaceae**—**Verbenoideae**—**Lantaneae**.

I. Lippia citriodora (Lam.) Kunth. Heilmisch in Südamerika, vielfach seines Wohlgeruches wegen kultivirter Strauch. In Südamerika trinkt man den Aufguss der Blätter wie Thee; verordnet sie auch arzneilich. In Frankreich sind die Blätter officinell.

Polia Aloysiae. — **Feuille de Verveine odorante (Gall.)**. Die Pflanze liefert das echte **Verbenaöl**. Die Blätter enthalten davon 0,09 Proc. Spec. Gew. 0,9. Es dreht — 12° 38' und enthält 35 Proc. eines Aldehyds. An seiner Stelle ist häufig das Öl von *Andropogon citratus* D. C. im Handel (vergl. Bd. I, S. 304).

II. Lippia dulcis Trevir. (Lippia mexicana). Heimisch in Columbia, Centralamerika und auf Cuba. Die Blätter oder die ganze blühende Pflanze verwendet man gegen Asthma, Husten, Bronchitis u. s. w., sie soll in grossen Dosen brechenenerregend und einschläfernd wirken.

Bestandtheile. Verbenagerbstoff, ein dem Quercetin' verwandter Körper, Lippiol, ein kampherartiger Körper von aromatisch bitterem Geschmack, Träger der Wirkung, Etherisches Öl.

III. Lippia nodiflora Rich. Das Dekokt verwendet man gegen Verdauungsbeschwerden, das von *L. adoënsis* Hochst. gegen Fieber und als Diaphoreticum.

Lithium benzoicum.

Lithium benzoicum (Ergänzb.). Lithii Benzoas (U-St.). Benzoate de Lithine (Gall.). Lithionum benzoicum. Lithiumbenzoat. Benzoësaures Lithium, $C_6H_5CO_2Li$. Mol. Gew. = 128.

Darstellung. Man bringt in eine Porcellanschale 30,3 Th. trocknes Lithiumcarbonat, verrührt dasselbe mit 300 Th. destillirtem Wasser und giebt nun in kleinen Theilen, unter schwachem Erwärmen auf dem Dampfbade und unter Umrühren allmählich 100 Th. Benzoesäure (*Acidum benzoicum e Toluolo*, s. Bd. I, S. 15) hinzu. Nach erfolgter Auflösung filtrirt man rasch durch einen Warmwassertrichter und dampft entweder ein, bis man eine Salzmasse erhält, welche bei 30–35° C. vollständig ausgetrocknet und dann zerrieben wird, oder man dampft bis zum Gesamtgewicht von 250 Th. ein, lässt krystallisiren und trocknet die Krystalle bei gewöhnlicher Temperatur auf porösen Unterlagen. Ausbeute 104–105 Th.

Eigenschaften. Ein weisses Salzpulver oder dünne glänzende Schüppchen, specifisch leicht, etwas fettig anzufühlen, luftbeständig, geruchlos oder von schwach benzoëartigem Geruche, von kühlendem, sässlichem Geschmacke und von neutraler oder schwach saurer Reaktion. Es löst sich in 3 Th. kaltem oder 2 Th. siedendem Wasser oder 10 Th. Alkohol von 90 Proc. — Die wässerige Lösung (1 = 10) giebt auf Zusatz von Salzsäure einen Brei weisser, glänzender Krystalle. Letztere lösen sich in heissem Wasser, ferner auch in der Kälte leicht in Aether. Die wässerige Lösung giebt beim Versetzen mit Ferrichloridlösung einen rehbraunen Niederschlag von Ferribenzoat. Beim Erhitzen schmilzt das Salz zunächst, in höherer Temperatur verkohlt es unter Ausstossung leicht entzündlicher und aromatisch riechender Dämpfe (von Benzol) und hinterlässt alsdann einen weissen, alkalisch

reagirenden Salzrückstand. Die salzsaure Lösung desselben ertheilt der nicht leuchtenden Flamme intensiv karminrothe Färbung.

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung (1 = 20) werde weder durch Baryumchlorid (Sulfate), noch nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle) oder Ammoniumoxalatlösung (Kalk) verändert. 2) Säuert man 5 cem der wässrigen Lösung mit Salpetersäure an, löst die ausfallende Benzoesäure durch hinreichenden Zusatz von Alkohol und fügt einige Tropfen Silbernitratlösung hinzu, so darf nur eine geringe, opalisirende Trübung entstehen (Chlor). — 3) Mit konc. Schwefelsäure übergossen, darf sich das Salz nicht färben, andernfalls enthält es organische Verunreinigungen, welche durch konc. Schwefelsäure verkohlt werden. — 4) Wird der Glührückstand von 0,3 g Lithiumbenzoat in 1 cem Salzsäure gelöst und die filtrirte Lösung zur Trockne verdampft, so muss der trockne Salzrückstand in 3 cem Weingeist klar löslich sein. Ungelöst bleibende Antheile können aus Natriumchlorid oder Kaliumchlorid bestehen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen. **Anwendung.** In Gaben von 0,3–0,5–1,0 drei- bis viermal täglich bei Krankheiten, welche mit harnsaurer Diathese zusammenhängen, z. B. bei Gicht und Uratsteinen. Die Anwendung der Lithiumsalze geht von der Ueberlegung aus, dass das harnsaure Lithium ein verhältnissmässig leicht lösliches Salz der Harnsäure ist. Man beabsichtigt also, die Harnsäure durch Darreichung von Lithiumverbindungen in ein leicht lösliches Salz zu verwandeln und hierdurch aus dem Organismus herauszuschaffen.

Lithium bromatum.

Lithium bromatum (Ergänzb.). **Lithii Bromidum** (U-St.). **Bromure de Lithium** (Gall.). **Lithiumbromid.** **Bromlithium.** **Bromwasserstoffsäures Lithium.** Li Br. Mol. Gew. = 87.

Darstellung. 1) Man rührt in einer Porcellanschale 11,5 Th. trocknes Lithiumkarbonat mit ca. 30 Th. destillirtem Wasser an und fügt allmählich unter Umrühren, zum Schluss unter Erwärmen, 100 Th. Bromwasserstoffsäure von 25 Proc. HBr hinzu. Die Lösung muss nach dem Abstreifen der Kohlensäure durch Erwärmen gegen Lackmuspapier schwach sauer reagiren. Man filtrirt, dampft zur Trockne ein und trocknet bei 120° C. einige Zeit nach. Ausbeute ca. 27 Th. — 2) Man stellt aus 300 g Wasser, 80 g Brom und 30 g Eisenpulver eine Ferrobromidlösung dar. Man übergiesst das Eisenpulver mit dem Wasser und setzt das Brom nur in kleinen Antheilen zu. In die filtrirte und erhitzte Lösung trägt man ebenfalls in kleinen Antheilen 37,5 g Lithiumkarbonat ein. Die in einer Flasche befindliche Mischung wird häufig mit Luft durchgeschüttelt, schliesslich nach dem Erkalten und Absetzen filtrirt, worauf das Filtrat zur Trockne verdampft wird. Ausbeute ca. 87 g.

Eigenschaften. Ein weisses, an der Luft leicht zerfließliches Krystallpulver ohne Geruch, von salzigem, schwach bitterlichem Geschmacks, löslich in 0,6 Th. kaltem oder in 0,3 Th. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol, auch in Alkohol-Aether. Die wässrige Lösung ist neutral. — Das Salz ertheilt der nichtleuchtenden Flamme eine karminrothe Färbung. Die wässrige Lösung wird durch Silbernitrat gelblichweiss gefärbt; der Niederschlag ist unlöslich in Salpetersäure, schwerlöslich in Ammoniak. Versetzt man die wässrige Lösung mit einigen Tropfen Chlorwasser und schüttelt mit Chloroform aus, so färbt sich letzteres infolge Aufnahme von freiem Brom braungelb.

Prüfung. 1) Das Lithiumbromid sei farblos, die wässrige Lösung sei neutral. Gelbfärbung könnte von freiem Brom, saure Reaktion von freier Bromwasserstoffsäure, alkalische Reaktion von Alkalien herrühren. — 2) Die wässrige Lösung (1 = 50) werde weder durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, wie Eisen, Blei, Kupfer) oder Ammoniumoxalatlösung (Kalk) verändert. — 3) Werden 5 cem der wässrigen Lösung mit 1 Tropfen Ferrichloridlösung vermischt, so darf zugesetzte Stärkelösung nicht blau gefärbt werden

(Jodide). — 4) Löst man 3 g des bei 105° C. scharf getrockneten Lithiumbromids in Wasser zu 100 ccm auf, so sollen 10 ccm dieser Lösung nach Verdünnung mit etwa 30 ccm Wasser und nach Zusatz von 3—4 Tropfen Kaliumchromatlösung nicht mehr als 35,4 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung bis zur bleibenden Röthung verbrauchen. Ein Mehrverbrauch zeigt einen Gehalt an Chloriden an (vergl. *Kalium bromatum* S. 177). Die Menge von 35,4 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung wird von einem chlorfreien Präparat verbraucht.

Aufbewahrung. Das Salz ist sehr hygroskopisch; es werde daher in kleinen Gefässen aufbewahrt, deren Stopfen mit Paraffin überzogen werden. Die Aufbewahrung erfolgt zweckmässig im Kalk-Trockenschranke.

Anwendung. Das Salz wird wegen des hohen Bromgehaltes angewendet. Es soll in manchen Fällen besser vertragen werden und besser wirken als Kaliumbromid. Man giebt es an Stelle von Kaliumbromid als Hypnoticum, bei Neurosen, Hysterie, in Gaben von 0,25—1,0 g mehrmals täglich und zwar in Lösung.

Elixir Lithii Bromidi (Nat. form.).		
Rp.	Lithii bromidi	85,0
	Acidi citrici	4,0
	Elixir aromatici q. s.	ad 1,0 l.

Lithium carbonicum.

Lithium carbonicum (Aust. Germ. Helv.). Lithii Carbonas (Brit. U-St.). Carbonate de lithine (Gall.). Lithiumcarbonat. Lithonum carbonicum. Kohlensaures Lithium. Li_2CO_3 . Mol. Gew. = 74.

Darstellung. Das Lithiumkarbonat wird aus einigen Mineralien, z. B. Lepidolith und Triphyllin, in chemischen Fabriken durch ziemlich complicirte Verfahren abgeschieden. Es ist diejenige Verbindung, welche im grössten Maassstabe dargestellt wird, und welche als Ausgangsmaterial zur Bereitung der übrigen Lithiumverbindungen dient. Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium ist fast unausführbar.

Eigenschaften. Ein weisses, krystallinisches, lockeres Pulver ohne Geruch, von schwach alkalischem Geschmacke und alkalischer Reaktion. Es löst sich in etwa 80 Th. kaltem oder 140 Th. siedendem Wasser, ist also in kaltem Wasser löslicher als in heissem; in Alkohol ist es unlöslich. Von Säuren wird es unter Entbindung von Kohlensäure und unter Bildung der entsprechenden Salze leicht gelöst. Vertheilt man es im Wasser und sättigt diese Mischung mit Kohlensäure, so geht Lithiumbikarbonat in Lösung (eine solche Lösung enthält etwa 5 Proc. Lithiumkarbonat als -Bicarbonat gelöst). Erhitzt man die filtrirte Lösung des Bikarbonats, so fällt unter Abspaltung von Kohlensäure wieder Lithiumkarbonat aus. Wird Lithiumkarbonat geglüht, so schmilzt es; gleichzeitig entweicht ein Theil der Kohlensäure. Die Schmelze erstarrt zu einer krystallinischen Masse, welche aus Lithiumkarbonat und Lithiumoxyd besteht. Eine vollständige Ueberführung des Lithiumkarbonats in Lithiumoxyd ist auf diesem Wege aber nicht möglich. Uebrigens werden Plattingefässe durch eine solche Schmelze stark angegriffen. — Kocht man Lithiumkarbonat längere Zeit mit Wasser, so wird gleichfalls etwas Kohlensäure abgegeben und die Lösung enthält kleine Mengen von Lithiumhydroxyd LiOH .

Prüfung. 1) Wesentlich ist, dass das Lithiumkarbonat sich erst in 80 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur löst; erheblich leichtere Löslichkeit würde eine Verunreinigung durch Natrium- oder Kaliumkarbonat wahrscheinlich machen. — 2) Man löse 1 Th. Lithiumkarbonat in Salpetersäure und verdünne die Lösung mit Wasser bis auf 50 Th. Diese Lösung darf weder a) durch Baryumnitrat (Sulfate), noch b) durch Silbernitratlösung (Chloride) und, nachdem sie mit Ammoniakflüssigkeit übersättigt worden ist, weder c) durch Schwefelwasserstoffwasser (schwarzer N. = Eisen, fleischfarbiger = Mangan), noch d) durch Ammoniumoxalatlösung (Calciumsalze) verändert werden. — 3) Man löse

0,2 Lithiumkarbonat in 1 cem Salzsäure und dampfe die Lösung zur Trockne. Der nunmehr aus Lithiumchlorid (LiCl) bestehende Rückstand muss sich in 3 cem Weingeist klar lösen. Natriumchlorid oder Kaliumchlorid sind in Weingeist nicht in gleichem Maasse löslich wie Lithiumchlorid und würden daher als schmierige bez. krystallinische Rückstände ungelöst bleiben. — 4) 0,5 g des bei 100°C . getrockneten Lithiumkarbonats dürfen, bei Benutzung von Methylorange als Indikator, nicht weniger als 13,4 cem Normal-Salzsäure zur Sättigung fordern. Da 1 cem Normal-Salzsäure = 0,037 g Lithiumkarbonat sättigt, so werden durch 13,4 cem der Normal-Salzsäure = 0,4958 g Lithiumkarbonat angezeigt. Das Lithiumkarbonat soll hiernach 99 Proc. Li_2CO_3 enthalten. Würde weniger Normal-Salzsäure zur Sättigung verbraucht werden, so würde eine Verunreinigung durch Kalium- oder Natriumkarbonat wahrscheinlich sein.

Aufbewahrung. Ueber dieselbe ist nichts Besonderes zu erwähnen, da Lithiumkarbonat weder stark wirkend, noch hygroskopisch, noch lichtempfindlich ist.

Anwendung. Lithiumsalze wirken wie Kalisalze, übertreffen diese aber bezüglich der diuretischen Wirkung. Auf Grund seiner Eigenschaft, mit Harnsäure verhältnissmässig leicht lösliches harnsaures Lithium zu bilden, wird Lithiumkarbonat innerlich zu 0,05–0,3 g mehrmals täglich in Pulvern, Pillen, Pastillen und Lösung bei Gelenkrheumatismus, chron. Rheumatismus, in der Form von Injektionen in die Blase gegen Uratsteine gegeben. Man stellt sich vor, dass in dem einen wie dem anderen Falle lösliches harnsaures Lithium entsteht, welches auf den natürlichen Wegen aus dem Organismus herausgeschafft wird. In gleicher Weise denkt man sich die Wirkung des natürlichen und künstlichen Lithiumwassers.

Lithium carbonicum effervescent
(Ergänz. Hamb. V.).
Brausendes Lithiumkarbonat.

Rp.	1. Lithli carbonici	10,0
	2. Natrii bicarbonici	30,0
	3. Sacchari albi	40,0
	4. Acidi tartarici	30,0
	5. Spiritus (90 proc.)	40,0

1–4 werden gemischt, mit 5 cem Masse angestossen; diese wird durch einen emaillirten Durchschlag

oder durch ein verzinntes Metallsieb von 2 mm Maschenweite gerieben und zuerst bei 30°C ., dann bei 40°C . getrocknet.

Pastilli Lithli carbonici.

Rp.	Lithli carbonici	5,0
	Sacchari albi	95,0

Man bereite mit stark verdünntem Tragantbeschleim 100 Pastillen à 0,05 g Lithiumkarbonat.

Erkennung und Bestimmung. Die Lithiumsalze sind fast sämmtlich leicht löslich. Unlöslich bez. schwerlöslich sind das Lithiumkarbonat, das Lithiumphosphat und das Lithium-Kieselfluorid.

A) Man erkennt die Lithiumverbindungen an folgenden Eigenschaften: 1) Sie färben die nichtleuchtende Flamme prachtvoll karminroth. Diese Färbung wird am besten beobachtet, wenn man das Lithiumchlorid anwendet oder wenn man das zu prüfende Salz mit Salzsäure befeuchtet. Da aber diese Flammenfärbung durch andere Färbungen leicht verdeckt wird, so empfiehlt es sich grundsätzlich, den qualitativen Nachweis des Lithiums durch das Spektroskop zu führen. Man erhält zwei charakteristische Streifen und zwar einen karminrothen im rothen Theile des Spektrums zwischen B und C und einen gelbrothen im gelbrothen Theile zwischen C und D. Die rothe Flammenfärbung des Lithiums wird durch eine dünne Schicht von Indigolösung nicht verdeckt, beim Betrachten durch eine dickere Schicht verschwindet sie. — 2) Aus einer konc. Lösung eines Lithiumsalzes wird durch Ammoniumkarbonat ein weisser Niederschlag von Lithiumkarbonat gefällt. — 3) Aus einer nicht zu stark verdünnten bez. aus einer concentrirten Lösung eines Lithiumsalzes wird durch Natriumphosphat und Ammoniak ein weisser Niederschlag von Lithiumphosphat Li_3PO_4 gefällt, welcher in verdünntem Ammoniak wenig löslich ist.

B) Man bestimmt das Lithium in der Regel als Phosphat. Zu diesem Zwecke werden vorher alle Basen bis auf die Alkalien entfernt, worauf alsdann die Fällung als Phosphat ausgeführt wird. Das Verfahren ist ziemlich umständlich, lässt sich in Kürze nicht angeben und würde in *Fresenius, Quantitative Analyse* Bd I und II nachzulesen sein.

Aqua Lithli carbonici. Lithion-Wasser. Kohlensaures Lithionwasser. Lithine-Wasser. Ist ein mit Kohlensäure übersättigtes Wasser, welches in 1 Liter = 1 g Lithiumkarbonat enthält.

CATAPLASMA alkalisches Pulver gegen Harngries besteht aus 1 Th. Lithiumcarbonat, 1 Th. Natriumbikarbonat und 4 Th. Kaliumcitrat. (Nach Anderen ist das Kaliumcitrat durch Calciumcitrat ersetzt.)

Gichtwasser des Dr. Ewion in Köln. In 10 Litern kohlensaurem Wasser sind folgende Salze im wasserfreien Zustande enthalten: Calciumchlorid 5,0, Magnesiumchlorid 10,0, Natriumchlorid 20,0, Lithiumchlorid 5,0, Natriumsulfat 2,5, Natriumcarbonat 40,0.

Lithal von Kaut. Fh. Tölgner in Bremen, eine säuerlich-herb schmeckende Flüssigkeit zur Behandlung der Gicht und rheumatischer Erkrankungen, ist eine Kombination der Bestandtheile der Alkekengi-Beere mit einer Lithiumverbindung. 250 g = 2,50 Mk.

Sirupus Lithii. Sirupus Lithionf. Lithiumsirup. 1 g Lithiumcarbonat wird mit wenig Wasser und 200 g Sirupus Sacchari angerieben und 1 Stunde lang geschüttelt, dann filtrirt.

Lithium chloratum.

Lithium chloratum (Ergänzb.). **Lithionum chloratum.** **Lithiumchlorid.** **Chlorlithium.** **Chlorure de lithium.** **Lithii Chloridum.** **Li Cl.** Mol. Gew. = 42,5.

Darstellung. Man rührt in einer Porzellanschale oder in einem Becherglase 10 Th. Lithiumcarbonat mit etwa 30 Th. Wasser an und giebt allmählich in kleinen Portionen so viel (40 Th.) Salzsäure von 25 Proc. hinzu, dass die durch Erwärmen von der Kohlensäure befreite Flüssigkeit schwach sauer reagirt. Man filtrirt alsdann, dampft das Filtrat direkt zur Trockne und trocknet den Rückstand bei 105° C. völlig aus. Ausbeute 11,5 Th.

Eigenschaften. Weisse, würfelförmige, oktaëdrische Krystalle, häufiger aus einem krystallinischen Pulver zusammengebackene Massen, welche an der Luft zerfliessen und in Wasser, Weingeist und Aether-Weingeist leicht löslich sind. — Die weingeistige Lösung brennt, entzündet, mit karminrother Flamme; die wässrige Lösung (1 = 10) giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag, der in Salpetersäure unlöslich, in Ammoniak aber löslich ist. — Das Salz schmilzt bei dunkler Rothgluth und verflüchtigt sich bei höherer Temperatur merklich. Nach dem Schmelzen reagirt es wegen Abspaltung von Chlor etwas alkalisch.

Prüfung. 1) Lithiumchlorid löst sich im 10fachen Gewicht absoluten Alkohols ohne Rückstand auf (Kaliumchlorid, Natriumchlorid). — 2) Die wässrige Lösung (1 = 20) werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle), noch durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch — nach Verdünnung mit der dreifachen Menge Wasser — durch Ammoniumcarbonatlösung (Calciumchlorid) verändert.

Aufbewahrung. In kleinen Gefässen, vor Feuchtigkeit thunlichst geschützt, also in Kalktrockenschranke.

Anwendung. Das Lithiumchlorid findet vorzugsweise Verwendung zur Darstellung von Mineralwässern oder ähnlicher Lösungen, in welchen Lithiumsalz enthalten ist.

Lithium citricum.

Lithium citricum. **Lithii Citras** (Brit. U-St.). **Citrate de lithine** (Gall.). **Lithionum citricum.** **Lithiumcitrat.** **Citronensaures Lithium.** $C_6H_5O_7Li_2$. Mol. Gew. = 210.

Die U-St. hat das wasserfreie Salz $C_6H_5O_7Li_2$, die Brit. das Salz $C_6H_5O_7Li_2 + 4H_2O$ und die Gall. das Salz $C_6H_5O_7Li_2 + 2H_2O$ aufgenommen.

Darstellung. Man löst 100 Th. krystallisirte Citronensäure in 500 Th. Wasser und fügt so lange Lithiumcarbonat (ca. 53–55 Th.) hinzu, bis die Lösung neutral oder äusserst schwach sauer ist. Dampft man die filtrirte Lösung zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet die so erhaltenen Lamellen bei 105° C. nach, so erhält man das annähernd wasserfreie Salz, welches in der Regel noch zu Pulver zerrieben wird. Es ist das Präparat der U-St.

Das Präparat der Brit. wird erhalten, wenn man die obige filtrirte Lösung etwas eindampft und dann bei mässiger Wärme der Verdunstung überlässt. Die sich abscheidenden Krystalle haben die Zusammensetzung $C_6H_5O_7Li_2 + 4H_2O$.

Das Präparat der Gall. wird erhalten, indem man die obige Lösung auf $\frac{1}{2}$ ihres Volumens oder zur Sirupdickte eindampft und die Lösung alsdann unter Umrühren in 850 Th. Weingeist von 90 Proc. einträgt. Nach eintägigem Stehen in der Kälte sammelt man die Krystalle und trocknet sie in lauer Wärme an der Luft. Sie haben die Zusammensetzung $C_6H_5O_7Li_2 + 2H_2O$.

Eigenschaften. Im wasserfreien Zustande (U-St.) ein weisses Salzpulver, welches sehr hygroskopisch ist. Es wird von 2 Th. kaltem oder von 0,5 Th. siedendem Wasser gelöst, in Alkohol oder Aether ist es fast unlöslich. Das Salz $C_6H_5O_7Li_2 + 2H_2O$ der Gall. stellt ein spec. leichtes krystallinisches Pulver dar, welches nach Hagen in 5,5 Th., nach Gall. erst in 25 Th. kaltem Wasser löslich ist. Das Salz $C_6H_5O_7Li_2 + 4H_2O$ der Brit. bildet farblose prismatische Krystalle, welche im doppelten Gewicht Wasser sich lösen und an feuchter Luft zerfliessen.

Prüfung. 1) Das Lithium weist man am einfachsten durch die Flammenfärbung des Glührückstandes nach. Zum Nachweis der Citronensäure fügt man zur wässrigen Lösung des Salzes etwas Calciumchlorid und erhitzt zum Sieden. Es entsteht alsdann in der Siedehitze ein weisser Niederschlag, welcher beim Erkalten wieder allmählich in Lösung geht. — 2) Um die Reinheit des Lithiumcitrats festzustellen, versetzt man 2–3 g dasselben bei nicht zu hoher Temperatur, zieht den Rückstand mit Wasser aus, filtrirt, dampft das Filtrat zur Trockne und prüft den Rückstand in der unter Lithium carbonicum angegebenen Weise. — 3) Um festzustellen, welches Salz vorliegt, versetzt man 1 g in einer Platinschale möglichst vollständig. Man zieht den Rückstand mit 20 cem Normal-Schwefelsäure aus, filtrirt, wäscht aus und titirt den Ueberschuss der Schwefelsäure unter Benutzung von Methylorange mittels Normal-Natronlauge zurück. Es sollen von letzterer erforderlich sein a) bei dem wasserfreien Salze = 5,8 cem, b) bei dem Salze mit $2H_2O$ = 7,9 cem, c) bei dem Salze mit $4H_2O$ = 9,4 cem.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen. **Dispensation.** Wenn in deutschsprachigen Ländern Lithiumcitrat verordnet wird, so empfiehlt es sich, das Präparat der Gall. $C_6H_5O_7Li_2 + 2H_2O$ zu dispensiren, da dieses das luftbeständigste ist.

Anwendung. Man giebt das Lithiumcitrat in den gleichen Gaben und unter den gleichen Indikationen wie das Lithiumcarbonat, meist in Lösung, bez. in Brausemischungen, und zwar wird es dem Lithiumcarbonat in solchen Fällen vorgezogen, in denen eine Neutralisation des Magensaftes durch das kohlensaure Salz nicht erwünscht ist.

Elisir Lithii Citratis (Nat. form.).

Rp. Lithii citrat (U-St.)	85,0 g
Elisir aromatis. q. s. ad	1,0 L

Acidi tartarici	85,0
Spiritus (90 Proc.)	40,0

Wird wie Lithium carbonicum effervescentum bereitet.

Lithii Citras effervescent (Brit.).

Rp. 1. Natrii bicarbonat	58,0
2. Acidi tartarici	31,0
3. Acidi citrici pulv.	21,0
4. Lithii citrat (Brit.)	5,0

Man mischt 3 und 4, giebt dann 2, zum Schluss 1 zu. Man granulirt die Mischung durch Erhitzen auf 90–104°C.

Lithii Citras effervescent (U-St.).

Rp. 1. Acidi citrici	37,0
2. Natrii bicarbonat	28,0
3. Lithii carbonat	7,0
4. Sacchari albi q. s. ad	100,0

Man verreibt 1 mit 20,0 von 4, trocknet die Mischung aus, mischt dann 2 und 3 hinzu und giebt 4 hinzu bis zum Gewicht von 100,0. Als Pulver zu dispensiren.

Lithium citricum effervescent.

Brausendes Lithiumcitrat (E. Dierckx).

Rp. Lithii citrat	10,0
Natrii bicarbonat	30,0
Sacchari albi	
Sacchari Lactis	

Pastilli Lithii citrici à 0,05 g.

Rp. Lithii citrat	5,0
Sacchari albi	95,0

Man bereite mit dünnem Tragacanthkleim = 100 Pastillen.

Litholydium des Dr. ZACHARIAS in Berlin besteht nach Dr. BRESLAUER aus: Natriumchlorid 1,532, Magnesiumborat 7,095, Lithiumoxyd 1,923, Lithiumcitrat 2,569, Zucker 87,138. Nach einer anderen Angabe sind die Bestandtheile Natriumchlorid 1,5, Magnesiumborat 7,0, Lithiumoxyd 1,9, Lithiumcitrat 2,4 und Zucker 27,0.

Uricedin-Stroschein. In frisch gepresstem und geklärtem Citronensaft wird der Gehalt an Citronensäure bestimmt. Auf 50 Th. wasserfreie Citronensäure setzt man unter

Köhlung zu 20 Th. konc. Schwefelsäure von 95 Proc. H_2SO_4 , ferner 4 Th. Salzsäure von 25 Proc. HCl. Man neutralisirt diese Flüssigkeit mit Natriumkarbonat bis sie nur noch ganz schwach sauer ist. Dann neutralisirt man 1 Th. Lithiumkarbonat mit Citronensaft, fügt die Lösung zur ersten, dampft ein und granulirt. Das fertige Präparat hat folgende Zusammensetzung: Natriumsulfat Na_2SO_4 27,5 Proc., Natriumchlorid NaCl 1,6 Proc., Natriumcitrat $C_6H_5O_7Na_3$ 67,0 Proc., Lithiumcitrat $C_6H_5O_7Li$ 1,9 Proc.

Lithium jodatum.

† Lithium jodatum (Ergänz.). Lithonum jodatum. Jodure de lithium. Lithii Jodidum. Lithiumjodid. Jodlithium. Li J. Mol. Gew. = 131.

Darstellung. 1) Man neutralisirt 10 Th. Lithiumkarbonat mit Jodwasserstoffsäure, so dass die Lösung neutral oder ganz schwach alkalisch ist, wozu man ca. 138 Th. von 25 Proc. HJ oder 346 Th. von 10 Proc. HJ gebraucht. Die filtrirte Lösung wird zur Trockne verdampft und der Rückstand bei 100–105° C. nachgetrocknet, schliesslich sogleich in trockene, gut zu verschliessende Gefässe gebracht. — 2) Das Lithiumjodid kann auch in gleicher Weise wie das Lithiumbromid aus Eisen und Jod mit Lithiumkarbonat dargestellt werden (s. S. 301). Man wendet in diesem Falle an 127 Th. Jod, 33 Th. Eisenpulver, 900 Th. destillirtes Wasser und 33 Th. Lithiumkarbonat. Ausbeute 134 Th.

Eigenschaften. Ein weisses, an der Luft zerfliessliches, geruchloses Krystallpulver von bitterlich-salzigem Geschmacke und neutraler oder sehr schwach alkalischer Reaction, in Wasser und in Weingeist sehr leicht löslich. — Das Salz ertheilt der nicht leuchtenden Flamme eine karminrothe Färbung; auch die weingeistige Lösung verbrennt mit der nämlichen rothen Flamme. Wird die wässrige Lösung (1 = 20) tropfenweise mit Chlorwasser versetzt und mit Chloroform geschüttelt, so färbt sich dieses violett.

Prüfung. 1) Das Salz sei farblos, nicht gelb gefärbt. Damit es sich farblos erhält, giebt man ihm zweckmässig eine schwach alkalische Reaction. — 2) Die wässrige Lösung (1 = 50) werde weder durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch, nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit, durch Schwefelwasserstoffsäure (Metalle) oder Ammoniumoxalatlösung (Kalksalze) verändert, noch färbe sie nach Zugabe verdünnter Schwefelsäure Chloroform, welches mit der Mischung geschüttelt wird. violett (freies Jod, von zersetzten oder jodsäurehaltigen Präparaten herrührend). — 3) Werden 0,3 g Lithiumjodid in 1 cem Wasser und 1 cem verdünnter Schwefelsäure gelöst, so muss die Flüssigkeit auf Zusatz von 5 cem Weingeist klar bleiben (Auscheidung würde von Kalium- oder Natriumsulfat herrühren). — 4) Löst man 0,2 g des bei 100° C. getrockneten Lithiumjodides in 2 cem Ammoniakflüssigkeit und versetzt unter Umschütteln mit 16 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung, so darf das Filtrat nach Uebersättigung mit Salpetersäure innerhalb 10 Minuten weder bis zur Undurchsichtigkeit getrübt (Chloride), noch dunkel gefärbt erscheinen. Die dunkle Färbung würde von Schwefelsilber herrühren und dadurch erklärt werden, dass dem Lithiumjodid, um eine Gelbfärbung desselben zu beseitigen oder zu verhindern, Natriumthiosulfat zugesetzt worden ist.

Aufbewahrung. In kleinen, dicht geschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit thunlichst geschützt, vorsichtig.

Anwendung. Das Lithiumjodid wird in Gaben von 0,2–0,4 g mehrmals täglich bei Gicht und harnsaurer Diathese angewendet.

Jod-Lithiumwasser des Dr. Ewien in Köln a/Rh. besteht aus rund 0,5 Lithiumchlorid, 1,0 Kaliumjodid, 0,5 Calciumchlorid, 0,75 Natriumkarbonat, 1250,0 kohlensaurem Wasser. Alle Salze wasserfrei.

Lithium salicylicum.

Lithium salicylicum (Germ. Helv.). Lithii Salicylas (U-St.). Salicylate de Lithine (Gall.). Lithonum salicylicum. Salicylsaures Lithium. Lithiumsaliicylat. $C_7H_5O_4Li$. Mol. Gew. = 144.

Darstellung. In eine geräumige, völlig saubere Porcellanschale giebt man 10 Th. feingepulvortes Lithiumkarbonat, sowie 33 Th. Salicylsäure und rührt diese mit so viel 60—70 Th.) warmem destillirten Wasser an, dass die Mischung einen Brei bildet. Es erfolgt sogleich unter Entwicklung von Kohlensäure die Salzbildung, welche man durch Erwärmen im Wasserbade auf ca. 60° C. unterstützt. Wenn alles Lithiumkarbonat gelöst ist, entnimmt man eine Probe, verflüht diese mit Wasser und prüft mit Lackmuspapier. Die Reaktion muss schwach, aber deutlich sauer sein. Ist dies nicht der Fall, so giebt man noch so viel Salicylsäure hinzu, dass die Reaktion schwach sauer ist. Alsdann filtrirt man die Lösung durch einen Bausch Asbest, der mit Salzsäure ausgezogen ist, oder durch eisenfreies Filtrirpapier, und dunstet sie auf dem Wasserbade bei etwa 60° C. ein. Den Salzrückstand trocknet man im Trockenschranke vollständig aus.

Um ein farbloses Lithiumsaliicylat zu erzielen, muss die Neutralisation des Lithiumkarbonats so geleitet werden, dass man eine schwach saure (1), nicht alkalische Lösung erhält, ausserdem muss Eisen bei der Darstellung sorgfältig fern gehalten werden, endlich muss das Eindunsten der Lösung bei nicht über 60° C. erfolgen.

Eigenschaften. Ein farbloses oder einen schwachen Stich ins Röthliche zeigendes, krystallinisches Pulver ohne Geruch, welches sich unter dem Mikroskop als aus nadelförmigen Krystallen bestehend erweist, in etwa 1 Th. Wasser oder 1 Th. Weingeist löslich. Die wässrige Lösung reagirt schwach sauer (nur saure Lösungen der Alkalisaliicylate halten sich farblos, alkalische Lösungen färbten sich durch Aufnahme von Sauerstoff aus der Luft) und schmeckt wie diejenige des Natriumsaliicylates ekelhaft süsslich.

Die wässrige Lösung (1=20) scheidet auf Zusatz von Salzsäure ein weisses Krystallmagma von freier Salicylsäure aus, welches sowohl in Aether als auch in genügenden Mengen heissen Wassers löslich ist. Noch in starker Verdünnung wird die wässrige Lösung durch wenig Eisenchloridlösung blaviolett gefärbt (Reaktion der Salicylsäure).

Beim Erhitzen verkohlt das Salz; es hinterbleibt schliesslich ein im wesentlichen aus Lithiumkarbonat bestehender Rückstand, dessen Lösung in Salzsäure die nicht leuchtende Flamme prachtvoll karminroth färbt. — Das genügend ausgetrocknete Lithiumsaliicylat enthält kein Krystallwasser.

Prüfung. 1) Das Lithiumsaliicylat selbst sei farblos; die 20procentige Lösung desselben sei farblos oder schwach gelblich und färbe sich nach einigem Stehen höchstens schwach röthlich, nicht deutlich roth. Rothfärbung kann von Eisen herrühren, indessen nehmen alkalische Präparate Rothfärbung auch ohne Gegenwart von Eisen an. Man halte Lösungen des Salzes nicht vorrätig. — 2) Von konz. Schwefelsäure werde es ohne Aufbrausen (Lithiumkarbonat) und ohne Färbung (Kohlehydrate und fremde organische Beimengungen) aufgenommen. — 3) Die 5procentige Lösung darf durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle) und durch Baryumnitratlösung (Sulfate) nicht verändert werden. — Versetzt man 2 Volumen der 5procentigen Lösung mit 3 Volumen Weingeist und säuert mit Salpetersäure an, so darf die klare Lösung durch Zusatz von Silbernitratlösung nicht getrübt werden (Chloride). — 4) Wird der Verbrennungsrückstand von 0,3 g Lithiumsaliicylat in 1 cem Salzsäure aufgenommen und die filtrirte Lösung zur Trockne verdampft, so muss der verbleibende Rückstand in 3 cem Weingeist klar löslich sein. Abscheidung schwächerer Massen würde auf Kaliumchlorid, solche krystallinischer Massen auf Natriumchlorid hinweisen.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen. Reine Präparate von schwach saurer Reaktion sind gegen Lichteinwirkung nicht empfindlich.

Anwendung. Nach VULPIAN vervollständigt das Lithiumsalicylat in gewissen Fällen die Wirkung des Natriumsalicylates, indem es z. B. bei akutem Gelenkrheumatismus die letzten Spuren des Fiebers beseitigt, welche dem Natriumsalicylat oft hartnäckig Widerstand leisten. Man giebt Erwachsenen 4 bis 5mal täglich je 1 g in aromatischen Wässern gelöst bei akutem und chronischem Gelenkrheumatismus und rheumatischen Affektionen der Sehnen.

Lithium chinicum. Chinasäures Lithium. Lithiumchinat. Urosin. $C_6H_5(OH)$, CO_2Li . Mol. Gew. = 198.

Das Präparat wird dargestellt durch Zusammenbringen von Chinasäure und Lithiumkarbonat. Des besseren Geschmacks wegen wird die Chinasäure nicht vollständig neutralisirt, sondern es wird eine kleine Menge Chinasäure in freiem Zustande belassen. Während das völlig neutralisirte Lithiumchinat aus 96,47 Proc. Chinasäure und 3,58 Proc. Lithium besteht, hat das Urosin die Zusammensetzung 96,77 Proc. Chinasäure und 3,23 Proc. Lithium.

Da das wasserfreie Salz $C_6H_5(OH_4)CO_2Li$ zerfliesslich ist, so kommt nicht dieses, sondern seine konc. Lösung in den Handel. Der Gehalt dieser Lösung sowohl wie derjenige der übrigen Präparate wird nach dem Gehalte an Chinasäure bezeichnet. (!)

Urosin. 50procentige Lösung, d. h. eine wässrige Lösung, 50 Proc. Chinasäure, zum grössten Theile an Lithium gebunden, enthaltend. Eine sirupdicke, farblose Flüssigkeit von saurer Reaktion und säuerlichem Geschmack. Mit Wasser in jedem Verhältnisse mischbar. Die wässrige Lösung giebt mit Silbernitrat eine weisse Trübung, die durch Ammoniak aufgehoben wird.

Lobelia.

Gattung der Campanulaceae—Lobelloideae.

I. † **Lobelia inflata** L. Heimisch im östlichen Nordamerika.

Beschreibung. Einjähriges Kraut mit bis 60 cm hohem, besonders an den Kanten rauhhaarigem Stengel. Blätter eiförmig oder lanzettlich, am Rande kerbig gesägt, die unteren bis 7 cm lang und kurz gestielt. Auf den Nerven der Unterseite sind sie zerstreut behaart. Der end- oder achselständige Blütenstand ist traubenförmig. Korolle blossblau, getrocknet weisslich, vom charakteristischen Baue der Lobeliaceenblüthe. Der unterständige Fruchtknoten entwickelt sich zu einer aufgeblasenen, fast kugeligen, zehnrippigen, am Scheitel fachspaltig-zweiklappig aufspringenden Kapsel. Die zahlreichen Samen sind braun, länglich, netzgrubig-punktirt, 0,5–0,7 mm lang.

Das normal gebaute Blatt hat im Phloëtheile der Gefässbündel wenig auffallende Milchröhren, auf beiden Seiten einzellige, dickwandige Haare, die mit Cuticularwarzen versehen sind.

Man verwendet das blühende Kraut:

‡ **Herba Lobeliae** (Austr. Germ. Helv.). **Lobelia** (Brit. U-St.). **Herba Lobeliae inflatae**. — Lobelienkraut. Indianischer Tabak. — **Lobélie**. **Lobélie enflée** (Gall.). — **Indian Tobacco**.

Bestandtheile. Zwei, besonders in den Samen enthaltene, Alkaloide: Lobelin, amorph, farb- und geruchlos, wenig in Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff löslich; wirkt brechenenerregend. Inflatin, in grossen Krystallen, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether etc. Im Milchsaft soll eine eigenthümliche Säure und ein Glukosid (Lobelacrin) enthalten sein. — Die Samen enthalten 30 Proc. fettes Oel.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt in Blechbüchsen oder braunen Hafengläsern, nach Austr. und Germ. IV vorsichtig.

Anwendung. Wirkung und Anwendung ist ähnlich der von Nicotiana. Man benutzt das Kraut, in der Regel als Tinktur, für sich oder mit Bittermandelwasser, besonders

bei Asthma, auch in Form von Cigaretten; ferner bei Diphtherie und Keuchhusten; zum Klystier als Aufguss (bei eingeklemmten Brüchen) 2,0—4,0 (I):150,0. Von den in Frage kommenden Arzneibüchern schreibt Austr. und Germ. IV Aufbewahrung unter den stark wirkenden Mitteln vor, auch darf im Geltungsbereich der Austr. Lobelienkraut und -tinktur nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden. Eine Höchstgabe für Herba Lobeliae hat Germ. IV mit 0,1 *pro dosi* und 0,3 *pro die* aufgestellt. (Hungar. II 0,5 *pro dosi*, 4,0 *pro die*).

Auf jeden Fall ist Lobelia ein Narcoticum und als solches mit Vorsicht zu gebrauchen. — In Deutschland ist die Droge dem freien Verkehr entzogen.

† **Acetum Lobellae.** Lobelienessig. Vinegar of Lobelia (Nat. form.). Aus 100 g gepulvertem Lobelienkraut (No. 30) und q. s. verdünnter Essigsäure (U-St. = 6proc. Essigsäure) im Verdünnungsweg. Man befeuchtet mit 50 ccm und stellt l. a. 1000 ccm Flüssigkeit her.

† **Extractum Lobellae (spirituosum).** Dickes Extrakt, aus dem grob gepulverten Kraut durch Ausziehen mit verdünntem Weingeist zu bereiten. Gabe $\frac{1}{2}$ von der des Krautes.

† **Extractum Lobellae fluidum** (U-St.). Fluid Extract of Lobelia. Aus 1000 g gepulvertem Lobelienkraut (No. 60) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) im Verdünnungsweg. Man befeuchtet mit 350 ccm, fängt die ersten 850 ccm Perkolat für sich auf und bereitet l. a. 1000 ccm Fluidextrakt. Es sind etwa 6000 g Lösungsmittel erforderlich.

† **Tinctura Lobellae** (Austr. Gall. Germ. Helv. U-St.). Lobelientinktur. Teinture ou Alcoolé de lobélie enflée. Tincture of Lobelia. Germ.: Aus 1 Th. mittelfein zerschnittenem Lobelienkraut und 10 Th. verdünntem Weingeist (60proc.). — Helv.: Aus 10 Th. Lobelia (V) und q. s. verdünntem Weingeist (zum Befeuchten 4 Th.) im Verdünnungsweg. 100 Th. Tinktur. — Austr.: Ebenso wie Helv. — U-St.: Aus 200 g gepulvertem Kraut (No. 40) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.; zum Befeuchten 200 ccm) bereitet man durch Verdünnung 1000 ccm Tinktur. — Gall.: Aus 1 Th. grob gepulvertem Kraut und 5 Th. 60proc. Weingeist durch 10tägige Maceration. Braungrüne Tinktur, die zu 0,5—1,0 mehrmals täglich gegen Athemnoth angewendet wird. Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Licht geschützt. Grösste Einzelgabe 1,0 g, grösste Tagesgabe 5,0 g (Austr. Helv.), 3,0 g (Germ. IV). — Man beachte, dass Austr., Germ., Helv. das Verhältniss 1:10, Gall. U-St. sowie Hungar. aber 1:5 vorschreiben (I).

† **Tinctura Lobellae aetherea.** Aetherische Lobelientinktur. Ethereal Tincture of Lobelia. Brit.: Aus 200 g gepulverter Lobelia (No. 40) und q. s. Aetherweingeist (zum Befeuchten 100 ccm) bereitet man durch Verdünnung 1000 ccm Tinktur. Gabe 0,3—0,9 g. — Aus 1 Th. fein geschnittenem Kraut und 10 Th. Aetherweingeist durch Maceration.

Essentia antiasmatica.

Asthmatropfen.

Rp. Tincturae Lobellae	10,0
Tincturae Opii simpl.	1,0
Aquae Cinnamomi	30,0
Spiritus	10,0.

Beim Asthmaanfalle $\frac{1}{2}$, stündlich 1 Theelöffel.

Guttas antiasmaticae v. RAMMECK.

Rp. Tincturae Lobellae	
Tincturae Digitalis	
Aquae Laurocerasi	aa 10,0.

Stündlich 40 Tropfen.

Guttas antiasmaticae OFFICINAE.

Rp. Tincturae Lobellae	10,0
Aquae Laurocerasi	15,0.

Bei Asthma. Stündlich 15—20 Tropfen.

Mixtura antiasmatica GREEN

Rp. Decocti Herb. Polygal. amar.	10,0 : 140,0
Kali jodati	5,0
Tincturae Lobellae	
Tincturae Opii benzoeae	aa 5,0.

3—5mal täglich einen halben bis ganzen Esslöffel.

Mixtura antiasmatica HOORNA.

Rp. Tincturae Lobellae	5,0
Ol. Anethi guttae	v
Aquae Destillatae	195,0.

Stündlich 1 Esslöffel voll.

Sirupus Lobellae.

Rp. Tincturae Lobellae	10,0
Sirupi Sacchari	90,0.

Asthmamixtur von FOTHERGILL: Tinct. Lobellae 80,0, Ammon. jodat. 2,0, Ammon. bromat. 3,0, Sirup. Bals. toltan. 48,0.

Asthmapulver von CLEET in Marseille besteht aus Salpeter und Lobelienkraut. (Karlsruh. Orthopaed.-Rath).

Asthmapulver, NEUMANN enthält Stechapfel- und Lobelienkraut, Salpeter, Natriumnitrit, Kaliumjodid und Zucker.

Keuchhustenmittel von RUMEX ist eine schwache Lobelientinktur (1:20).

II. Aehnlich werden verwendet: **Lobelia nicotianaefolia** Hayne in Ostasien, die Lobelia enthält, **Lobelia delessa** (?) in Mexiko. **Lobelia Molleri** Henry auf S. Thomé wirkt schweisstreibend und wird als Antisyphiliticum benutzt.

Lonicera.

Gattung der Caprifoliaceae — Lonicereae.

I. Lonicera Caprifolium L. Heimisch im wärmeren Europa bis zum Kaukasus, oft kultivirt und verwildert. Windender Strauch mit am Grunde verwachsenen Blättern der blühenden Aeste, die der nicht blühenden gestielt. Blüten in einem sitzenden kopfigen Blütenstand, hellpurpurn, gelblich oder weiss. Die Röhre der Blumenkrone länger als ihr zweilippiger Saum, Oberlippe viertheilig.

Verwendung finden die Blüten: *Fleurs de Chèvrefeuille* (Gall.), als urin- und schweisstreibendes Mittel. Früher benutzte man auch Blätter, Rinde und Früchte ebenso.

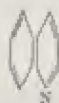
II. Lonicera Periclymenum L. Heimisch in Europa, weiter nach Norden wie I, ebenfalls häufig kultivirt. Windender Strauch mit nicht verwachsenen Blättern, die unteren kurz gestielt, die oberen länger gestielt. Blütenstand kopfig. Blüten mit langer Röhre, Oberlippe vierzipfelig, gelblich. Verwendung wie bei I.

Loretinum.

Loretin. Meta-Jod-Ortho-Oxychinolin-ana-Sulfosäure $C_9H_7NJ(OH)SO_3H$. Mol. Gew. = 351.

Wird o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure unter den nachstehend aufgeführten Bedingungen jodirt, so tritt das Jod ausschliesslich die in im Nachstehenden bezeichnete Meta-Stellung ein, und es entsteht das Loretin in quantitativer Ausbeute.

Darstellung. D. R. P. 72924. Ortho-Oxychinolin (s. Kairin) wird zunächst durch Einwirkung von rauchender Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur oder durch Erhitzen mit englischer Schwefelsäure in o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure verwandelt. Diese wird dadurch jodirt, dass man äquivalente Mengen der o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure mit Kaliumkarbonat in wässriger Lösung neutralisirt und die Lösung hierauf mit Kaliumjodid und Chlorkalk kocht, worauf das erkaltete Gemisch durch Zusatz von Salzsäure neutralisirt wird. Es scheidet sich zunächst das Calciumsalz der m-Jod-o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure (des Loretins) als orangerothes unlösliches Krystallpulver aus. Man wäscht es aus und zersetzt es durch Salzsäure, wobei die freie Säure, d. i. das Loretin, erhalten wird.



Chinolin.



o-Oxychinolin.



o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure.



m-Jod-o-Oxychinolin-ana-Sulfosäure.

Eigenschaften. Ein schwefelgelbes, krystallinisches Pulver, fast geruchlos, auch fast geschmacklos. [Andeutungsweise ist aromatischer Geruch und schwach styptischer Geschmack vorhanden.] 100 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur lösen 0,1—0,2 Th., 100 Th. kochendes Wasser lösen etwa 0,5—0,6 Th. Loretin. In Alkohol ist es nur wenig löslich, in Aether und in Oelen so gut wie unlöslich. Das Präparat zeigt keinen scharfen Schmelzpunkt; gegen 260—270° C. zersetzt es sich unter Verkohlung und Aufblähen, während zugleich violette Jod-Dämpfe ausgestossen werden. Es enthält 38,2 Proc. Jod.

Mit Aether, Oelen und Collodium bildet das Loretin Emulsionen. Die wässrige Lösung ist [wie eine Pikrinsäurelösung] gelb gefärbt und reagirt sauer. Auf Zusatz von Natronlauge wird sie blassgelb, fast farblos; Säuren stellen alsdann die gesättigte Färbung nicht wieder her. Durch Eisenchlorid wird die wässrige Lösung intensiv grün gefärbt. Durch Zusatz von Silbernitrat entsteht ein schwerlösliches gelbes Silbersalz, durch Zusatz von Bleiacetat ein citronengelbes, schwerlösliches Bleisalz. In konc. warmer Schwefelsäure

löst sich das Loretin zu einer gelben Flüssigkeit auf; giesst man diese Lösung in Wasser, so scheidet sich die Substanz in Krystallen wieder aus.

Prüfung. 1) Die Erkennung des Loretins ergibt sich aus dessen küsseren Eigenschaften: Gelbes Pulver von saurer Reaktion, ohne scharfen Schmelzpunkt, welches beim Erhitzen auf dem Platinblech unter Ausscheidung von Jod zersetzt wird. — 2) Auf dem Platinblech erhitzt, verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 3) Die fast gesättigte wässerige Lösung werde durch Baryumchlorid auch beim Aufkochen nicht getrübt (freie Schwefelsäure).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, da es nach längerer Einwirkung des Lichtes Jod abspaltet.

Anwendung. Als geruchloser und ungiftiger Ersatz des Jodoforms in der Wundbehandlung. Man verwendet es auf frische, geschlossene Wunden in Form von 5—10 proc. Loretin-Colloidum als Deckverband. In Körperhöhlen als Loretinpulver oder -Gaze, ferner als 5—10 proc. Salben oder Stäbchen. Als Streupulver (10—20 Proc.) mit Talcum, Amylum, Magnesia usta, bei Furunkeln, Phlegmonen und Brandwunden. Zur Herstellung feuchter Verbände dient die 1—6 proc. Lösung des Natriumsalzes.

Natrium loretinicum. m-jod-o-oxychinolin-ana-sulfosaures Natrium. Loretin-Natrium. $C_9H_8N_2J(OH)SO_3Na$. Zur Darstellung werden 10 Th. Loretin unter Zusatz von 50—60 Th. Wasser mit 4 Th. krystallisiertem Natriumkarbonat neutralisirt. Aus der gelb gefärbten Lösung scheidet sich das Salz in fast farblosen Krystallen (Säulen oder Nadeln) ab. Die wässerigen Lösungen derselben sind wiederum intensiv orange gefärbt. Die 1—6 proc. wässerige Lösung dient zu feuchten Verbänden.

Bismuthum loretinicum. m-jod-o-oxychinolin-ana-sulfosaures Wismuth. Loretin-Wismuth. Wird erhalten durch Umsetzung einer wässerigen Lösung von 10 Th. Loretin-Natrium mit einer Lösung von 4,4 Th. kryst. Wismuthnitrat, welche mit Hilfe von Essig bereitet ist. Ein gelbes, in Wasser unlösliches Pulver.

Innerlich in Gaben von 0,5 g mehrmals täglich gegen die Diarrhöen der Phthiaker. — Aeusserlich in Substanz als austrocknendes Aufsepticum auf Wunden, z. B. bei Ulcus molle.

Loretin-Gaze ist eine mit dem Calcium-Salz des Loretins imprägnirte Gaze. Zur Darstellung tränkt man Gaze zunächst mit einer Lösung des Loretin-Natriums und taucht die Gaze alsdann in eine Lösung von Calciumchlorid, wobei das unlösliche Calcium-Salz auf dem Gewebe niedergeschlagen wird.

Lupulus.

Humulus Lupulus L. (Familie der Moraceae-Cannaboidene). Heimisch in den gemässigten Gegenden der alten und neuen Welt, häufig kultivirt und aus den Kulturen verwildert. Ausdauernde, dicke Pflanze mit rechtwinkeligem Stengel und gegenständigen, ungetheilten oder bandförmig gelappten Blättern mit Nebenblättern. Männliche Blüten mit fünftheiligem Perigon und 5 Staubgefässen in achselständigen Rispen, weibliche Blüthe in Kötzchen, die bei der Reife einen krautigen Zapfen darstellen.

Verwendung finden: a) die weiblichen Blüthenstände **Strobili Lupuli** (Ergänz. Helv.). **Lupulus** (Brit.). **Rumulus** (U-St.). **Coni**, **Amenta**, **Flores** s. **Fructus Lupuli**. — **Hopfen**. **Hopfenzapfen**. **Hopfenkötzchen**. — **Cône de houblon** (Gall.). **Houblon**. — **Hops**.

Beschreibung. Der weibliche Blüthenstand ist ein aus trugdoldigen Blüthenständen zusammengesetztes Kötzchen; an diesem stehen unten opponirt, oben alternirend spreitend, auf die Nebenblätter reducirte Hochblätter und in den Achseln dieser 2—6 blüthige Doppelwickel. Perigon becherartig, häutig, den unteren Theil des Fruchtknotens eng einschliessend. Narben zwei. Embryo spirallig eingerollt.

Die Zapfenschuppen und die weiblichen Blüten dicht mit Drüsenhaaren (Hopfenmoehl) besetzt (vergl. unten), die den werthvollsten Bestandtheil ausmachen.

Bestandtheile nach Komig. Wasser 12,54 Proc., stickstoffhaltige Substanz 13,26 Proc., Aether-Extrakt 7,48 Proc. (davon aetherisches Hopfenöl 0,29 Proc.),

Alkoholextrakt 26,77 Proc. (davon Harz 14,54 Proc.), Wassereextrakt 25,91 Proc. (davon Gerbstoff 3,12 Proc.), Holzfaser 15,54 Proc., Asche 6,95 Proc.

Einsammlung. Man sammelt die Hopfenzapfen im September, bevor die Samen reifen, von den angebauten Pflanzen, trocknet sie an einem schattigen Orte, schichtet möglichst unversehrt in dicht zu verschliessende Büchsen und bewahrt sie nicht über ein Jahr auf. Sie müssen beim Zerreiben kräftig gewürzhaft (nicht nach Baldriansäure!) riechen.

Anwendung. Nur noch selten als gewürziges Bittermittel bei Verdauungsstörungen zu 8—15 g auf den Tag im Aufguss; zur Füllung von Kopfkissen gegen Schlaflosigkeit. Ihre Verwendung in der Bierbrauerei ist bekannt.

b) Die Drüsen der weiblichen Blütenstängel:

Glandulae Lupuli (Austr. Ergänz. Helv.). Lupulinum (Brit. Gall. U-St.). — Hopfenmehl. Hopfendrüsen. Hopfenstaub. Lupulin. — Lupuline. — Lupulin.

Beschreibung. Die einzelne Drüse ist 150—260 μ gross, sie besteht aus einer einfachen Lage geradlinig-polygonaler Zellen, die schüsselförmig oder kreiselförmig gekrümmt



Fig. 26. Hopfendrüsen. a. Von der Seite. b. Mit eingesenkener Cuticula. c. Von oben.

ist. Dieser unteren Hälfte ist eine obere, scharf von ihr getrennte, oft etwas kleinere oder sogar zusammengesunkene aufgesetzt, die aus der abgesprengten Cuticula der Zellen der unteren Schicht besteht und daher deren Umrisse fast immer deutlich erkennen lässt. (Fig. 26.) Der so von den beiden Hälften gebildete Hohlraum ist von einem braunen, in der Droge theilweise eingetrockneten Sekret erfüllt. Die Ausbeute durch Ausklopfen aus a gewonnen, beträgt 4—5 Proc.

Bestandtheile nach PAYER und CHEVALIER: 8,0 Proc. Ätherisches Oel, 55,0 Proc. Hopfenharz, 10,8 Proc. Hopfenbitter, 5,0 Proc. Gerbstoff, 10,0 Proc. Asche, 7,0 Proc. Wasser (nach Jons). Das Ätherische Oel ist hellgelb bis rothbraun, von aromatischem Geruch und nicht bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,85—0,88. Es dreht $+0^{\circ}28'$ bis $+0^{\circ}40'$, enthält ein Sesquiterpen $C_{15}H_{24}$ (Humulen), einen olefinischen Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{16}$ und einen der Formel $C_{10}H_{16}$ (Tetrahydrocymol). Das Ätherische Oel ist Träger des Geruchs der Droge. Das Hopfenharz besteht aus 3 Bestandtheilen, die sich durch ihre Fällbarkeit durch Bleiacetat unterscheiden und die den Charakter von Säuren haben. Das Hopfenbitter steht in nahen Beziehungen zum Harz. Die Gerbsäure ist ein Glukosid, sie liefert Traubenzucker und ein Phlobaphen: Hopfenroth. — Ausserdem enthält die Droge Cholin und Asparagin.

Einsammlung und Aufbewahrung. Das Hopfenmehl wird im Herbst von den frischen, getrockneten Fruchzapfen durch Abschlagen in einem Haarsiebe gesammelt. Ausbeute etwa 10 Proc. Enthält die Handelswaare zu viel Sand, giebt sie z. B. mehr wie 10 Proc. Asche, so wird sie ohne Anwendung von Druck mit Wasser angerührt und durch Schlämmen gereinigt, bei gewöhnlicher Temperatur zunächst im Schatten, dann über Aetzkalk getrocknet. Als Vorrathsgefässe wählt man kleinere, braune Hafengläser, die man dicht verschliesst und, da das Hopfenmehl nicht über ein Jahr aufbewahrt werden darf, mit einem entsprechenden Zeitvermerk versieht. Für alte Vorräthe findet man in den Brauereien Abnahme.

Anwendung. Zu 0,5—1,0 mehrmals täglich in Pulver oder Pillen bei Blasenleiden, Harnträufeln etc.; zur Beruhigung der Schlaflosigkeit infolge geschlechtlicher Aufregung; bei schmerzhaften Erektionen (bei Tripper) Abends vor dem Schlafengehen.

Extractum Humuli fluidum (Nat. form.). Hopfen-Fluidextrakt. Fluid Extract of Hops. Aus 1000 g gepulvertem Hopfen (No. 20) und q. s. einer Mischung aus 5 Raumth. 91proc. Weingeist und 3 Raumth. Wasser im Verdrängungswege. Man fängt die ersten 875 cem Perkolat für sich auf und stellt l. a. 1000 cem Fluidextrakt her.

Extractum Lupuli. Hopfenextrakt. Extrait de cônes de houblon (Gall.). Weiches Extrakt, aus Hopfenzapfen wie Extr. Colocynthidis Gall. (Band I, S. 934.) zu bereiten.

Extractum Lupulini. Extr. glandularum Lupuli. Lupulinum depuratum. Lupulinextrakt. 100 Th. frisches Hopfenmehl zieht man je 8 Tage zuerst mit 300, dann mit 200 Th. 87proc. Weingeist aus und verdampft die filtrirten Auszüge zu einem dicken Extrakt. Ausbeute etwa 28 Proc., bei Verwendung von 60proc. Weingeist 45—48 Proc. Vortheilhafter ist das Verdrängungsverfahren. (E. Dietrich.)

Extractum Lupulini fluidum (U-St.). Fluid Extract of Lupulin. Aus 1000 g Hopfenmehl und q. s. 91proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 200 cem, fängt die ersten 700 cem Perkolat für sich auf und bereitet l. a. 1000 cem Fluidextrakt. Zur Erschöpfung braucht man etwa 4000,0 Weingeist.

Oleoresina Lupulini. Oleoresin of Lupulin (U-St.). Hopfenmehl wird mittels Aether im Perkolator erschöpft, der Aether im Wasserbade grösstentheils abdestillirt, der Rückstand zu dessen freiwilliger Verdunstung bei Seite gestellt.

Tisana de strobilo Lupuli. Tisane de cônes de houblon (Gall.). 10 g Hopfen, 1000 g kochendes Wasser; nach $\frac{1}{2}$ Stunde durchsiehen.

Sirapus de Humulo Lupuli. Sirop de cônes de houblon (Gall.) wird wie Sir. Chamomillae Gall. (Band I, S. 718) bereitet.

Tinctura Humuli (U-St.). Hopfentinktur. Tincture of hops. Aus 200 g gepulvertem Hopfen (No. 20) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) stellt man im Verdrängungswege (zum Befeuchten 400 cem) 1000 cem Tinktur dar.

Elixir Humuli (Nat. form.).

Elixir of Humulus. Elixir of Hops.

Rp.

1. Extracti Humuli fluidi (Nat. form.) 125 cem
 2. Magnesii carbonici 15 g
 3. Tincturae Vanillae (U-St.) 30 cem
 4. Elixir Taraxaci comp. (Nat. form.) 125 cem
 5. Elixir aromatici (U-St.) q. s. ad 1000 cem
- Man reibt 2 mit 1 an, fügt nach und nach 3, 4, 5 hinzu und filtrirt nach mehrträgligem Absetzen.

Elixir Lupuli.

Elixir lupulinum. Hopfenelixir.

Rp.

1. Strobil. Lupuli 100,0
2. Cortic. Auranti fruct. 50,0
3. Cortic. Cinnamomi 10,0
4. Caryophyllor. 5,0
5. Fruct. Anisi 20,0
6. Obst. Auranti flor. 0,2
7. Spiritus
8. Aquae destillat. 53 100,0
9. Spiritus (45%) q. s.
10. Sacchari pulver. 200,0

1—5 werden grob gepulvert, mit 6—8 befeuchtet, in einen Verdrängungsapparat gebracht und mit 9 ausgezogen, bis 800,0 Perkolat gesammelt sind; durch Lösen von 10 stellt man 1000,0 Elixir dar.

Pillulae Lupulini camphoratae LEHMAN.

- Rp. Glandular. Lupuli 5,0
Camphorae 1,5
Terebinth. laevis. 10,0

M. f. pill. 150. Consp. Magnes. carbon.

Pulvis sedativus BOUVER.

- Rp. Cubebarum pulv. 2,0
Lupulini 1,0
Kalk nitrici 0,2.

Dent. tal. dos. V.

Saccharellatum Lupulini.

Saccharure de Lupuline PERRONNE.

- Rp. Sacchari albi pulv. 100,0
Tinctur. Lupulini 25,0.

Man mischt und trocknet bei gelinder Wärme. —

Sirapus Lupulini.

- Rp. Tincturae Lupulini 10,0
Sirapi Sacchari 90,0.

Species ad Fomentum.

Abhängigkräuter.

- Rp. Strobilior. Lupuli 50,0
Herbae Serpylli
Folior. Rosmarini
Florum Lavandul.

Florum Chamomillae 33 12,5.

Tinctura Lupuli (Brit.).

Tincturae of Hops.

- Rp. Strobilorum Lupuli 200,0 g
Spiritus dilut. (60 Vpl. Frae.) 1000,0 cem
- Man bereitet durch Maceration eine Tinktur.

Tinctura Lupulini.

Essentia Lupulini. Hopfenessenz

- Rp. Glandular. Lupuli 200,0

Spiritus (87 proc.) 1000,0.

Innertlich zu 20—30 Tropfen. Sonst zum Hopfen des Bieres.

Tinctura Lupulini ammoniata.

- Rp. Glandular. Lupuli 10,0
Spiritus 85,0

Liquor. Ammonii caust. 10,0.

3 Stunden maceriren, 1 Stunde digeriren, nach dem Erkalten filtriren und mit Spiritus auf 100,0 bringen.

Tinctura paragerica JOYNS.

JOYNS' schmerzstillende Tropfen

- Rp. Tincturae Lupulini 20,0
verdampft man auf 12,0.

Unguentum Lupulini PERRONNE.

- Rp. Extracti Lupulini 2,0
Spiritus 1,0
Adipis siccii 50,0.

Zum Verbands.

Vinum Lupuli.

Hopfenwein.

- Rp. Tincturae Lupulini 10,0
Vini Hispanici 90,0.

Hop Bitters, in Amerika gebräuchlich, bereitet man aus 4 Th. Pomeranzenschale, je 2 Th. Kalmus- und Pimpinellawurzel, 1 Th. Hopfen, 8 Th. Zucker, 32 Th. Weingeist, 48 Th. Wasser.

c) Die Wurzeln: *Radix Lupuli*. — Hopfenwurzel. — *Racine de houblon* (Gall.)

d) Die jungen Sprosse werden im Frühjahr wie diejenigen vom Spargel als Gemüse gegessen.

Lycopodium.

Gattung der *Lycopodiaceae*.

1. Lycopodium clavatum L. Auf der nördlichen Halbkugel circumpolar. Stengel kriechend, Aeste aufsteigend, dicht beblättert, Blätter spiralig und in Wirteln, klein, linealisch oder lineal-lanzettlich, mit langer, weißer, stumpf gezählter Haarspitze, einnervig. Fruchtbare Aeste in einen bis 10 cm langen Aehrenstiel verlängert und meist gabelig getheilt. Sporangiumnähren bis 5 cm lang, cylindrisch; die dachziegelförmig stehenden, mit Haarspitze versehenen Tragblätter haben die nierenförmigen Sporangien eine kurze Strecke oberhalb der Basis an der Innenseite. (Fig. 27.) Die Sporangien springen mit breiter Längsspalte auf.

Verwendung finden: a) Die ganze getrocknete Pflanze:

Herba Lycopodii. *Herba Musci clavati s. terrestris*. — Bärlappkraut. Schlangennäse, das im Mai und Juni gesammelte Kraut.

Es enthält ein Alkaloid: Lycopodin $C_{22}H_{32}N_2O_8$. Die Droge wurde früher als harntreibendes Mittel gebraucht, findet heute aber kaum noch pharmaceutische Verwendung.

b) die Sporen:

Lycopodium (Anstr. Germ. Helv. U-St.). Samen s. *Sporae Lycopodii*. — Bärlapp. Bärlappssamen. Bärlappsporen. Blitzpulver. Blumenstaub. Gelber Puder. Erdschwefel. Hexenmehl. Pillenmehl. Schlangennäse. Streupulver. Vegetabilischer Schwefel. Wurmmehl. Zäpfchenmehl. — *Lycopode* (Gall.). Soufre végétal. — Earthmoss-seeds. Vegetable sulphur. *Lycopodium*.

Beschreibung. Die Droge bildet ein blassgelbes, sehr feines Pulver, ohne Geruch und Geschmack. Unter dem Mikroskop erkennt man bei stärkerer Vergrößerung (600 \times), dass die einzelnen Sporen die Gestalt eines Tetraeders haben, dessen eine Fläche gewölbt ist, während die drei anderen gerade sind. Die Haut ist besetzt mit einem Netzwerk anastomosirender Leisten, die nicht ganz regelmäßige Maschen bilden. (Fig. 28.) Es

Fig. 27. Tragblatt mit geöffnetem Sporangium von *Lycopodium clavatum* nach LUDWIG.

schwimmt auf dem Wasser, auch wenn man die Sporen anhaltend damit schüttelt, wegen des Luftgehaltes derselben, nach dem Kochen sinken sie darin unter. Ebenso schwimmt das Pulver auf Chloroform. In die Flamme geblasen verbrennt es unter Explosion, infolge Zerplatzens der Membranen.

Bestandtheile. 50,0 Proc. grüngelbes Oel, das 80,0 Proc. flüssige Fettsäure und Myristinsäure enthält. Das Oel kann den Sporen erst nach sorgfältigem Zermahlen mit Sand entzogen werden. Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff lösen aus dem unzerriebenen Samen nur 0,05–0,6 Proc. Oel. Asche 1,0–2,5 Proc. Es lassen zu: Germ., Helv., Austr., U-St. 5 Proc. Asche.

Verfälschungen und Prüfung. Als Verfälschungen sind beobachtet: Talk, Gips, Harz, Dextrin, Stärke (bis 50 Proc. beobachtet), Schwefel, Sand, Curcumpulver,

Pollen von *Pinus silvestris* und anderen Pflanzen. — Alle diese Verfälschungen sind durch das Mikroskop ohne weiteres aufzufinden, Stärke durch Jodreaktion, anorganische Verfälschungen erhöhen den Aschengehalt und sind schwerer wie Chloroform. Das Vorkommen fremder Pollenkörner ist wohl unter allen Umständen als unbeabsichtigte Verunreinigung aufzufassen.

Einsammlung. Man sammelt vom Juli bis September die die Sporenbehälter tragenden Ähren und aus diesen, nachdem man sie in Schüsseln an der Sonne getrocknet hat, durch Klopfen und Schütteln die Sporen. Durch Abschlagen auf einem feinen Florsieb werden sie von fremden Pflanzentheilen gereinigt. Von dem *Lycopodium* des Handels entspricht nur eine als „bis depuratum“ bezeichnete Waare den Anforderungen der Arzneibücher, sobald sie die mikroskopische Prüfung besteht; diese anzuführen sollte man niemals unterlassen.

Aufbewahrung. Man bewahrt kleine Vorräthe in Hafengläsern, grössere in Blechbüchsen oder innen mit Papier ausgeklebten Holzkästen auf. Bisweilen beobachtet



Fig. 28. Sporen von *Lycopodium clavatum*, 900mal vergr. a. von der Seite. b. von oben. c. von unten. nach LÖNNBERG.

man, dass das *Lycopodium* während der Aufbewahrung an Beweglichkeit verliert und in den oberen Schichten eine mehr oder weniger klümpelige Beschaffenheit annimmt; ist dieses auf die Anwesenheit von Pflanzenresten, die sich an der Oberfläche der spezifisch schwereren Sporenmasse ansammeln, also auf ungenügende Reinigung zurückzuführen, so genügt einfaches Absieben durch ein Florsieb, den Uebelstand zu beseitigen.

Anwendung. Innerlich zu 1,0–4,0 g als krampfwidriges Mittel, besonders bei Blasenkatarrh in Form einer Schüttelmixtur. Behufs Anfertigung solcher „*Lycopodium*-Emulsion“ reibt man die Sporen in einem Ausgußmörser unter starkem Druck solange, bis sie ein scheinbar feuchtes Pulver darstellen, setzt dann nach und nach das Wasser hinzu, selbst die Mischung aber nicht durch. Aeusserlich rein oder mit Zinkoxyd und dergl. gemischt zu Streupulvern gegen Wundsein bei Kindern und starken Personen; bei nüssenden Flechten; solche Streupulver mischt man, ohne das *Lycopodium* vorher unter Druck zu verreiben. In der Rezeptur zum Bestreuen von Pillen und Pastillen, wofür man zweckmässig ein HAMMESCHES Streugläschen (Fig. 29) zur Hand hält.

Beim Arbeiten mit *Lycopodium* ist zu beachten, dass dasselbe, in eine Flamme geblasen, sich leicht entzündet und blitzartig verbrennt (daher seine Verwendung als „Blitzpulver“ für Bühnenzwecke); man hüte sich also, dasselbe in der Nähe offener Flammen zu verstäuben.

Lacina diuretica HUYLAND.
Emulsion *Lycopodii*.
HUYLAND'S harntreibender Trank.

Rp. <i>Lycopodii</i>	20,0
Sirup. Althaeae	40,0
Aquae destillatae	140,0

F 1 a. emulsio. (Vergl. oben.) Bei Harntrwang
•••••ndlich geschlucken.

Lycopodium salepatriatum (E. DIERCKMANN).
Sulleyti-*Lycopodium*.

Rp. 1. Aelch. sulleyti	1,0
2. Spiritus	50,0
3. <i>Lycopodii</i>	100,0

Man mischt die Lösung von 1 in 2 mit 3 und
trocknet bei gelinder Wärme. (Eiserne Gefässe
zu vermeiden.)

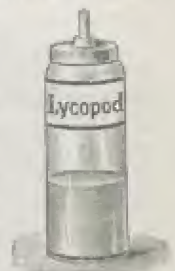


Fig. 29. HAMMESCHES Streugläschen für *Lycopodium*.

Moxa Chloensis.

Rp. Lycopodii	70,0
Kali nitric. pulv.	80,0
Aquae	3,5
Spiritus diluti	q. s.

Man formt kleine Kegel und trocknet sie in der Wärme.

Pastilli Lycopodii (Darrachent).
Tröchisel Lycopodii. Lycopodium-
Pastillen.

Rp. a. Lycopodii	250,0
Sacchari pulv.	350,0
Pastae Cacao	400,0.

b. Lycopodii	500,0
Sacchari pulv.	150,0
Pastae Cacao	350,0.

Man formt Pastillen von 1 g, wie Pastilli Guaranae
 Band I, S. 1287.

Pulvis antecutrimaticos.
Pulver gegen Wundsein.

Rp. Lycopodii	80,0
Zinci oxydati	20,0.

Zum Einstreuen.

Tinctura Lycopodii.

Rp. Lycopodii	20,0
Spiritus	100,0.

Durch Maceration zu bereiten. Das Lycopodium wird zuvor unter starkem Drucke verrieben, oder in folgender Mischung:

Rp. Tinctur. Lycopodii	25,0
Mixtur. gummeae	120,0
Sirup. balsamici	80,0.

Unguentum contra periculis.
Frostsalbe.

Rp. Acidi tannici	
Lycopodii	aa 7,5
Adipis anili	15,0.

II. Das Kraut von *Lycopodium Selago* Dill. wurde als *Muscus catharticus* und *Herba Selaginis* als Emeticum und Anthelminticum benutzt.

III. *Lycopodium polytrichoides* auf den Sandwichsinseln, wirkt in größeren Dosen drastisch.

IV. *Lycopodium Saururus* in Südamerika, auch auf Mauritius und Bourbon. Wirkt ebenfalls drastisch und enthält ein Alkaloid Piligenin $C_{12}H_{15}N_4O$.

Magnesium.

Magnesium. Magnium. Mg. Atomgew. = 24. Dieses Metall wird fabrikmässig entweder durch Reduktion von wasserfreiem Magnesiumchlorid mittels metallischem Natrium, neuerdings auch durch Elektrolyse von geschmolzenem Magnesiumchlorid (geschmolzenem Chlormagnesium-Chlorkalium, kieseritfreiem, entwässertem Carnallit) dargestellt. Das so erhaltene Magnesium wird zu seiner Reinigung im Wasserstoffstrom destillirt.

Eigenschaften. Ein silberweisses, stark glänzendes Metall, bei Rothgluth schmelzbar, bei Weissgluth destillirbar. Das spec. Gewicht ist 1,75. Das Magnesium behält an trockener Luft seinen Glanz unverändert; an feuchter Luft überzieht es sich allmählich oberflächlich mit einer schwachen Schicht von Magnesiumhydroxyd, welche allmählich in Magnesiumkarbonat übergeht. Auf Wasser ist es bei gewöhnlicher Temperatur ohne Einwirkung; wird es aber mit Wasser erwärmt, so zersetzt es dieses unter Bildung von Magnesiumhydroxyd und Freiwerden von Wasserstoff. Von verdünnten Säuren sowie von Lösungen des Ammoniumchlorids wird es leicht gelöst. — Erhitzt man das Magnesium an der Luft, so verbrennt es mit weissem, sehr glänzendem Lichte, welches reich ist an chemisch wirksamen Strahlen, daher zu photographischen Zwecken Verwendung findet. — Aus vielen Salzlösungen (namentlich Chloriden), z. B. aus denen des Blei, Quecksilber, Zinn, Kupfer, Wismuth, Kadmium, scheidet das Magnesium die betreffenden Metalle ab, auf Arsen- und Antimonverbindungen wirkt es ein unter Bildung von Arsenwasserstoff bez. Antimonwasserstoff. Auf zahlreiche Oxyde wirkt es in der Glühhitze stark reducirend.

Im Handel kommt es vor 1. in Bandform, 2. in Pulverform, 3. in Drahtform und 4. als Barren.

Anwendung. Ganz besonders als Lichtquelle für Signalzwecke und für die Photographie. Bisweilen als Reagens in der qualitativen und quantitativen Analyse. — Die vorgeschlagene Verwendung als Ersatz des Zink zum Arsennachweis hat sich nicht eingebürgert, weil das Magnesium gewöhnlich Spuren von Arsen enthält. Neuerdings zur Darstellung werthvoller Legirungen (Magnalium).

Magnalium. Dieses Wort ist der Sammelname für Legirungen von Aluminium mit Magnesium. Das Aluminium gewinnt durch das Legiren mit Magnesium sehr werth-

volle Eigenschaften, indem es besser verarbeitbar und widerstandsfähiger wird. Legierungen mit 2–5 Proc. Magnesium für Drahtzug, 5–8 Proc. für Walzmaterial, 12–15 Proc. für Gussmaterial, 20–30 Proc. für Theilkreise an optischen Instrumenten, über 30 Proc. als Spiegelmaterial.

Magnesium-Blitzlichtpulver. 1) Magnesiumpulver 10,0, Kaliumchlorat 12,0. — 2) Magnesiumpulver 3,0, Kaliumchlorat 6,0, Antimontrisulfid 1,0 (Vorsicht beim Mischen).

— 3) Magnesiumpulver 4,0, Kaliumchlorat 3,0, Kaliumperchlorat 3,0.

Magnesiumflammen. Man erhitzt das Baryum- oder Strontiumnitrat in einem eisernen Kessel, rührt alsdann den Schellack darunter, pulvert die erkaltete Masse, mischt das Magnesium zu und stopft die Mischung in Hülzen von Zinkblech. Grün: Schellack 14,0, Baryumnitrat 84,0, Magnesium 2,5. Roth: Strontiumnitrat 82,0, Schellack 16,0, Magnesium 2,5.

Erkennung und Bestimmung. Das metallische Magnesium erkennt man leicht an der glänzenden Lichterscheinung, welche es beim Verbrennen bietet. Ausserdem löst es sich leicht in verdünnten Säuren; die so erhaltenen neutralen Salzlösungen zeigen folgendes Verhalten:

A. Man erkennt das Magnesium in seinen Salzen an folgenden Reaktionen: 1) Ammoniak füllt einen Theil des Magnesium als Magnesiumhydroxyd $Mg(OH)_2$, welches durch Ammoniumsalze (NH_4Cl) leicht in Lösung gebracht wird. Dieser Niederschlag entsteht also überhaupt nicht, wenn Ammoniumsalze in genügender Menge zugegeben sind. — 2) Kalilauge, Natronlauge, Barythydrat, Kalkhydrat fallen aus Magnesiumsalzlösungen weisses Magnesiumhydroxyd, besonders beim Erwärmen. Der Niederschlag wird von Ammoniumsalzen (NH_4Cl) leicht gelöst, entsteht also bei Gegenwart genügender Mengen dieser Salze überhaupt nicht. — 3) Natriumkarbonat, Kaliumkarbonat fällen einen weissen Niederschlag von basischem Magnesiumkarbonat, doch ist die Fällung nur in der Hitze vollständig. Genügende Mengen von Ammoniumsalzen verhindern auch diese Fällung. — 4) Fügt man zu einer Magnesiumsalzlösung zuerst Ammoniak in genügender Menge, alsdann Ammoniumchlorid in solcher Menge zu, dass der entstandene weisse Niederschlag wieder klar gelöst wird, so entsteht auf Zusatz von Natriumphosphat ein krystallinischer Niederschlag von Ammonium-Magnesiumphosphat $MgNH_4PO_4 \cdot 6H_2O$. Dieser Niederschlag ist sowohl in Ammoniumsalzen als auch in Ammoniak unlöslich, wird aber durch Säuren gelöst. Sein Entstehen wird durch Bewegen (Rühren) der Flüssigkeit befördert. Gut ausgebildete Krystalle dieses Niederschlages haben die sogen. „Sargdeckelform“. — 5) Ammoniumoxalat bewirkt in verdünnter Lösung keine Fällung. Schwefelsäure, Chromsäure und Kieselfluorwasserstoffsäure fällen nicht.

Die Bestimmung der Magnesia erfolgt am zweckmässigsten als Magnesiumpyrophosphat. Zu diesem Zwecke füllt man zunächst alle aus saurer Lösung durch Schwefelwasserstoff und alle in alkalischer Lösung durch Schwefelammonium fällbaren Elemente bez. Metalle. Das Filtrat von der Schwefelammoniumfällung wird angesäuert, zur Trockne eingedampft und der Rückstand unter Zusatz von wenig Salzsäure mit Wasser ausgezogen. Man füllt nun unter genügendem Zusatz von Ammoniumchlorid den Kalk durch Ammoniumoxalat als Calciumoxalat. Das Filtrat versetzt man mit Ammoniak und füllt dasselbe unter Umrühren durch tropfenweisen Zusatz einer Lösung von Dinatriumphosphat. Zuletzt setzt man $\frac{1}{2}$ Volumen der Gesamtflüssigkeit an 10 proc. Ammoniak hinzu und lässt mindestens 6 Stunden absetzen. Man filtrirt alsdann ab, wäscht den Niederschlag mit 2,5 proc. Ammoniak bis zur völligen Chlorfreiheit und führt das Ammonium-Magnesiumphosphat in der Band I, S. 91 angegebenen Weise in Magnesiumpyrophosphat über. $Mg_2P_2O_7 \times 0,36036 = MgO$.

Im Vorhergehenden war vorausgesetzt worden, dass Phosphorsäure in der zu bestimmenden Substanz nicht zugegen ist. Sollte dieselbe zugegen sein, so müsste nach Ausfällung der Metalle bezw. Elemente in saurer Lösung durch Schwefelwasserstoff die Phosphorsäure zunächst durch Fällung als Ferriphosphat in essigsaurer Lösung abgeschieden werden.

Magnesium aceticum.

I. Magnesium aceticum (neutrale). Magnesiumacetat. Essigsaurer Magnesium. Acétate de magnésie. Magnesii Acetas. $Mg(C_2H_3O_2)_2 + 4H_2O$. Mol. Gew. = 214.

Zur Darstellung trägt man in 15 procentige Essigsäure solange Magnesiumkarbonat ein, bis etwas von diesem ungelöst bleibt. Dann erhitzt man die Lösung zur Austreibung

der Kohlensäure, lässt absetzen, filtrirt, neutralisirt mit Essigsäure und dampft ein, bis sich ein Häutchen zeigt. Man lässt erkalten und rührt stark um, worauf die Flüssigkeit krystallinisch erstarrt. Die Krystallmasse wird durch Pressen zwischen Filtrirpapier von der Mutterlauge befreit. Sollte die eingedampfte Lösung nicht krystallisiren, so kann dies durch Einsäen einer kleinen Menge festen Magnesiumacetats und Stehenlassen an einem warmen Orte herbeigeführt werden.

Entweder ein in monoklinen Säulen mit abgestumpften Ecken krystallisirendes Salz oder eine Krystallmasse. Es ist in Wasser und Weingeist leicht löslich, zerfließt an feuchter Luft, schmilzt gegen 80° C., giebt beim stärkeren Erhitzen unter Aufblähen Wasser und Essigsäure ab, und bildet beim Glühen Aceton unter Hinterlassung von Magnesiumoxyd.

Spec. Gewicht und Procentgehalt der Lösungen von krystallisirtem Magnesiumacetat $Mg(C_2H_3O_2)_4 + 4H_2O$ bei 15° C. Nach KUBEL.

Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.	Procent- gehalt	Spec. Gewicht bei 15° C.
1	1,0038	9	1,0339	17	1,0644	25	1,0953	33	1,1263	41	1,1568	47	1,1874		
3	1,0113	11	1,0415	19	1,0723	27	1,1030	35	1,1346	43	1,1692	49	1,1968		
5	1,0188	13	1,0490	21	1,0800	29	1,1107	37	1,1429	45	1,1782	50	1,2015		
7	1,0264	15	1,0566	23	1,0877	31	1,1184	39	1,1515						

Magnesiumacetat wird technisch zur Darstellung von Bleiweiss angewendet. Es hat die Eigenschaft, Bleioxyd in reichlicher Menge zu lösen, welches aus dieser Lösung durch Einwirkung von Kohlensäure als Bleiweiss gefällt wird. In seiner therapeutischen Wirkung entspricht das Magnesiumacetat dem Magnesiumcitrat.

Liquor Magnesii acetici. Magnesiumacetatlösung 33,3 Proc. trockenes Magnesiumacetat $Mg(O_2H_3O_2)_4$ enthaltend, 36 Th. verdünnter Essigsäure von 30 Proc. (spec. Gew. = 1,041) werden mit 20 Th. destillirtem Wasser verdünnt und mit Magnesiumkarbonat (ca. 24 Th.) neutralisirt. Die neutrale Lösung wird filtrirt und auf 100 Th. eingedampft.

Liquor Magnesii acetici REGNAULT, von dem gleichen Magnesiumgehalt wie das krystallisirte Bittersalz. 163 Th. verdünnte Essigsäure von 30 Proc. (spec. Gew. = 1,041) werden mit 30 Th. destillirtem Wasser verdünnt im Dampfbade erwärmt und mit Magnesiumkarbonat (ca. 40 Th.) neutralisirt. Die filtrirte Lösung wird auf 100 Th. eingedampft.

Ellixir Magnesii acetici GAROT. Man dampft 100 Th. der 33proc. Magnesiumacetatlösung bis auf 50 Th. ein und mischt 40 Th. Spiritus (90proc.), 40 Th. Sirupus Aurantii corticis und 35 Th. Sirupus Citri corticis zu.

Sirupus Magnesii acetici. Eine Mischung von 15 Th. der 33proc. Magnesiumacetatlösung mit 85 Th. Sirupus Sacchari.

II. Magnesium aceticum basicum. Wird die wässrige Lösung des neutralen Magnesiumacetats mit Magnesiumoxyd erwärmt, so wird dieses in Magnesiumhydroxyd verwandelt, welches sich in der Magnesiumacetatlösung löst und dieser alkalische Reaktion verleiht. Es ist anzunehmen, dass solche Lösungen basisches Magnesiumacetat enthalten. Sie sind von KUNZ vorgeschlagen worden als Reagens bei der Titration des Bittermandelwassers und als antiseptisches, desinficirendes und desodorirendes Mittel.

Sinodor. Eine durch ungelöstes Magnesiumhydroxyd getrübe Lösung von Magnesiumacetat. Man erwärmt 100 Th. Magnesiumacetatlösung von 1,080 spec. Gew. mit 4—6 Th. Magnesiumoxyd.

Zum Vertilgen des Geruches des Achselhöhlenschweisses und des Fusschweisses.

Sinodor-Zahnpasta. 100 Th. Magnesiumacetatlösung vom spec. Gew. 1,0800 werden mit 6 Th. Magnesiumoxyd erwärmt, nach dem Erkalten mit Magnesiumkarbonat stark verdickt und mit Pfefferminzöl parfümirt.

KUNZ's Reagens als Ersatz des breiartigen Magnesiumhydroxyds bei der massanalytischen Bestimmung des Bittermandelwassers ist basisches Magnesiumacetat.

Magnesium benzoicum.

Magnesium benzoicum. Magnesiumbenzoat. Benzoesäure Magnesia. Benzoate de magnésie. Magnesii Benzoas. $(C_6H_5O_2)_2Mg + 3H_2O$ Mol. Gew. = 320.

Darstellung. 60 Th. krystallisirte Benzoesäure (*Acidum benzoicum e Toluolo* Band I, S. 15) werden in 300 Th. siedendem Wasser gelöst und nach und nach mit (10 Th.) gebrannter Magnesia oder (25 Th.) Magnesiumkarbonat neutralisirt. Man filtrirt die noch heisse Lösung, concentrirt das Filtrat durch Eindampfen und läßt es schliesslich an einem warmen Orte freiwillig eintrocknen.

Eigenschaften. Ein weisses, krystallinisches Pulver, nicht hygroskopisch. Es löst sich leicht in siedendem Wasser, ferner in 20 Th. Wasser von $15^\circ C$., auch in 20 Th. Weingeist von 90 Proc. Die wässrige Lösung ist neutral oder sehr schwach sauer und schmeckt anfangs süsslich, dann entfernt bitterlich. Das Salz schmilzt gegen $200^\circ C$. unter Verlust von Wasser zu einer sirupdicken Flüssigkeit. Beim Glühen an der Luft stösst es aromatische riechende und entzündliche Dämpfe (von Benzol) aus und hinterlässt schliesslich 12,5 Proc. Magnesiumoxyd.

Anwendung. Das Magnesiumbenzoat soll antipyretisch wirken, ferner Harnsäure lösen und bei Tuberkulose sich bewähren. Man giebt es mehrmals täglich zu 0,2—0,5—1,0. Zu Inhalationen zieht man das leichter lösliche Natriumsalz vor.

Magnesium chloratum.

I. Magnesium chloratum. Chlorure de magnésium cristallisé. (Gall.) Magnesiumchlorid. Chlormagnesium. Magnesia muriatica. Chlorure de magnésium. Magnesii Chloridum. Wasserfrei $MgCl_2$. Mol. Gew. = 95. Wasserhaltig $MgCl_2 + 6H_2O$. Mol. Gew. = 203.

Darstellung. 100 Th. reine Salzsäure (von 25 Proc. HCl) werden mit 50 Th. destillirtem Wasser verdünnt und nach und nach mit soviel (30 Th.) Magnesiumkarbonat versetzt, dass eine neutrale Flüssigkeit entsteht und etwas Magnesiumkarbonat ungelöst bleibt. Die filtrirte Flüssigkeit wird im Dampfbade bis auf etwa 68 Th. Rückstand eingedampft oder soweit, bis eine herausgenommene und auf einen kalten Gegenstand gesetzte Probe zu einer trocknen Masse erstarrt. Diese Masse wird in einem trockenen, schwach angewärmten Mörtel zu einem groben Pulver zerrieben und alsbald in trockne Flaschen eingefüllt, welche sofort mit gutem Korkstopfen zu verschliessen und mit Paraffin zu dichten sind. Man erhält so das wasserhaltige Salz $MgCl_2 + 6H_2O$.

Das wasserfreie Magnesiumchlorid. Man löst gleiche Theile des vorigen wasserhaltigen Magnesiumchlorids und Ammoniumchlorid in möglichst wenig Wasser, filtrirt, dampft die Lösung in einer Silberschale zur Trockne, und trocknet sie nach, bis jede Spur Wasser entfernt ist. Das völlig trockene Salz wird alsdann gegläht, wobei Ammoniumchlorid entweicht und wasserfreies Magnesiumchlorid geschmolzen zurückbleibt. Die Darstellung ist komplixirt und nur in Fabriken ausführbar.

Das übliche Präparat ist das wasserhaltige, das wasserfreie ist als Sammlungspräparat aufzufassen.

Eigenschaften. Das wasserhaltige krystallisirte Magnesiumchlorid ist ein weisses, krystallinisches, sehr hygroskopisches Pulver. Es löst sich in etwa 0,6 Th. kaltem oder 0,8 Th. heissem Wasser, auch in 5 Th. Weingeist von 90 Proc. Ist es löslich. Die wässrige Lösung schmeckt bitter-salzig und reagirt neutral oder äusserst schwach alkalisch, jedenfalls nicht sauer (Unterschied von dem Zinkchlorid).

Bei $120^\circ C$. entweicht das Krystallwasser. Gleichzeitig aber entweicht nach der Gleichung $MgCl_2 + H_2O = 2HCl + MgO$ etwas Salzsäure und entsteht Magnesiumoxyd. Dies ist der Grund, weshalb man wasserfreies Magnesiumchlorid nicht auf dem gewöhnlichen

Wege des Eindampfens und Eintrocknens erhalten kann, sondern auf dem angegebenen Umwege darstellen muss. Das wasserhaltige Magnesiumchlorid $\text{MgCl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$ enthält 46,8 Proc. wasserfreies Magnesiumchlorid MgCl_2 . Ist also eine bestimmte Menge wasserfreies Magnesiumchlorid vorgeschrieben, so findet man die entsprechende Menge wasserhaltigen Magnesiumchlorids durch Multiplikation mit 2,136.

Aufbewahrung. Vor Feuchtigkeit geschützt, in besonders gut verschlossenen Gefässen. **Anwendung.** Nur selten in der Therapie als selbstständiges Arzneimittel. Dagegen kommt es in verschiedenen natürlichen Bitterwässern vor, ferner dient es zur Fabrikation künstlicher Mineralwässer. Es kommt dem Magnesiumchlorid, wenn es in Gaben von 1–3 g in entsprechender Verdünnung gegeben wird, eine abführende Wirkung zu. Technisch zum Füllen der Gasuhren, als Kälteflüssigkeit bei der Herstellung künstlichen Eises, als Reagens bei der Bestimmung der Phosphorsäure.

Magnesium chloratum technicum seu crudum. Rohes Magnesiumchlorid. Dasselbe kommt in grossen Mengen als Nebenprodukt der Stassfurter und anderer Fabriken in den Handel, und zwar entweder als wasserhaltiges Salz oder als wässrige Lösung desselben. Die Anforderungen, welche man an das Salz stellt, sind, dass es freie Salzsäure nicht enthalten soll. Die wässrige Lösung darf daher auch empfindliches blaues Lackmuspapier nicht röthen. Versetzt man 20 ccm der klaren concentrirten wässrigen Lösung mit 1 Tropfen Normal-Ammoniakflüssigkeit, so muss eine Trübung entstehen. Ein saures Präparat würde durch Digeriren mit Magnesit zu entsäuern sein. Ein geringer Eisengehalt, welcher dem Magnesiumchlorid eine gelbe Färbung ertheilt, würde weniger schädlich sein. Die Säurefreiheit wird verlangt wegen der zerstörenden Einwirkung freier Säure auf eiserne Leitungen.

Misokryon. Fällflüssigkeit für Gasuhren an Stelle des Glycerins, ist eine Lösung von rohem Magnesiumchlorid vom spec. Gew. 1,235. Sie gefriert noch nicht bei -20°C , greift aber, auch wenn sie neutral ist, die Eisentheile der Uhrgehäuse an. Ausserdem werden durch den Ammoniakgehalt und Kohlensäuregehalt des Gases Ausscheidungen von Magnesiumhydroxyd und Magnesiumcarbonat erzeugt.

Kälteflüssigkeit zum Transportiren der Kälte von einem Orte zum anderen in den Eisfabriken und Bierbrauereien ist ebenfalls Magnesiumchloridlösung.

Tectrion. Früher als Fällflüssigkeit der Centralheizungen benutzt, war eine Magnesiumchloridlösung vom spec. Gew. 1,12–1,13.

Volumgewicht und Gehalt von Chlormagnesiumlösungen bei 24°C . Nach Schrey.

Vol.-Gew.	Proc. $\text{MgCl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$	Proc. MgCl_2	Vol.-Gew.	Proc. $\text{MgCl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$	Proc. MgCl_2	Vol.-Gew.	Proc. $\text{MgCl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$	Proc. MgCl_2	Vol.-Gew.	Proc. $\text{MgCl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$	Proc. MgCl_2
1,0069	2	0,936	1,0770	22	10,206	1,1519	42	19,656	1,2333	62	29,016
1,0138	4	1,872	1,0842	24	11,232	1,1598	44	20,592	1,2425	64	29,952
1,0207	6	2,808	1,0915	26	12,168	1,1677	46	21,528	1,2513	66	30,888
1,0276	8	3,744	1,0988	28	13,104	1,1756	48	22,464	1,2602	68	31,824
1,0345	10	4,680	1,1062	30	14,040	1,1836	50	23,400	1,2692	70	32,760
1,0415	12	5,616	1,1137	32	14,976	1,1918	52	24,336	1,2783	72	33,696
1,0475	14	6,552	1,1212	34	15,912	1,2000	54	25,272	1,2875	74	34,632
1,0556	16	7,488	1,1288	36	16,848	1,2083	56	26,208	1,2968	76	35,568
1,0627	18	8,424	1,1364	38	17,784	1,2167	58	27,144	1,3063	78	36,504
1,0698	20	9,360	1,1441	40	18,720	1,2252	60	28,080	1,3159	80	37,440

Abolith (Albolith). Eine Masse zum Anstrich von Mauerwerk, Holzwerk, zum Härten von Gips- und Kalküberzügen, wird aus 100 Th. Magnesitpulver und 200–250 Th. Salzsäure durch Anrühren bereitet, so dass ein dickliches weisses Liniment (von Magnesiumoxychlorid) entsteht.

Magnesiakitt. Steinkitt. Eine Magnesiumchloridlösung vom spec. Gew. 1,22 wird mit soviel gebrannter Magnesia (bei grösseren Mengen mit gebranntem Magnesit) vermischt dass eine Masse von der im einzelnen Falle gewünschten Konsistenz entsteht. Die Masse, erhärtet allmählich und wird auch zu künstlichen Steinen und zu künstlichem Elfenbein verarbeitet.

Magnesia-Mixtur. Reagens zur analytischen Bestimmung der Phosphorsäure. Man löst 100 Th. kryst. Magnesiumchlorid und 140 Th. Ammoniumchlorid in 1300 Th. Wasser und fügt 700 Th. Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc. hinzu. Nach mehrstädtigem Absetzen wird filtrirt.

II. Magnesium hypochlorosum (Magnesia chlorata). Chlormagnesia. Magnesiumhypochlorit. Wird auf folgende Weise dargestellt: 10 Th. Chlorkalk werden mit 200 Th. kaltem (!) Wasser angerieben, häufig durchgeschüttelt, dann filtrirt. Das Filtrat wird mit einer erkalteten (!) Lösung von 10 Th. krystall. Magnesiumsulfat in 20 Th. Wasser vermischt und nach einstündigem Absetzen filtrirt. Das Filtrat betrage 200 Th. und enthalte 1 Proc. wirksames Chlor. Ueber die Bestimmung desselben siehe Bd. I, S. 819. Die Bereitung erfolgt stets *ex tempore*.

Das Magnesiumhypochlorit wird wie eine Chlorkalklösung zum Verbands von Wunden, zu Mundspülwässern angewendet und der Chlorkalklösung vorgezogen, weil sie nicht kaustisch wirkt. In der Technik dient sie als Bleichmittel. Die Bleichflüssigkeiten von RAMSAY und GROUVELLE sind Magnesiumhypochloritlösungen.

III. Magnesium bromatum. Magnesiumbromid. Brommagnesium. Magnesii Bromidum. Bromure de magnésie. $MgBr_2 + 6H_2O$. Mol. Gew. = 292.

Zur Darstellung neutralisirt man 160 Th. Bromwasserstoffsäure von 25 Proc. mit 10 Th. Magnesiumoxyd, dampft die filtrirte Lösung zur Sirupkonsistenz und läßt im Eiskübel krystallisiren.

Aus der koncentrirten Lösung scheidet sich das Salz $MgBr_2 + 6H_2O$ in farblosen, leicht zerfließlichen Krystallen aus. Ist zu irgend einem Zwecke das wasserfreie Salz $MgBr_2$ vorgeschrieben, so hat man von dem wasserhaltigen Magnesiumbromid ($MgBr_2 + 6H_2O$) die 1,596fache Menge anzuwenden.

Das wasserfreie Salz wird durch Einwirkung von Bromdampf auf weißglühendes Magnesium dargestellt. Es ist lediglich ein Sammlungs-Präparat.

Das krystallisirte Magnesiumbromid findet in der Therapie Anwendung als Nervinum in derselben Weise und in den nämlichen Gaben wie Kaliumbromid; ferner wird es in der Mineralwasserfabrikation angewendet.

Magnesium carbonicum.

I. Magnesium carbonicum leve. Magnesium carbonicum (Austr. Germ. Helv.). Carbonate de magnésie officinal (Gall.). Magnesii Carbonas (U-St.). Magnesii Carbonas levis (Brit.). Light Magnesium Carbonate. Magnesium hydrico-carbonicum. Magnesium subcarbonicum. Magnesia alba. Magnesiumsubkarbonat. Magnesiumkarbonat. Basisch-kohlensäure Magnesia. Kohlensäure Magnesia. Magnesia. Anhydrid. $3(MgCO_3) \cdot Mg(OH)_2 + 3H_2O$.

Darstellung. Man löst 125,0 g krystall. Magnesiumsulfat in 1 Liter kaltem Wasser, ferner 150,0 g krystall. Natriumkarbonat in 1 Liter Wasser, mischt beide Lösungen, erhitzt die Reaktionsflüssigkeit und erhält sie 15 Minuten lang im Sieden. Dann sammelt man den Niederschlag auf einem leinenen Kolatorium, wäscht ihn mit kochendem Wasser bis zur Beseitigung der Sulfate aus und trocknet ihn bei einer 100° C. nicht überschreitenden Temperatur (Brit.). — Die Darstellung dieses Salzes wird übrigens nicht im pharmaceutischen Laboratorium vorgenommen, sondern geschieht in chemischen Fabriken.

Eigenschaften. In den Handel gelangt das Magnesiumkarbonat in Form sehr weißer, backsteinförmiger, specifisch leichter Stücke, welche beim Reiben durch ein Haar-

sich sich ohne Mühe in ein weisses, lockeres Pulver verwandeln lassen. In Form dieses lockeren Pulvers ist das Magnesiumkarbonat officinell.

Die officinelle Magnesia bildet, durch ein feines Haarsieb gerieben, eine sehr leichte, blendend weisse, zarte, geruchlose und schwach erdig schmeckende Pulvermasse, welche schwach alkalisch reagirt und ungefähr in 2500 Th. kaltem oder 9000 Th. kochendem Wasser löslich ist. Bei schwacher Glühhitze verliert sie ihre Kohlensäure und ihren Wassergehalt. Sie wird schon von schwachen Säuren zersetzt unter Abspaltung von Kohlensäure und Bildung der den betr. Säuren entsprechenden Magnesiumsalze. Von kohlensäurehaltigem Wasser wird sie zu Magnesiumbikarbonat gelöst.

Die Zusammensetzung des Magnesiumkarbonats wechselt nach den bei seiner Darstellung eingehaltenen Bedingungen. Je niedriger die Fällungstemperatur war, desto mehr Kohlensäure enthält das Salz und umgekehrt. — Um festzustellen, welche thatsächliche Zusammensetzung ein Magnesiumkarbonat hat, würde die Ermittlung des Gehaltes an Magnesium, ferner an Wasser und an Kohlensäure erforderlich sein. Da das umständlich ist, so begnügt man sich in der Regel mit der Feststellung des Glührückstandes, welcher einen annähernden Schluss auf die Zusammensetzung zulässt.

Es machen in dieser Beziehung die einzelnen Pharmakopöen folgende Angaben: Austr. Keine. Brit. Formel: $3(\text{MgCO}_3) \cdot \text{Mg}(\text{OH})_2 + 4\text{H}_2\text{O}$ mit 42 Proc. Glührückstand. Germ. Keine Formel, nicht weniger als 40 Proc. Glührückstand. Helv. Keine Formel, 45 Proc. Glührückstand. U.-St. Formel: $4(\text{MgCO}_3) \cdot (\text{Mg}(\text{OH})_2 + 5\text{H}_2\text{O})$ mit mindestens 40 Proc. Glührückstand. Es ergibt sich hieraus, dass das leichte Magnesiumkarbonat aller Pharmakopöen trotz der verschiedenen Formelausdrücke im Grossen und Ganzen das nämliche Präparat ist.

Prüfung. Dieses leht sich eng an diejenige der gebrannten Magnesia an. Gelbfärbung der Lösung in verdünnter Salzsäure zeigt Eisen, röthliche Färbung Mangan an. — 1) Zieht man das Magnesiumkarbonat mit Wasser aus, so soll das Filtrat beim Verdunsten einen nur geringen Rückstand hinterlassen, widrigenfalls liegt Verunreinigung durch Alkalikarbonate, besonders Natriumkarbonat vor. — 2) Die mit Essigsäure bereitete wässerige Lösung (1 = 20) werde durch Schwefelwasserstoff nicht verändert (weisser Niederschlag = Zink, dunkler Niederschlag oder ebensolche Färbung = Blei, Kupfer). Die nämliche essigsäure Lösung werde auf Zusatz von Baryumnitrat, oder nach Zusatz von Silbernitrat + Salpetersäure innerhalb 2 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt, womit also Spuren von Sulfaten und Chloriden zugelassen sind, welche den Ausgangsmaterialien entstammen. — 3) Sofortige Blaufärbung der mit Hilfe von Salzsäure bereiteten wässerigen Lösung (1 = 20) auf Zusatz von Kaliumferrocyanidlösung würde Eisen anzeigen. — 4) 1 g Magnesiumkarbonat hinterlasse nicht weniger als 0,4 g Glührückstand, wodurch Magnesiumcarbonate der obigen Zusammensetzung mit mehr als 6 Mol. Wasser ausgeschlossen werden sollen. Wird der Glührückstand mit 20 cem Wasser geschüttelt und die Flüssigkeit filtrirt, so soll das Filtrat auf Zusatz von Ammoniumoxalatlösung innerhalb 5 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt werden, andernfalls ist der Gehalt an Calciumverbindungen zu gross.

Aufbewahrung. Die Magnesia wird als ein feines Pulver vorrätig gehalten. Das Pulvern im Stossmörser oder Reibmörser ist nicht ausführbar, indem sie hierbei zu dichteren Massen zusammengedrückt wird. Leichter geht die Pulverung, wenn man die Blöcke durch ein mittelfeines Haarsieb, gegen die Gewebefläche drückend, hindurchreibt.

Anwendung. Magnesiumkarbonat wird innerlich als mildes, die Säure des Magens abtumpfendes und schwach abführendes Mittel, namentlich bei Kindern und schwächlichen Erwachsenen angewendet. Aeusserlich als absorbirendes, austrocknendes Mittel, in Zahnpulvern etc. Es ist Bestandtheil mehrerer Kinderpulver. Es empfiehlt sich, die mit Magnesiumkarbonat hergestellten Pulver — auch diejenigen der Rezeptur, einschliesslich der Streupulver — stets noch einmal zu sieben.

II. Magnesium carbonicum ponderosum. (Ergänzb.). *Magnesi Carbonas ponderosus.* (Brit.). Heavy Magnesium Carbonate. Schwere Kohlensäure Magnesia.

Dieses Präparat hat die gleiche Zusammensetzung wie das vorige, nach Brit $3(\text{MgCO}_3) \cdot \text{Mg}(\text{OH})_2 + 4\text{H}_2\text{O}$ und wird nach Brit. wie folgt dargestellt:

Darstellung. Man löst 125,0 g krystall. Magnesiumsulfat in 250 ccm Wasser, anderseits 150,0 g krystall. Natriumkarbonat in 250 ccm. Man mischt beide Lösungen und dampft die Mischung zur völligen Trockne. Dann übergiesst man den trockenen Rückstand mit 500 ccm Wasser und erhitzt ihn mit diesem unter Umrühren etwa $\frac{1}{2}$ Stunde auf dem Wasserbade. Man lässt absetzen, giesst die überstehende Flüssigkeit durch ein Leinentuch, wiederholt das Ausziehen des Rückstandes mit $\frac{1}{2}$ Liter Wasser, bringt den Niederschlag schliesslich auf das Leinentuch und wäscht ihn auf diesem so lange mit warmem destillirten Wasser, bis er frei ist von Sulfaten.

Eigenschaften. Ein weisses, körniges, specifisch schwereres Pulver wie das vorige, aber sonst von den gleichen Eigenschaften wie dieses. Dieses Magnesiumkarbonat ist besonders in England gebräuchlich.

Im deutschen Sprachgebiete wird als *Magnesia* schlechthin das gewöhnliche leichte Magnesiumammoniumkarbonat, im englischen Sprachgebiete dagegen die gebrannte *Magnesia* verstanden.

III. Magnesium carbonicum neutrale. *Magnesium carbonicum crystallinum.* Neutrales Magnesiumkarbonat. $\text{MgCO}_3 + 3\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 138.

Man erhält dasselbe, indem man Magnesiumammoniumkarbonat mit Hilfe von Kohlensäure in Wasser auflöst. Beim Stehen dieser Lösung an der Luft scheidet sich das neutrale Salz $\text{MgCO}_3 + 3\text{H}_2\text{O}$ in Form von Nadeln aus.

Es bildet kleine harte, sehr weisse, in gewöhnlichem Wasser kaum lösliche Krystalle, welche dagegen in kohlensäurehaltigem Wasser löslich sind. Sie verlieren einen Theil ihrer Kohlensäure schon beim Liegen an der Luft, sind deshalb in sehr gut (mit Kork) verschlossenen und mit trockner Kohlensäure gefüllten Flaschen an einem kühlen Orte aufzubewahren.

Dieses neutrale Magnesiumkarbonat wird hauptsächlich in der Mineralwasserfabrikation angewendet. Ausserdem benutzt man es als Ersatz des gewöhnlichen Magnesiumammoniumkarbonates, weil dieses nicht immer frei ist von fremden Partikeln (Schmutztheilchen), zu magnesiabaltigen Brausepulvern, kohlensäurehaltigen Magnesiumeintratmixturen und Magnesit-Limonaden. 1,5 Th. dieses Salzes entsprechen = 1 Th. des gewöhnlichen Magnesiumammoniumkarbonates.

Liquor Magnesii Carbonatis. (Brit.) Fluid Magnesia. Magnesiumkarbonatlösung. Man löst 40,0 g krystall. Magnesiumsulfat in 200 ccm destill. Wasser, ebenso 50,0 g krystall. Natriumkarbonat in 200 ccm destill. Wasser, mischt beide Lösungen und erhitzt die Flüssigkeit bis zum Aufhören der Kohlensäure-Entwicklung auf ca. 100°C . Der Niederschlag wird in einem Tuche gesammelt, bis zum Verschwinden der Schwefelsäure-Reaktion gewaschen. Dann bringt man ihn mit 400 ccm Wasser zusammen in einen geeigneten Apparat, sättigt die Flüssigkeit mit Kohlensäure und überlässt sie sodann nach etwa 24 Stunden der Einwirkung der Kohlensäure unter einem Druck von 3 Atmosphären. Schliesslich füllt man die klare Lösung auf Mineralwasser-Flaschen. Die Lösung enthält natürlich Magnesiumbikarbonat. 20 ccm der Lösung sollen nach dem Eindampfen und Glühen 0,16–0,19 g Magnesiumoxyd hinterlassen, entsprechend 0,8–0,95 Proc. MgO.

Magnesites. Magnesit. Talkspath. MgCO_3 . Mol. Gew. = 84. Ein bei Frankenstein in Schloßien, Hrabschütz in Mähren, Kraubat in Steyermark gefördertes Mineral, welches gewöhnlich gemahlen (Magnesitmehl) in den Handel kommt und von den Mineralwasserfabrikanten als Material zur Gewinnung von Kohlensäure verwendet wird. Er ist hart, weiss oder gelblich, oder grauweiss. Man verwendet ihn auch zum Könnchen-Magnesit-Verbande, ferner zur Darstellung von Magnesit-Kitt und Magnesit-Steinen. Zum Könnchen-Magnesit-Verbande werden 3 Th. Wasserglas mit 1 Th. Magnesitpulver so gemischt, dass ein gleichmässiger Brei entsteht, in welchen man die sogliche (I) pulver so verwendenden Binden eintaucht. Der Verband ist nach etwa 24–30 Stunden steinhart. — Die Werthbestimmung des Magnesites erfolgt durch die Bestimmung der Kohlensäure.

Pulvis Magnesiae cum Rheo. Kinderpulver. Pulvis Infantum. Pulvis puerorum Ruxke. Pulvis Magnesii compositus. Ruxke'sches Kinderpulver. Bernhiegungspulver. Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen weichen von einander ab:

Germ. Pulvis Magnesiae cum Rheo. Rp. Rhizomatis Rhei 3,0, Elaeosacchari Foeniculi 8,0, Magnesi carbonici 12,0.

Helv. Pulvis Magnesiae compositus. Rp. Rhizomatis Rhei 2,0, Elaeosacchari Foeniculi 3,0, Magnesi carbonici 5,0.

Brit. Pulvis Rhei compositus. Rp. Rhizomatis Rhei 5,0, Rhizomatis Zingiberis 2,5, Magnesiae ustae 15,0.

U-St. Pulvis Rhei compositus. Rp. Rhizomatis Rhei 2,5, Magnesiae ustae 6,5, Rhizomatis Zingiberis 1,0.

Diese Mischungen haben das mit einander gemeinsam, dass sie frisch bereitet gelblich sind, infolge der Aufnahme von Feuchtigkeit und Luftsauerstoff aber allmählich rosafarbig werden. Diese Rosafärbung ist beliebt und kann rascher erhalten werden, wenn man das Rhabarberpulver vor dem Mischen schwach anfeuchtet oder etwa 1 Tag in einer feuchten Atmosphäre stehen lässt.

Aqua Magnesi carbonici.

Aqua Magnesiae Magnesia liquida

DIKMEYER, BASEL. Eau magnésienne.

Rp. Magnesi carbonici neutralis 15,0

Aquae acido carbonico saturatae 1000,0

Aqua perlata.

Perlwasser.

Rp. Magnesi carbonici

Sacchari albi ss 2,0

Aquae Amygdalarum amararum diluinae

Aquae Cinnamonii ss 80,0.

Bei Sodabrennen ungeschüttelt 1—2 Theelöffel.

Effervescent Magnesia Moxon.

Rp. Magnesi carbonici

Magnesi sulfurici albedi

Natrii bicarbonici

Tartari natronati

Acidii tartarici ss 10,0.

1 Theelöffel soll in Wasser zu nehmen.

Mixtura carminativa DEWINE.

Mixtura Magnesiae et Aëae foetidae

(U-St.)

Rp. Magnesi carbonici 5,0

Tincturae Aëae foetidae 7,5

Flocturae Opil simplicis 1,0

Sacchari 10,0

Aquae q. s. ad 100,0 com.

Ungeschüttelt täglich 3—4mal 30 Tropfen bei

Diarrhoe der Kinder.

Pulvis aërophorus cum Magnesia.

Magnesia-Bäusepulver (Eglinzb.).

Rp. Acidii tartarici 1,0

Elaeosacchari Citri 8,0.

Sacchari pulv. 3,0.

Magnesi carbonici 4,0.

Pulvis antacidus VOGEL.

Rp. Magnesi carbonici 5,0

Medicis Ipecacuanhae 0,25

Sacchari 30,0

Öl Citri gr. VIII.

Täglich 3—4mal ein kleiner Theelöffel bei über-

säuerlicher Magensaft.

Pulvis cephaëcticus SENAR.

Rp. Florum Chamomillae

Elaeosacchari Foeniculi

Magnesi carbonici

Rhizomatis Rhei

Sulfuris depurati

Tartari depurati ss 5,0.

Täglich 1—2 Theelöffel voll.

Pulvis Infantum citrinus.

Pulvis anodynus citrinus. Gelbes Beruhigungspulver. Gelbes Kinderpulver.

Rp. Pulvis Magnesiae cum Rheo 30,0

Croci pulverati 1,0.

Pulvis Infantum Hufelandi.

HUFELAND's Kinderpulver (Orgenab.)

Pulvis carminativus HUFELAND.

Rp. Magnesi carbonici

Radici Valerianae pulv. ss 10,0

Rhizomatis Iridis pulv. 15,0

Fructus Anisi pulv. 4,0

Croci pulv. 1,0.

Pulvis Infantum ROSENSTERN.

Rp. Magnesi carbonici 20,0

Rhizomatis Iridis Florentinae 10,0

Fructus Carvi 15,0

Croci 2,5.

Pulvis Infantum VATER.

Rp. Magnesi carbonici

Fructus Foeniculi

Rhizomatis Iridis Florentinae

Tuberi Jalapae ss 5,0

Kali sulfurici 2,5

Sacchari albi 15,0

Öl Anisi gr. V.

Täglich 1—2mal zwei Messerspitzen mit Zuckerwasser zu geben.

Pulvis puerorum ROSENSTERN.

Rp. Magnesi carbonici 8,0

Rhizomatis Iridis Florentinae 1,0

Fructus Carvi 6,0

Croci 1,0.

Pulvis puerorum HANSEN.

Rp. Magnesi carbonici

Saponis medicati

Rhizomatis Rhei

Sacchari albi ss 15,0

Öl Foeniculi gr. V.

Tablettes de carbonate de magnésie (Gall.)

Rp. Magnesi carbonici 20,0

Sacchari albi 80,0

Mucilaginis Tragacanthae q. s.

Plant pastilli No. 100.

Magnesium citricum.

I. Magnesium citricum. (Austr. Ergänzb.). Magnesiumcitrat. Citronensäure Magnesia. Citrate de magnésie (Gall.). Magnesii Citras. $(C_6H_5O_7)_2 \cdot Mg_2 + 14H_2O$. Mol. Gew. = 702.

Neutralisirt man Citronensäure mit Magnesiumkarbonat oder Magnesiumoxyd oder Magnesiumhydroxyd, so scheidet sich aus der wässerigen Lösung ein wasserhaltiges Magnesiumcitrat obiger Zusammensetzung aus. Dasselbe ist in Wasser ziemlich langsam, aber immerhin löslich. Seine Löslichkeit wird befördert durch Anwesenheit freier Citronensäure oder von Citraten. Verliert dieses Magnesiumcitrat aber sein Krystallwasser, so ist es in Wasser erheblich schwieriger löslich. Man muss daher, um ein lösliches Präparat zu erzielen, dafür sorgen, dass demselben sein Wassergehalt erhalten bleibt. Das im Nachstehenden beschriebene ist das amorphe, leichtlösliche Salz.

Darstellung. 1) (Austr. und Gall.). 50,0 g Citronensäure werden in einer Porzellanschale mit 150,0 g Wasser zum Sieden erhitzt, worauf man nach und nach unter Umrühren 35,0 g Magnesiumsubkarbonat einträgt. Die Lösung bleibt $\frac{1}{4}$ Stunde im Wasserbade stehen, dann werde sie noch heiss filtrirt und 24—36 Stunden lang an einen kalten Ort gebracht. Die nach dieser Zeit ausgeschlossene, käseartig aussehende Masse ist in einem Tuche durch Auspressen von der Flüssigkeit zu befreien, bei einer 25° C. nicht übersteigenden Temperatur zu trocknen, schliesslich zu Pulver zu zerreiben. — 2) (Ergänzb.) 6 Th. gebrannte Magnesia, 20 Th. mittelfein gepulverte Citronensäure und 7 Th. Wasser werden in einem Porzellanmörser gemischt und zu einem Teig verrieben, welchen man ohne Anwendung von Wärme 1) erhärten lässt und sodann zu Pulver zerreibt.

Eigenschaften. Ein weisses Salzpulver von schwach bitterlichem, nicht saurem Geschmack, in 2 Th. Wasser klar und vollständig löslich zu einer neutralen oder blauen Lackmuspapier nur schwach röhenden Flüssigkeit. Es verkohlt beim Glühen und hinterlässt einen Rückstand, der mit salzsäurehaltigem Wasser ausgezogen ein Filtrat liefert welches beim Uebersättigen mit Ammoniumkarbonatlösung klar bleibt, bei darauf folgendem Zusatz von Natriumphosphatlösung aber einen weissen Niederschlag abscheidet.

Prüfung. 1) Wird die wässrige Lösung (1 = 5) mit verdünnter Essigsäure angesäuert, so darf auf Zusatz von Kaliumacetatlösung ein krystallinischer Niederschlag nicht entstehen (Weinsäure). — 2) Die mit Ammoniumchlorid und etwas Ammoniakflüssigkeit versetzte wässrige Lösung (1 = 5) darf durch Schwefelwasserstoff weder gefärbt noch gefällt (Metalle, namentlich Blei und Eisen) und durch Ammoniumoxalatlösung nicht getrübt werden (Calcium). —

Aufbewahrung. An einem kühlen Orte in dicht verschlossenen Gefässen (Korkstopfen!) um dem Präparat seine Löslichkeit zu erhalten.

Anwendung. Magnesiumcitrat wirkt in Gaben von 5—10—15—20 g als ein angenehmes zu nehmendes, mildes Abführmittel. Das vorstehende trockne Salz wird meist in Pulvermischungen gegeben, ist übrigens gegenwärtig meist in der Form des folgenden Brausesalzes im Gebrauche. Wo Lösungen häufiger verordnet werden, kann man eine solche mit 20 Procent Magnesiumcitrat nach folgender Vorschrift vorrätig halten.

Liquor Magnesii citrici, 20 Proc. Flüssiges Magnesiumcitrat. In eine kalte Lösung von 17,5 krystallisirter Citronensäure in 80,0 destillirtem Wasser werden unter Umrühren 5,0 gebrannte Magnesia nach und nach eingetragen, nach Verlauf einer Viertelstunde filtrirt. Das Filtrat betrage 100,0. Es enthält 20,0 amorphes Magnesiumcitrat.

II. Magnesium citricum effervescens (Austr. Germ. Halv.). Poudre pour limonade sèche au citrate de magnésie (Gall.). Magnesii Citras effervescens (U-St.). Brause-Magnesia. Brausendes Magnesiumcitrat. Es ist diejenige Form, in welcher das Magnesiumcitrat am häufigsten verordnet wird, weil es in dieser Zubereitung seine Löslichkeit bewahrt und zwar in Folge der Gegenwart von freier Citronensäure, von Citraten bez. Tartraten und von Zucker.

Darstellung. Austr. Germ. U-St.: 5 Th. Magnesiumkarbonat, 15 Th. zerriebene Citronensäure und 2 Th. Wasser werden gemischt, bei nicht über 30° C. ausgetrocknet und gepulvert. Man mischt nun hinzu 4 Th. Zucker, 17 Th. Natriumbikarbonat und 8 Th. Citronensäure (Austr. an Stelle der letzteren = 8 Th. Weinsäure). Diese Mischung wird durch tropfenweisen Zusatz von Weingeist in eine krümlige Masse verwandelt, welche durch einen verzinnten Durchschlag gerieben und so granuliert wird. Gall.: Man mischt 6,5 Th. Magnesiumoxyd, 6 Th. Magnesiumsubkarbonat, 80 Th. Citronensäure, 60 Th. Zucker und 1,0 Th. Citronenessenz (Spiritus Citri s. Bd I S. 861) zu einem Pulver. Helv.: Citronensäure gepulvert 100,0, Wasser 80,0, Magnesiumsubkarbonat 64,0. Die Säure wird in einer weiten Porcellanschale auf dem Dampfbade in dem Wasser gelöst; dann wird das Magnesiumsubkarbonat beigelegt. Nach scharfem Trocknen wird die Masse granuliert.

Das brausende Magnesiumcitrat wird, nachdem es in gelinder Wärme gut ausgetrocknet ist, in gut verschlossenen Gefäßen aufbewahrt. Man überzeugt sich von Zeit zu Zeit, ob es noch braust. — Man giebt es als mildes, leicht zu nehmendes Abführmittel in Dosen von 10—15—20 g.

Magnesium citricum effervescens cum Ferro. Granella aërophora cum Magnesia citrica et Ferro. Eisenhaltiges Magnesiumcitrat in Granellen. Folgende Substanzen werden als Pulver gemischt: 30,0 Natriumbikarbonat, 20,0 krystallisiertes Magnesiumkarbonat, 20,0 Citronensäure, 20,0 Weinsäure und 3,0 Ferriammoniumcitrat. Dieses Pulvergemisch wird in einem porcellanen Kasserol im Wasserbade unter Umrühren erwärmt, bis eine krümlige oder körnige Masse entstanden ist, welche man durch wiederholtes Abschlagen in einem Durchschlage aus Weissblech (mit 1,0—1,5 mm weiten Löchern) und vorsichtiges Zerreiben der grösseren Klümpchen in die Granellenform (Körnerform) überführt.

Man giebt sie zu 3,0—5,0—7,0 zwei- bis dreimal täglich, indem man die Dosis auf die Zunge giebt und Wasser nachtrinkt.

III. Magnesiumcitrat-Limonaden. Potio Magnesii citrici effervescens (Austr.). Limonada purgans cum Magnesio citrico (Ergänzb.). Limonata aërata laxans (Helv.). Abführlimonade. Limonade purgative au citrat de magnésie (Gall.).

Die Bereitung dieser Limonaden erfolgt in der Weise, dass man die vorgeschriebene Menge Citronensäure und Magnesiumcitrat in Wasser unter Erwärmen löst und die Lösung nach dem Erkalten (1) möglich blank filtrirt. Dann bringt man in eine 1/2-Champagnerflasche das vorgeschriebene Natriumbikarbonat thunlichst in Stücken, nicht als Pulver bringt auf dieses die aromatischen Zuthaten und den Sirup. (Man wendet Zuckersirup und nicht Zuckerpulver an, um blanke, appetitliche Limonaden zu erhalten.) Schliesslich schichtet man die vorher erhaltene saure Magnesiumcitratlösung auf den Sirup, füllt die Flasche, wenn nöthig mit Wasser voll, verkorkt sofort und verbindet den Kork mit Bindfaden oder Draht.

Die Vorschriften der Pharmacopöen sind:

	Austr.	Gall.	Ergänzb.	Helv.	
Acidi citrici	12,0	30,0	32,0	35,0	} Zu 1/2 Liter auffüllen.
Magnesii carbonici	7,0	16,0	20,0	20,0	
Aquae calidae	300,0	300,0	300,0	q. s.	
Sacchari albi	40,0	—	1,0	—	
Olei Citri	gtt. I.	—	1/2 gtt.	—	
Sirupi Sacchari	—	100,0	50,0	—	} 50,0
Sirupi Citri	—	—	—	—	
Natrii bicarbonici	1,5	4,0	2,5	2,0	
Spiritus Citri (s. Bd. I, S. 861.)	—	1,0	—	—	

Diese Limonaden dürfen nicht lange aufbewahrt werden, weil erstlich das gelöste Magnesiumcitrat doch allmählich unlöslich wird und weil gerade diese Limonaden unerwünschten Gährungen angesetzt sind. Z. B. unterliegen sie häufig der schleimigen Gährung. Der Inhalt der Flaschen ist alsdann in einen zähen Schleim verwandelt, der sich in meterlange Fäden ziehen lässt. — Man bereite sie also entweder jedesmal frisch oder

bewahre sie nur wenige Tage an einem kühlen Ort auf und probire täglich den Inhalt einer Flasche auf seine Brauchbarkeit.

IV. Magnesium boro-citricum (Ergänzb. Handb. V.). Magnesiumborocitrat.

Darstellung. 3 Th. gebrannte Magnesia, 3 Th. mittelfein gepulverte Borsäure und 10 Th. mittelfein gepulverte Citronensäure werden gemischt und mit 4 Th. Wasser zu einem Teige angerührt, welcher in kurzer Zeit erhärtet. Nachdem dies geschehen, werde die Masse zu Pulver zerrieben.

Eigenschaften. Ein mittelfeines, weisses Salzpulver von schwach bitterlichem Geschmacks und schwach saurer Reaktion. Beim Erhitzen bläht es sich auf, dann verkohlt es. Uebergiesst man den kohligen Rückstand mit salzsäurehaltigem Wasser, filtrirt und übersättigt die Flüssigkeit mit Ammoniumkarbonat, so bleibt sie klar, und erst auf zunehmrigen Zusatz von Natriumphosphatlösung entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag. — Mit wenig Wasser bildet das Salzpulver eine dickliche Lösung, in der mehrfachen Menge Wasser löst es sich klar auf. — Uebergiesst man eine kleine Probe des Salzes mit etwas verdünnter Schwefelsäure und einigen ccm Weingeist, so brennt die entstandene Mischung mit grünesäuerter Flamme.

Prüfung. 1) Die Lösung von 1 g des Präparates in 2 ccm Wasser soll nach dem Ankochen mit Essigsäure auf Zusatz von 1 ccm Kaliumacetatlösung auch beim Schütteln klar bleiben (Weinsäure). — 2) Wird der Glührückstand von 1 g des Präparates mit verdünnter Salzsäure ausgezogen, so darf das Filtrat beim Uebersättigen mit Ammoniumkarbonatlösung sich nicht trüben (Calciumsalz).

Anwendung. Das Präparat galt einige Zeit als ein gutes Mittel, um die Ausscheidung der Harnsäure aus dem Organismus zu befördern. Man gab es also bei den auf Harnsäureablagerung beruhenden gichtischen Leiden, auch zur Auflösung von Harnsteinen in Gaben von 1—2—3 g mehrmals täglich.

Magnesium lacticum.

Magnesium lacticum (Ergänzb.). Magnesiumlactat. Milchsäure Magnesia. Lactate de magnésie. Magnesii Lactas. $(C_3H_5O_3)_2Mg + 3H_2O$. Mol. Gew. = 256.

Darstellung. Man verdünnt in einer Porzellanschale 50 Th. Milchsäure (von 75 Proc., spec. Gew. = 1,21—1,22) mit 500 Th. destillirtem Wasser, erhitzt die Mischung im Wasserbade und versetzt sie allmählich unter Umrühren mit 25 Th. oder einem kleinen Ueberschuss von Magnesiumsubcarbonat. Man erhitzt alsdann zur Vertreibung der Kohlensäure noch etwa $\frac{1}{2}$ Stunde bei ca. 80° C. und filtrirt die Lösung mit Hilfe eines Wassertrichters durch Papier, wäscht auch mit etwas siedendem Wasser nach. Dann stellt man das Filtrat, wenn erforderlich, auf äusserst schwach saure Reaktion ein, dampft es auf ca. 300 Th. oder bis zum Erscheinen der Salzhaut ein und stellt es zur Krystallisation an einen kühlen Ort, oder man überdreht die Schale mit Papier und lässt den Inhalt an einem warmen Orte vollständig eintrocknen.

Eigenschaften. Farblose, säulenförmige Krystalle oder weissliche, krystallinische Krusten, welche kaum merklich bitter schmecken und sich in ungefähr 30 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur oder in 3,5 Th. siedendem Wasser auflösen. In Weingeist sind sie unlöslich. Das Salz ist luftbeständig, beim Glühen verkohlt es. Die wässrige Lösung (1 = 50) ist neutral und bleibt auf Zusatz von Ammoniumkarbonatlösung klar, auf weiteren Zusatz von Natriumphosphatlösung aber entsteht ein weisser, krystallinischer Niederschlag.

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung (1 = 50) werde weder durch die Lösungen von Ammoniumkarbonat (Calciumsalze) oder Bleiacetat (Sulfate und Verunreinigungen durch Salze anderer organischer Säuren), noch durch Schwefelwasserstoff (Metalle, wie Blei, Kupfer) verändert, durch letzteres auch nicht nach vorherigem Zusatz von Ammoniak-

flüssigkeit (Eisen). — 2) 100 Th. Magnesiumlactat sollen bei vollständiger Veraschung 15—16 Th. Rückstand, aus Magnesiumoxyd bestehend, hinterlassen. Theoretisch hinterbleiben bei vollständiger Veraschung 15,6 Proc. Magnesiumoxyd. Das wasserfreie Salz würde 19,8 Proc. Magnesiumoxyd hinterlassen.

Aufbewahrung. In wohl verschlossenen Glasgefäßen, um die Verdunstung des Krystallwassers zu verhüten.

Anwendung. Das Magnesiumlactat gilt als ein mildes Abführmittel und wird gelegentlich zu 1,0—2,0—3,0 g drei- bis viermal des Tages in Lösung oder Pulver gegeben.

Trochisci Lactatis Natri-Magnesi cum Pepsino
(Benin-Dubousson).

Rp.	Magnesi lactici	
	Natri lactici	ss 3,5
	Sacchari albi	90,0
	Pepsini puri	5,0
	Tragacanthae	0,4
	Aquae	q. s.

Plant trochisci No. 100.

Täglich vor jeder Mahlzeit 2—3 Pastillen (als Digestivum).

Trochisci Lactatum Magnesi et Natrii
Pétrouquin et Burin-Dubousson.
Pastilles de Benin.

Rp.	Magnesi lactici	
	Natri lactici	ss 5,0
	Sacchari albi	90,0
	Tragacanthae	0,35
	Aquae	q. s.

Plant trochisci No. 100. Jedes derselben enthält 0,1 g Magnesiumlactat.

Täglich mehrere Male 2—3 Pastillen (bei Dyspepsie und Gastralgie).

Magnesium oxydatum.

Dieses Präparat kommt ebenso wie das Magnesiumsubcarbonat in einer spezifisch leichteren und einer spezifisch schwereren Form im Handel vor.

1. Magnesium oxydatum leve. Magnesium oxydatum (Aust. Helv.). Magnesia usta (Germ.). Magnésie calcinée (Gall.). Magnesia levis (Brit.). Magnesia (U.S.). Gebrannte Magnesia. Calcinierte Magnesia. Light Magnesia. MgO . Mol. Gew. = 40.

Darstellung. Man zerbröckelt die im Handel vorkommenden, backsteinförmigen Stücke des Magnesiumcarbonats, und stampft sie mittels eines Pistills in einen hessischen Tiegel oder ein unglasirtes (!) irdenes Gefäß ein. Dieses Gefäß bez. der Tiegel wird mit einem Deckel bedeckt und nun in einem Windofen so lange erhitzt, bis eine aus der Mitte (!) des Tiegels entnommene Probe nach dem Anschütteln mit Wasser auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure nicht mehr aufbraust. Man läßt dann erkalten und füllt die gebrannte Magnesia thunlichst bald in trockene, nicht zu weithalsige Gefäße, welche mit guten Korken verschlossen werden.

Eigenschaften. Die gebrannte Magnesia bildet ein schneeweißes, sehr zartes, lockeres, schwach alkalisches, in Wasser fast unlösliches (die Löslichkeit wird 1 : 55000 angegeben), geruchloses, etwas erdig schmeckendes Pulver, welches in der Rothglühhitze sich nicht verändert und sich in verdünnten Säuren ohne Aufbrausen löst. Aus der Luft zieht sie allmählich Feuchtigkeit und Kohlensäure an und wird zum Theil zu Magnesiumcarbonat. Mit 10—12 Th. Wasser angerührt, gesteht sie nach einigen Tagen zu einer breiigen Masse, welche Magnesiumhydroxyd $Mg(OH)_2$ enthält. Ihr spec. Gewicht bewegt sich zwischen 2,75 und 3,25.

Prüfung. 1) 0,5 g Magnesiumoxyd werden mit 20 ccm Wasser zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten wird filtrirt; das klare Filtrat darf nur schwach alkalisch reagieren, und 5 ccm desselben dürfen nur einen äußerst geringen Rückstand hinterlassen. Ein erheblicher Rückstand wäre näher zu untersuchen und wird in der Regel aus Natriumcarbonat bestehen. — 2) 5 ccm des vorigen Filtrates dürfen nach Zusatz von Ammoniumoxalatlösung innerhalb 5 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt werden. (Spuren von Calciumoxyd sind zugelassen.) — 3) Wird die auf dem Filter (zu 1) zurückgebliebene Magnesia mit Wasser vermischt und in 5 ccm verdünnte Essigsäure gegossen, so dürfen sich nur vereinzelte Gasbläschen zeigen, die Magnesia darf also Magnesiumsubcarbonat nur in geringen Mengen enthalten. — 4) 0,5 g Magnesiumoxyd sollen sich in

10 cem verdünnter Essigsäure ohne Färbung auflösen. Diese Lösung werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (weisser Niederschlag = Zinksulfid) und darf weder durch Baryumnitratlösung (Sulfate), noch, nach Zusatz von Salpetersäure, durch Silbernitratlösung nach 5 Minuten mehr als opalisirend getrübt werden (Chloride). Spuren von Magnesiumsulfat und Magnesiumchlorid sind in den meisten Präparaten enthalten und müssen mit in den Kauf genommen werden. — 5) Löst man 1 g Magnesiumoxyd in einer Mischung von 5 cem Salzsäure und 15 cem Wasser auf, so soll diese Lösung durch Zusatz von 0,5 cem Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort (!) gebläut werden (Eisenverbindungen).

Auf einen Gehalt an Schwefelverbindungen (Sulfiden) prüft man, indem man die mit Wasser angerührte Magnesia in eine durch Essigsäure stark angesäuerte Bleiacetatlösung einträgt. Dunkle Färbung oder dunkler Niederschlag ist auf Gegenwart von Sulfiden zu deuten.

Aufbewahrung. Da die gebrannte Magnesia aus der Luft Kohlensäure und Wasser aufnimmt und hierdurch in basisches Magnesiumkarbonat übergeht, so ist sie in gut geschlossenen, nicht zu grossen Gefässen aufzubewahren. Glasstopfen schliessen nicht hinreichend dicht. Am besten haben sich Flaschen mit engem Halse und Korkverschluss mit Paraffindichtung bewährt. Die Dispensation erfolgt in Pulverflaschen mit Korken, wohl auch in Papierschachteln.

Anstr. schreibt vor: Von der gebrannten Magnesia sollen (zur Bereitung des Arsenik-Antidots) stets mindestens 150 g vorrätig sein. Sie ist in geeigneten Zwischenräumen auf einen Kohlensäuregehalt zu prüfen. Im Falle sie kohlensäurehaltig befunden wird, ist sie einer mässigen Glühhitze zu unterwerfen.

Anwendung. Aeusserlich in Zahnpulvern und als Strenpulver bei Wundsein. Innerlich als säureabstumpfendes Mittel bei Magenbeschwerden und als gelindes Abführmittel namentlich für Kinder und schwächliche Personen. Als Antidot wird es gegeben bei Vergiftungen mit Säuren, arseniger Säure. Im letzteren Falle beruht die Wirkung auf der Bildung von unlöslichem Magnesiumarsenit. In der Analyse benutzt man das Magnesiumoxyd im frisch ausgeglühten Zustande zur Bestimmung des Ammoniak-S. Bd. I, S. 258. Hierzu genügt die vorstehend beschriebene, officinelle Sorte. Zur Schwefelbestimmung nach ESCOFFER bedarf man der absolut reinen Sorte, s. w. unten.

II. Magnesium oxydatum ponderosum. *Magnesia usta ponderosa.* *Magnesia ponderosa* (Brit. U-St.). Schwere gebrannte Magnesia. *Heavy Magnesia.* *Magnesia.*

Sie wird dargestellt, indem man das schwere Magnesiumsubkarbonat der beschriebenen Glüh-Operation aussetzt. Ein specifisch dichtes, feines weisses Pulver von den Eigenschaften des vorigen. Es unterscheidet sich von demselben dadurch, dass es nicht mit gleicher Leichtigkeit sich mit Wasser zu Magnesiumhydroxyd verbindet. Die dichte Sorte darf deshalb auch nicht zur Bereitung der Magnesia-Milch als Arsenik-Antidot verwendet werden.

III. Magnesium hydroxydatum. Die reine Verbindung wird durch Fällen einer Magnesiumsulfatlösung durch Natronlauge und gründliches Auswaschen des Niederschlages und zwar zunächst durch Dekanthiren und später auf dem Filter oder Colatorium dargestellt. Will man es in Pulverform darstellen, so presst man es ab und trocknet es zuletzt bei gelinder Wärme, schliesslich bei 100° C. — In der Regel aber benutzt man eine Anschwemmung mit Wasser, wie eine solche z. B. von der Pharm. Germ. II als *Magnesium hydricum puliforme* zur massanalytischen Bestimmung des Bittermandelwassers aufgenommen war. Zu antidotischen Zwecken bereitet man das Magnesiumhydroxyd in der Regel durch Anrühren von Magnesiumoxyd mit Wasser. Hierbei muss betont werden, dass nur die leichte Magnesia (nicht auch die schwere) sich mit Wasser rasch zu Magnesiumhydroxyd verbindet und dass diese Verbindung durch Erwärmen befördert wird. Aber auch bei der leichten Magnesia wird der Uebergang in Magnesiumhydroxyd verzögert, wenn sie zu lange oder zu stark geglüht und infolgedessen dichter geworden ist.

Magnesium hydroxydatum in Aqua. Anilinetum Arsenici albi (Anstr.) 75 g leichte gebrannte Magnesia und 500 g warmes Wasser sind unter Schütteln in einer festverschlossenen Flasche im Bedarfsfalle zu mischen und zu verabfolgen.

Magnesia hydratis (Gall.). Man vertheilt leichte gebrannte Magnesia in der 20 bis 30fachen Menge Wasser und erhitzt diese Mischung während 20 Minuten zum Sieden. Dann bringt man sie auf ein leinenes Colatorium, lässt die Flüssigkeit vollständig ablaufen und trocknet den Rückstand bei 50° C., bis er nicht mehr an Gewicht verliert. Er enthält alsdann etwa 81 Proc. Wasser.

Magnesiumoxyd absolut schwefelsäurefrei. Für einige analytische Arbeiten, z. B. zur Bestimmung des Schwefels nach Eschka, bedarf man einer absolut schwefelsäure- und schwefelfreien Magnesia, die man durch Fällen von Magnesiumnitrat mit Natriumkarbonat u. s. w. darstellt. Zur Prüfung werden 3 g mit wenig verdünnter Salzsäure gelöst, die Lösung wird mit Wasser auf 100 cem aufgefüllt und in der Siedehitze mit Baryumchlorid versetzt: nach 12stündigem Stehen darf sich keine Ausscheidung von Baryumsulfat zeigen.

Lac Magnesiae MIALHE.

Médécine blanche MIALHE.

Rp. Magnesiae ustae	10,0
Aquae destillatae fervidae	70,0
Sirupi Aurantii flororum	20,0

Bei Arsen-, Metall-, und Säurevergiftungen, ferner als Abführmittel. Die Mischung wird nach einiger Zeit gelatinös.

Magnesium hydricum poltiforme.

Rp. 1. Magnesi sulfurici crys.	30,0
2. Aquae destillatae	200,0
3. Liquoris Natrii caustici	q. s.

Man löst 1 in 2, filtrirt und fällt mit einem Ueberschuss von 3. Der völlig ausgewaschene Niederschlag wird mit Wasser auf ein Gesamtgewicht von 100 gebracht.

Mixtura antacida LUGERCKE.

Rp. Magnesiae ustae	10,0
Olei Amygdalarum	
Gummi arabici	33 16,0
Aquae destillatae	60,0

Bei Vergiftungen durch Mineralsäuren.

Pasta Cacao cum Magnesia.

Chocolat à la magnésie de DESBRIÈRE.

Rp. 1. Massae cacao-linae	30,0
2. Magnesiae ustae	10,0

Man schmilzt 1 in mäßiger Wärme, mischt 2 zu und formt eine Tafel.

Pulvis antiepilepticus HALDINGER.

Rp. Magnesiae ustae	5,0
Foliorum Aurantii	
Rheumatis Rhel	
Violi albi	33 2,0

Täglich dreimal eine Messerspitze voll.

Pulvis aperiens GREGER.

Rp. Magnesiae ustae	5,0
Rheumatis Rhel	1,5
Rheumatis Zingiberis	0,5

Dosea tales III. Alle drei Tage morgens 1 Pulver.

Pulvis dentifricus HEINZ.

Rp. Magnesiae ustae	10,0
Ossis Sepiae	50,0
Rheumatis Coloni	25,0
Liqui Santali rubri	15,0
Olei Menthae piperitae	
Olei Gerani	33 10,0

Trochisci Magnesiae ustae.

I. Pastilli Magnesiae ustae (Ergänab.).

Trochisci parvi.

Rp. Magnesiae ustae	1,0 g
Massae Cacao saccharatae	9,0 g

Man mische unter Erwärmen und forme 10 Pastillen.

II. Trochisci magni.

Rp. Magnesiae ustae	100,0
Massae cacao-linae saccharatae	200,0

Man forme 100 Pastillen. Mit Zucker bereicherte Magnesia-Pastillen werden nach Magerer Aufbewahrung feucht und weich.

Magnesium phosphoricum.

Magnesium phosphoricum. Magnesiumphosphat. Phosphorsaure Magnesia. Phosphate de magnésie. Magnesi Phosphas. $MgHPO_4 + 3H_2O$. Mol. Gew. = 174.

Darstellung. Filtrirte Lösungen von 100,0 des krystallisirten Dinatriumorthophosphats ($Na_2HPO_4 + 12H_2O$, Natrium phosphoricum der Germ. IV) in 400,0 destillirtem Wasser und von 60,0 krystallisirtem Magnesiumsulfat in 180,0 destillirtem Wasser werden gemischt und an einen kalten Ort (8–12° C.) gestellt. Nach Verlauf einiger Tage werden die zarte Prismen darstellenden Krystalle in einem Colatorium gesammelt, mit etwas Wasser abgewaschen und anfangs an einem schwach lauwarmen Ort ausgebreitet, bis sie verwittert sind, dann an einem wärmeren Orte völlig getrocknet und zu Pulver zerrieben aufbewahrt.

Eigenschaften. Das Magnesiumphosphat ist ein sehr weisses Pulver von schwach erdig-bitterlichem Geschmack, welches im Wasserbade erwärmt höchstens 5 Proc. am Ge-

wicht verliert, löslich in 850 Th. kaltem Wasser, damit eine neutrale Lösung gebend. Diesem verwitterten Salze kommt die oben angeführte Formel zu.

Anwendung. Das Magnesiumphosphat wird zu 1,0—2,0—4,0 zwei- bis dreimal täglich als mildes Laxans in Pulvermischungen gegeben. Man hat es auch bei Rhachitis versucht.

Magnesium salicylicum.

Magnesium salicylicum. Magnesiumsalicylat. Salicylsäure Magnesia. Salicylate de magnésie. Magnesi Salicylas. $(C_6H_4(OH)CO_2)_2 \cdot Mg + 4H_2O$. Mol. Gew. = 370.

Darstellung. In eine geräumige Porzellanschale bringt man 200 Th. destillirtes Wasser und 14 Th. Salicylsäure und erwärmt auf dem Wasserbade. In die heisse Flüssigkeit trägt man unter Umrühren allmählich 5 Th. möglichst eisenfreies Magnesiumsubcarbonat ein und erhitzt, bis die Kohlensäureentwicklung beendet ist. Alsdann prüft man eine abfiltrirte Probe mittels Lackmuspapier auf ihre Reaction. Ist dieselbe sauer, so fügt man weiterhin soviel Magnesiumsubcarbonat zu, dass die Reaction annähernd neutral wird. Ist dies der Fall, so wird die erkaltete Flüssigkeit filtrirt; alsdann säuert man dieselbe mit Salicylsäure deutlich an, filtrirt event. nochmals klar ab, dampft ein und bringt zur Krystallisation. Durch Umrühren während des Erkaltes erhält man ein feines Krystallpulver, welches zu sammeln und durch Absaugen mit der Strahlpumpe von der anhaftenden Mutterlauge zu befreien ist. Da das Magnesiumsalicylat leicht übersättigte Lösungen bildet, so hat man beim Abdampfen den richtigen Zeitpunkt durch Versuche abzumessen. Die Darstellung im kleinen Massstabe ist wegen der Concentration der Mutterlauge nicht lohnend, auch fallen die selbst dargestellten Präparate meist etwas röthlich aus.

Eigenschaften. Magnesiumsalicylat bildet farblose oder schwach röthliche, luftbeständige Krystalle, welche in Wasser (1:10) und auch in Alkohol löslich sind. Die wässrige Lösung schmeckt süß-bitterlich und reagirt deutlich sauer. Salzsäure bringt in derselben eine reichliche Ausscheidung von Salicylsäurekrystallen hervor, durch Eisenchlorid entsteht auch schon in der verdünnten Lösung intensiv violette Färbung. Wird zur wässrigen Lösung Ammoniak, darauf Ammoniumchlorid bis zum Verschwinden der anfänglich entstandenen Trübung zugesetzt, so erfolgt auf Zusatz von Natriumphosphat krystallinische Ausscheidung von Ammoniummagnesiumphosphat.

Beim Erhitzen auf etwas über 100° C. entweicht das Krystallwasser unter Hinterlassung des wasserfreien Salzes. Das letztere verbrennt auf dem Platinblech unter Hinterlassung eines weissen Rückstandes von Magnesiumoxyd, MgO . Das krystallisirte Salz der Formel $Mg(C_6H_4O_2)_2 + 4H_2O$ hinterlässt beim Glühen 10,81 % MgO .

Prüfung. 1) 1 Th. Magnesiumsalicylat gebe mit 10 Wasser eine klare Lösung (Trübung durch basisches Salz), welche deutlich sauer reagirt und die vorher angegebenen Reactionen zeigt. — 2) Diese wässrige Lösung werde nach dem Ansäuern mit Salpetersäure und Filtriren weder durch Silbernitrat (Chloride) noch durch Baryumchlorid (Sulfate) verändert. — 3) Werden 10 ccm der Lösung mit 10 ccm Aether ausgeschüttelt, so darf nach dem Verdunsten der ätherischen Schicht nur ein sehr geringer Rückstand hinterbleiben. (Freie Salicylsäure.)

Anwendung. Nach Huchard soll das Magnesiumsalicylat ein ausgezeichnetes Mittel bei Abdominaltyphus sein. Mit dem hierbei gleichfalls angewendeten Wismut. salicylat theilt es die durch den Salicylsäuregehalt bedingte antiseptische Wirkung, während es im Gegensatz zu dem genannten Wismutsalze nicht styptisch, sondern eher etwas entleerend wirkt. Durch diese diarrhoische Wirkung wird der Darm von infektiösen

Stoffen befreit. Er empfiehlt es in Dosen von 3—6 g täglich. Selbst in Fällen von reichlicher Diarrhoe soll seine Anwendung nicht contraindicirt sein, da erst bei erhöhten Dosen (von 6—8 g) leichte laxative Erscheinungen auftreten.

Magnesium silicicum.

I. Magnesium silicicum. *Magnesia hydrico-silicea. Magnesiasilicat. Kieselsaure Magnesia.* Wird durch Fällung einer Magnesiumsalzlösung mittels verdünnten Kaliwasserglases, Auswaschen und Trocknen des Niederschlages dargestellt. Dieses Silicat ist ein weisses leichtes, in Wasser kaum lösliches geschmackloses Pulver, welches als anti-diarrhoisches Mittel bei endemischer Cholera in Gaben zu 1,0—1,5—2,0 alle drei Stunden Anwendung fand.

II. Talcum. (Austr. Germ. Helv.). *Talcum Venetum. Talkstein. Speckstein.* Talc (Gall.). Talc de Venise. Craie de Briançon. Ist ein Mineral, aus Magnesiumsilicat (ca. 64 Proc. Magnesiumoxyd und 36 Proc. Kieselsäure) bestehend, von annähernd 2,7 spec. Gew. Für den pharmaceutischen und kosmetischen Gebrauch wird nur der weisse Talkstein benutzt und als ein feines Pulver vorrätig gehalten. Dieses Pulver ist fettig anzufühlen, sehr zart und weich. Unter dem Mikroskop erscheinen die Partikel des Pulvers als farblose, durchsichtige Plättchen.

Der feingepulverte Talkstein ist ein unschädliches Schminkmittel und deshalb ein gewöhnlicher Bestandtheil der weissen und rothen Schminken. Er hält die Haut geschmeidig. Man gebraucht ihn als Einstreupulver in Stiefel und Handschuhe, als Zusatz zu Seifen, Maschinenschmiermitteln.

Da der ganze Stein sich auf der Drehbank leicht behandeln lässt, so macht man daraus Stopfen für Sturegefässe und Chlorentwicklungsapparate, auch Gasbrenner (Speckstein-Brenner).

Eine sehr weisse und weichere Art Talkstein kommt als Briançonner oder Französische Kreide (Schneiderekreide) in den Handel zum Zeichnen auf Tuch, Seide, Leder, Glas etc. Das spec. Gew. derselben ist ca. 2,5.

In der Pharmacie wird der gepulverte Talkstein bisweilen zum Bestreuen der Pillen, auch als Klärmittel gebraucht. Als Volksmittel findet er als Streupulver auf wunde Hautstellen und bei Verbrennungen Anwendung.

Aphanizon. Ein Brei, bestehend aus Speckstein und Kaolin mit Alkohol angerührt und mit Nitrobenzol parfümirt. In Zinntuben eingeschlossen. Fleckenreinigungsmittel.

Emol. Eine bei Dunning in England gewonnene Specksteinart. Soll erweichend wirken, daher zum Beseitigen von Schwielen auf Händen und Füssen empfohlen. Z. B. in folgender Zusammensetzung: Emoli 7,0, Zinci oxydati 3,5, Glycerini, Liguoris Plumbi subacetici aa gtt. X, Adipia Lanæ cum aqua, Vaselini aa 15,0. Auf tiefe Hautrisse.

Glütpulver. Man schmilzt 2 Th. Paraffin, mischt 10 Th. Talcum Venetum dazu, färbt mit etwas Ocker und bürstet die noch heisse Mischung durch ein Drahtsieb. Ballt sich nicht mehr zusammen.

Nematolythe wird ein als Fallstoff für die Papierfabrikation dienendes Magnesiumsilicat genannt.

Blanc de perle.

Rp. Talc Veneti	10,0
Diamant subcarbonici	5,0
Baryi sulfurici princip.	10,0

Perlschminke.

Eau de Lys de Lohes.

Lilien-Wasser.

Rp. Talc Veneti	4,0
Zinci oxydati	8,0
Glycerini	6,0
Aquae Rosae	82,0

Stimmt mit dem Original völlig überein. B. Fischer.

Pasta cosmetica.

Pâte cosmétique Amandine.

Rp. Cerae albi	10,0
Gummi arabici	
Aquae ferulae	aa 20,0
Misce, ut fiat massa emulsiva, cui adde	
Aquae Rosae	20,0
Glycerini	60,0
Olei Anacardi florum	gtt. V
Olei Bergamottae	gtt. X
Boracis	10,0
Talc Veneti	q. s.

ut fiat pasta mollis.

Pâte d'amandes au poudre parfumée.
Pariser Mandelkleie.

Rp. Amygdalarum dulcium	50,0
excoctinarum siccatarum	50,0
Rhizomatis Iridis Florentinae	150,0
Talcum Veneti	250,0
Natrii carbonici siccum	15,0
Sorachi	10,0.

Parfum ad libitum.

Pulvis inpersorius cum Acido borico.
Borsäure-Streupulver (Hamb. Vorsehr.).

Rp. Acidi borici	10,0
Talcum Veneti	20,0
Amyli Oryzae	70,0.

Pulvis inpersorius Infantium.
Weisses Einstreupulver für Kinder.
Weisse Einklappe.

Rp. Zinci oxydati rebbis	
Rhizomatis Iridis aa	20,0
Talcum Veneti	100,0.

Dieses Pulver ist ein Ersatz für das in manchen Gegenden zum gleichen Zwecke geforderte Bleiweiss.

Rothe Schminke.
L. Rouge végétal.

Rp. 1. Carmini rubri	5,5
2. Liquoris Ammonii caustici	20,0
3. Talcum Veneti	100,0.

Man löst 1 in 2, mischt damit 3, trocknet und pulvert.

II.

Rp. 1. Phloxini	0,5
2. Spiritus	q. s.
3. Talcum Veneti	100,0.

Man löst 1 in 2, mischt damit 3 und trocknet die Mischung an der Luft aus.

Weisse Schminke.
Poudre cosmétique.

Rp. Talcum Veneti	200,0
Bismuthi subchlorati	50,0
Carmini rubri	0,05.

Parfum ad libitum.

Schminkewasser.
Eau cosmétique.

Rp. Bismuthi subcarbonici	5,0
Talcum Veneti pulverati	50,0
Aquae Rosae	75,0.

Magnesium sulfuricum.

1. Magnesium sulfuricum (Germ. Helv.). Magnesium sulfuricum crystallisatum (Aust.). Sulfate de magnésie (Gall.). Magnesii Sulfas (Brit. U-St.). Magnesiumsulfat. Schwefelsaures Magnesium. Bittersalz. Seidschützer Salz. Englisch Salz. Sal amarum. Sal catharticum. Sal anglicum. Sel de Sedlitz. Epsom-salt. Bitter purging salt. $\text{MgSO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 246.

Dieses Salz wird in grossen Mengen technisch dargestellt und zwar 1) von denjenigen Mineralwasser-Fabriken, welche ihren Bedarf an Kohlensäure durch Einwirkung von Schwefelsäure auf Magnesit darstellen, 2) durch Zugutmachen des in Stassfurt natürlich vorkommenden Magnesiumsulfats, des Kieserit $\text{MgSO}_4 + \text{H}_2\text{O}$.

Im Handel unterscheidet man ein einmal gereinigtes (*Magnesium sulfuricum depuratum*) und ein zweimal gereinigtes (*Magnesium sulfuricum bis depuratum*) Bittersalz. Das erstere ist nur ausnahmsweise, das letztere durchgängig von der durch die Pharmakopöen vorgeschriebenen Reinheit. — Die zum pharmaceutischen Gebrauche bestimmten Sorten sind in der Regel feinkrystallisiert, d. h. durch gestörte Krystallisation gewonnen und durch das Deckverfahren gereinigt.

Eigenschaften. Magnesiumsulfat bildet, in der Ruhe und aus langsam abdunstenden Lösungen krystallisiert, farblose, grössere, rechtwinklige, vierseitige Säulen, gemeinlich aber, wie es im Handel vorkommt, infolge gestörter Krystallisation, kleine nadel-förmige (rhombische) Prismen. Spec. Gewicht 1,6 bis 1,7. Es ist ein neutrales Salz ohne Geruch, aber von salzig bitterem Geschmacke. In warmer Luft verwittert es, indem es in die Verbindung $\text{MgSO}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$ übergeht. Bei mittlerer Temperatur lösen sich 10 Th. des Salzes in 10 Th. Wasser, in der Siedhitze, in welcher die Krystalle zugleich schmelzen, in 1,5—3 Th. Wasser. Die wässerigen Lösungen sind neutral. In Weingeist ist es unlöslich. Beim Erhitzen schmilzt das Bittersalz in seinem Krystallwasser und verliert bei 120° C. nach und nach 6 Mol. Wasser unter Bildung des Salzes $\text{MgSO}_4 + \text{H}_2\text{O}$. Das letzte Molekül Wasser, das sogenannte Konstitutionswasser, verdampft erst zwischen 200 und 230° C. Das entwässerte Salz ist ein weisses Pulver, welches beim Glühen ohne Zersetzung zu einer emailähnlichen Masse wird. — Aus der bei 70° C. gesättigten Lösung scheidet sich das Salz $\text{MgSO}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$ ab, bei 0° C. erhält man Krystalle von der Zusammensetzung $\text{MgSO}_4 + 12\text{H}_2\text{O}$.

Nach seinen äusseren Eigenschaften ist Magnesiumsulfat dem Zinksulfat sehr ähnlich. Beide unterscheiden sich, von anderen Reactionen abgesehen, schon dadurch, dass

die wässrige Lösung von Magnesiumsulfat gegen Lackmusfarbstoff neutral ist, während diejenige des Zinksulfates sauer reagiert.

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung (1 = 20) soll Lackmuspapier nicht verändern; saure Reaktion könnte von freier Schwefelsäure, aber auch von beigemengtem Zinksulfat herrühren). — Sie darf weder durch Schwefelwasserstoff verändert (Metalle, wie Blei, Kupfer, Zink), noch durch Silbernitratlösung nach 5 Minuten mehr als opalisierend getrübt werden (Spuren von Chlor sind zuzulassen). — 2) Eine Mischung aus 1 g zerriebenem Magnesiumsulfat und 3 cem Zinnchloridlösung soll im Laufe einer Stunde eine dunklere Färbung nicht annehmen (Arsen). — 3) 20 cem der wässrigen Lösung (1 = 20) sollen nach Zusatz von 2 Tropfen Salzsäure durch 0,5 cem Kaliumferrocyanidlösung nicht sogleich geklärt werden (Eisen). — 4) Auf Natriumsulfat und Kaliumsulfat prüft man zweckmässig in folgender Weise: 1 g Magnesiumsulfat wird mit 2,5 g Baryumkarbonat in einem porcellanen Mörser zusammengerieben, das Gemisch in einem geräumigen Kölbchen mit ca. 20,0 g destillirtem Wasser 8–10 Minuten unter bisweiligem Umschütteln gekocht, wobei man das Uebersteigen der schäumenden Flüssigkeit zu vermeiden hat. Nach dem Erkalten wird filtrirt und das Filtrat mit Baryumchloridlösung versetzt. Entsteht eine Fällung oder Trübung (welche durch Zusatz von Salpetersäure wieder verschwindet), so war Kalium- oder Natriumsalz in mehr als Spuren vorhanden. Eine nur äusserst schwache Trübung wäre zu vernachlässigen, denn das officinelle Bittersalz ist nicht die *Magnesia sulfurica purissima*. Wird das Filtrat aus der Kochung eingedampft, mit Salpetersäure aufgenommen, wieder eingetrocknet und dann mit Weingeist gewaschen, so wird das Natriumsalz gelöst, nicht aber das Kaliumsalz.

Aufbewahrung. Um das Verwittern des Bittersalzes zu verhüten, bewahrt man es an einem kühlen Orte von möglichst gleichbleibender Temperatur und zwar in Kästen, Tonnen oder Gefässen aus Steinzeug oder Glas auf.

Anwendung. Das krystallisirte Magnesiumsulfat wird in Gaben von 5–10–15 bis 20 g in wässriger Auflösung als Abführmittel angewendet. Es bewirkt wässrige Darmentleerungen. Falls *Magnesium sulfuricum* in Pulvermischungen verordnet wird, so ist im Geltungsbereiche des Deutschen Arzneibuchs das entwässerte Präparat, *Magnesium sulfuricum siccum*, abzugeben.

Magnesium sulfuricum effervescent. *Magnesi Salphas effervescent* (Brit.). Effervescent Epsom Salt. Man trocknet 500 Th. krystall. Magnesiumsulfat bei 55° C., bis es nur noch 385 Th. wiegt, mischt es alsdann mit 105 Th. Zuckerpulver, 560 Th. Natriumbikarbonat, 190 Th. Weinsäure und 125 Th. Citronensäure. Man erhitzt die Mischung auf 95–105° C. und granulirt sie.

II. Magnesium sulfuricum siccum (Austr. Germ. Helv.). *Magnesium sulfuricum dilapsum*. *Magnesium sulfuricum pulveratum*. Entwässertes Bittersalz. Getrocknetes Bittersalz. Gepulvertes Bittersalz.

Zur Darstellung giebt man 100 Th. klein krystallisirtes oder grüblich zerstoßenes Bittersalz in eine Porcellanschale und erwärmt das Salz in einem zunächst mässig, später kräftiger Dampf entwickelnden Wasserbade unter häufigem Umrühren, bis der vorgeschriebene Gewichtsverlust eingetreten ist. Alsdann schlägt man das Pulver durch ein Sieb.

Der Gewichtsverlust wird verschieden angegeben: Nach Austr. sollen 100 Th. einen Gewichtsverlust von 43 Proc. erleiden, das Gewicht des zurückbleibenden entwässerten Salzes soll also 57 Proc. betragen. Dieses Salz hat ungefähr die Zusammensetzung $MgSO_4 + H_2O$. Um es darzustellen, muss das im Wasserbade ausgetrocknete Salz zum Schluss noch über 100° C., also im Sandbade erhitzt werden.

Germ. lässt lediglich im Wasserbade entwässern, bis das Salz 35–37 Th. verloren hat, bis also der Rückstand 65–63 Th. beträgt. Dieses Salz hat die ungefähre Zusammensetzung $MgSO_4 + 2H_2O$.

Helv. lässt das entwässerte Magnesiumsulfat im Wasserbade austrocknen; dasselbe entspricht demnach dem Präparate der Germ.

Aufbewahrung. Da das entwässerte Magnesiumsulfat die Neigung hat, Wasser aus der Luft anzuziehen und wieder in das krystallisirte Salz überzugeben, so bewahre man es in gut verschlossenen Gefäßen, nicht in Papierbenteln oder lose bedeckten Krügen, auch nicht an einem feuchten Orte, z. B. nicht im Keller, auf.

Flammenschutzmittel für Gewebe. Von PATHER als ein Gemenge von 4 Th. Borax und 3 Th. Bittersalz angegeben. Diese Salze werden dicht vor dem Gebrauch gemischt in 20–30 Th. Wasser gelöst. Das Gewebe wird mit der Lösung getränkt, ausgedrückt und getrocknet, nöthigenfalls gebügelt.

Solutio Magnesii sulfurici (Recepturerleichterung). Eine filtrirte Lösung von 1 Th. Bittersalz in 2 Th. destillirtem Wasser. Spec. Gew. 1,170–1,180. Signatur: Sumatur triplum.

Volumgewicht und Gehalt wässeriger Lösungen von Magnesiumsulfat bei 15° C.
Nach GRULACH.

Spec. Gew.	Proc. MgSO ₄ + 7H ₂ O	Spec. Gew.	Proc. MgSO ₄ + 7H ₂ O	Spec. Gew.	Proc. MgSO ₄ + 7H ₂ O	Spec. Gew.	Proc. MgSO ₄ + 7H ₂ O	Spec. Gew.	Proc. MgSO ₄ + 7H ₂ O
1,005	1	1,061	12	1,120	23	1,181	34	1,240	44
1,010	2	1,066	13	1,125	24	1,187	35	1,246	45
1,016	3	1,071	14	1,130	25	1,193	36	1,253	46
1,021	4	1,076	15	1,135	26	1,199	37	1,260	47
1,026	5	1,082	16	1,140	27	1,204	38	1,266	48
1,031	6	1,087	17	1,146	28	1,210	39	1,272	49
1,036	7	1,092	18	1,151	29	1,216	40	1,279	50
1,040	8	1,097	19	1,156	30	1,222	41	1,285	51
1,045	9	1,102	20	1,163	31	1,229	42	1,291	52
1,051	10	1,108	21	1,170	32	1,235	43	1,299	53
1,056	11	1,114	22	1,175	33				

Aqua aërata. Luftwasser. (Oesterr. Specialität.) Magnesii sulfurici 50,0, Kali nitrici 1,0, Aquae 350,0.

Ingestio. Soll eine Mischung sein eines natürlichen Bitterwassers mit kleinen Mengen Antiseptischer Eisentinktur. Ueber die specielle Zusammensetzung liegen folgende Angaben vor: I. Magnesii sulfurici 2,5, Natrii sulfurici 1,5, Kali sulfurici 1,0, Magnesii chlorati 0,5, Natrii chlorati 0,7, Ferri citrici effervescentis 0,01, Spiritus aetherei 0,1, Glycerini 1,5, Aquae aromaticae 100,0. II. Vorschrift des Fabrikanten, Magnesii sulfurici 1,5, Natrii sulfurici 0,9, Kali sulfurici 0,1, Calcii sulfurici 0,1, Magnesii chlorati 0,5, Natrii chlorati 0,75, Natrii carbonici 0,05, Magnesii bromati 0,001, Calcii carbonici 0,025, Acidi silicii, Ferri oxydati, Ferri citrici effervescentis aa 0,001, Spiritus aetherei 0,5, Aquae aromaticae 100,0.

Kräuterpulver von LE ROT. 30 Th. Bittersalz, 12 Th. Farinzucker, 12 Th. präparirtes Gerstenmehl, 6 Th. Bittersüß, 40 Th. Sonnenblätter gröblich gepulvert. (60 g = 1,5 Mark.) (HAGER, ANALYT.)

MURRAY'S SPECIFIC. Gegen Rheumatismus und Gicht. Magnesii sulfurici 25,0, Tincturae Capsici 10,0, Aquae 130,0. Mit Cochenille-Tinktur roth gefärbt.

SCHUTZKE'S Mitrreinigungspulver. Natrii sulfurici siccii 10,0, Magnesii sulfurici siccii 70,0, Natrii chlorati 15,0, Natrii bicarbonici 20,0, Acidi tartarici 15,0.

Aqua amara MEYER.

MEYER'Sches Bitterwasser.

Rp. Magnesii sulfurici cryst. 60,0
Natrii bicarbonici 7,5
Natrii sulfurici cryst. 15,0
Aquae 920,0.

Mit 3–4 Volum Kohlensäure zu sättigen.

Enema Magnesii sulfurici.

Rp. Magnesii sulfurici 20,0
Mucilaginis Amyli + 2,0 g Amyli 200,0
Olei Olivae 50,0.

Vor der Anwendung anzuwärmen und gut umzuschütteln.

Liquor Magnesii Sulfatis effervescent (Nat. form.).

Rp. Magnesii sulfurici cryst. 25,0 g
Acidi citrici 4,0 g
Styrpi Citri 60,0 ccm
Aqua q. s. ad 350,0 ccm.

Man bringt diese Substanzen in eine Flasche, füllt
Kali bicarbonat in cryst. 2,5 g
hinzu und verschließt sofort.

Sal Cheltenhamense.

Sal thermarum cheltenhamensium.

Rp. Natrii sulfurici siccii
Magnesii sulfurici siccii
Kali sulfurici
Natrii chlorati aa 20,0.

¼, ½, 1, Theelöffel in Wasser als Laxans.

Serum Lactis D. WERR.

Petit lait de Werra (Gall.).

Rp. Folliculorum Sennae

Magnesii sulfurici aa 2,0

Florum Hyperici

Florum Galli tritici

Florum Sambuci aa 1,0

Seri Lactis fervidi 500,0.

Man digerirt 1 Stunde, kollirt und filtrirt.

Solutio salis amarī BENKE.

Liquor salis amarī acidus JUTMANN. MIXTURE JUTMANN.

Rp. Magnesi sulfurici 40,0

Aquae destillatae 60,0

Acidi sulfurici diluti 10,0

1–2 Esslöffel nach dem Frühstücke in starker Verdünnung zu nehmen.

Magnesium sulfurosum.

I. Magnesium sulfurosum. Magnesiumsulfat. Magnesia sulfurosa. Schwefligsaure Magnesia. Sulfate de magnésie. Magnesii Sulfas. $\text{MgSO}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 212.

Darstellung. In ein Gemisch aus 1 Th. reinem Magnesiumsubkarbonat und 8 Th. destillirtem Wasser wird so lange Schwefligsäuregas geleitet, als Kohlensäure entweicht und bis die Flüssigkeit bleichend auf Lackmusblau einwirkt. Das Gasleitungsrohr darf nur 2–3 cm unter dem Niveau der Flüssigkeit ausmünden, und diese wird während des Einleitens mit einem Glasstabe bisweilen umgerührt. Man stellt die mit Schwefligsäure gesättigte Flüssigkeit einen halben Tag bei Seite, dekanthirt, übergießt den krystallinischen Bodensatz mit 4–5 Th. Wasser, läßt ihn absetzen und sammelt ihn in einem Trichter über einem Büschchen lockerer Glaswolle, wäscht ihn mit etwas kaltem Wasser nach und trocknet ihn auf Porcellantellern ausgebreitet an einem schattigen, kaum lauwarmen Orte. Liegt es in der Absicht, ein recht reines Präparat zu gewinnen, so verwende man krystallisirtes Magnesiumkarbonat ($1\frac{1}{2}$ Th.). Ausbeute 2 Th.

Eigenschaften. Das Magnesiumsulfat bildet ein weißes krystallinisches Pulver, welches in 80 Th. kaltem oder 120 Th. siedendem Wasser löslich ist, bei 200° C. sein Krystallwasser verliert und stärker erhitzt in Magnesiumsulfat und Magnesiumoxyd umgesetzt wird.

Prüfung. Das Magnesiumsulfat muss mit der vierfachen Menge verdünnter Salzsäure übergossen eine klare, nach einiger Zeit nicht trübe werdende Lösung geben (Verunreinigung mit Hyposulfat). Es ist genügend rein, wenn 1,0 desselben in 100,0 Wasser zertheilt, zuerst mit einer Lösung von 1,0 Jod in Kaliumjodidlösung, dann nach der Mischung unter Bewegen nach und nach mit 5,0 verdünnter Schwefelsäure versetzt, eine klare farblose Flüssigkeit ausgießt. Ein längere Zeit aufbewahrtes Präparat wird immer kleine Mengen Sulfat enthalten. 1,0 völlig reines Präparat würde 1,19 Jod entfarben.

Aufbewahrung. In gut verstopften kleinen, ganz gefüllten Flaschen vor Tageslicht geschützt. Bei sorgloser Aufbewahrung geht das Sulfat in Sulfat über.

Anwendung. Magnesiumsulfat wurde von POLLI und DE RICCI gegen zymotische Krankheiten (Typhus, Puerperalfieber, Pyämie, Scharlach etc.) empfohlen und in Gaben zu 1,0–1,5–2,0 täglich 5–8 mal in Pulverform angewendet.

Mixtura antidiphtheritica SCHOTTKE.

Rp. Magnesi sulfurici 5,0

Acidi sulfurici (10 Proc.) 8,0

Aquan destillatae 120,0

Zweifachlich einen Kinder- bis Esslöffel voll
(gegen Diphtherie, neben Anwendung kalter
Kompressen an den Hals, und eines Abführ-
mittels alle 2–3 Tage).

II. Magnesium thiosulfuricum. Magnesium hyposulfurosum. Magnesium subsulfurosum. Magnesiumthiosulfat. Magnesiumhyposulfat. Unterschweifligsaure Magnesia. $\text{MgS}_2\text{O}_3 + 6\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 244.

Darstellung. Zwei filtrirte kalte Lösungen, die eine aus 120 Th. Natriumthiosulfat und 500 Th. destillirtem Wasser, die andere aus 120 Th. Baryumchlorid und 600 Th. destillirtem Wasser, werden gemischt. Der entstehende Niederschlag wird nach einigen Stunden gesammelt, mit kaltem Wasser ausgewaschen, noch feucht mit 120 Th. krystallisirtem Magnesiumsulfat, gelöst in 400 Th. destillirtem Wasser, gemischt, unter öfterem Umrühren einen halben Tag hindurch an einem lauwarmen Orte digerirt, filtrirt und das Filtrat an einem lauwarmen Orte in flachen Porcellangefäßen der Verdunstung überlassen,

bis sich das Magnesiumthiosulfat in Krystallen abgesondert hat und nur noch 20–30 Th. Mutterlauge abgeregnet werden können. Ausbeute ca. 70 Th. Die Krystalle werden gesammelt und durch Drücken zwischen Lagen Fließpapier abgetrocknet.

Eigenschaften. Kleine, luftbeständige Krystalle von unangenehmem Geschmack, löslich in zwei Theilen Wasser, unlöslich in Weingeist.

Prüfung. Das Magnesiumthiosulfat, mit verdünnter Chlorwasserstoffsäure übergeben, giebt unter Freiwerden von schwefliger Säure eine von ausscheidendem Schwefel triebende Lösung. Es ist genügend thiosulfathaltig, wenn eine Lösung von 1,0 des Salzes eine Lösung von 0,5 Jod in Jodkaliumlösung entfärbt.

Aufbewahrung wie vom Magnesiumsulfat angegeben ist.

Anwendung. Diese ist dieselbe, wie die des Magnesiumsulfats, es soll aber diesem in der Wirkung nachstehen. Es ist bisher wenig in den Gebrauch gekommen.

Magnesium tartaricum.

Magnesium tartaricum. Magnesiumtartrat. Magnesia tartarica. Weinsäure Magnesia. $C_4H_4O_6Mg + 4H_2O$. Mol. Gew. = 244.

Darstellung. 100 Th. Weinsäure werden in 1000 Th. destillirtem Wasser gelöst. Zu der auf dem Wasserbade erhitzten Lösung bringt man nach und nach soviel Magnesiumkarbonat (ca. 60,0 Th.), als zur Neutralisation erforderlich ist. Die neutrale Flüssigkeit wird noch heiß filtrirt, durch Abdampfen concentrirt und entweder durch Abkühlen zum Krystallisiren gebracht, oder auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft.

Eigenschaften. Weisses luftbeständiges Pulver ohne Geruch, von erdigem, später mildsalzigem Geschmack, bei 15° C. in 130 Th. Wasser löslich, während das saure Salz nur 55 Th., das basische Salz dagegen 4100 Th. Wasser zur Lösung bedürfen. — Verdünnte Essigsäure oder Salzsäure lösen das Salz leicht. Die essigsaure Lösung giebt mit Kaliumacetat einen weissen, krystallinischen Niederschlag von Kaliumbitartrat, darf aber weder durch Oxalsäure, noch durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium verändert werden. — Beim Erhitzen schwärzt sich das Salz, beim fortgesetzten Glühen hinterlässt es schliesslich einen weissen, lockeren Rückstand, der an Wasser kein Alkali abgeben darf und sich in Schwefelsäure klar auflösen muss.

Das hier beschriebene, in Wasser mässig schwer lösliche Salz ist die *Magnesia tartarica* RADEMACHER. — RADEMACHER empfahl das Magnesiumtartrat in Gaben von 0,5 bis 1,0–2,0 g in Pulverform bei Milzleiden. In stärkeren Gaben bewirkt es vermehrten Stuhlgang.

Magnesium boro-tartaricum. 100,0 Weinsäure in 300,0 destillirtem Wasser gelöst werden mit gebrannter Magnesia (26,0) neutral gemacht, dann mit 44,0 Borsäure versetzt und im Dampfbade unter Umrühren eingetrocknet.

Magnesium-Kalium boro-tartaricum. 100,0 Tartarus boraxatus, gelöst in 500,0 destillirtem Wasser, werden allmählich mit 20,0 gebrannter Magnesia versetzt, nach einstündiger Maceration filtrirt und durch Abdampfen im Wasserbade zur Trockne gebracht.

Magnesium-Kalium tartaricum. 100,0 gepulvertes Kaliumbitartrat und 10,5 gebrannte Magnesia werden mit 35,0 kaltem destillirtem Wasser gemischt und mehrere Tage an einen kalten Ort gestellt, bis die Mischung in eine krystallinische Masse übergegangen ist. Zu Pulver zerrieben wird sie in Glasflaschen aufbewahrt.

Liquor Magnesii-Kalii tartarici. 17,5 Kaliumbitartrat und 2,0 gebrannte Magnesia werden mit 80,0 kaltem destillirtem Wasser gemischt und nach geschahener Lösung filtrirt. Das Filtrat wird durch Zusatz von Wasser bis auf 100,0 gebracht. Es enthält 25 Proc. wasserhaltiges Magnesium-Kaliumtartrat. Ex tempore zu bereiten!

Potus laxativus GAROT.

Limonade purgative de GAROT.

Rp. Magnesii-Kalii boro-tartarici	30,0
Acidi citrici	2,0
Sirupi Citri	30,0
Aquae destillatae	300,0

Täglich 1–2mal einen halben Tassenkopf voll.

Pulvis aërophorus cum Magnesia.

Pulvis Magnesia tartarica.

Rp. Acidi tartarici	
Sacchari albi	ss 10,0
Natrii bicarbonici	
Magnesii subcarbonici	ss 10,0
Olei Citri	gttl III

Detur ad vitrum.

Majorana.

Gattung der Labiatae—Stachydeae—Thyminae.

Majorana hortensis Mönch (syn.: *Origanum Majorana* L.).

Halmisch auf den afrikanischen Küsten des Mittelmeeres und im mittleren Asien, vielfach kultivirt. 30—50 cm hoch, mit ziemlich kahlem, bräunlichem, oben locker traubig-rispig-kästigem Stengel, seltener vom Grunde an verzweigt. Blätter gestielt, bis $2\frac{1}{2}$ cm lang, elliptisch bis verkehrt-eiförmig, stumpf spatelförmig in den Stiel verschmälert, ganzrandig, kurz ährig, drüsig-punktirt. Blüten in kugligen oder länglichen, zu 3—5 gebüschelten Aebrchen mit dicht dachziegeligen Hochblättern. Die kleine Korolle weiss oder purpurn. Die bei uns im Freien kultivirte Pflanze ist einjährig und bringt ziemlich selten reifen Samen (Sommermajoran), in ihrer Heimath und in Gewächshäusern gezogen ist sie ausdauernd (Wintermajoran).

Die Blätter haben einen Mittelnervon und bogenlängige, unentwickelt Sehligen bildende Sekundärnerven. Sie haben auf beiden Seiten Spaltöffnungen und tragen 2—4 zellige, schlanke, warzige Gliederhaare, ferner Köpfchenhaare mit 2—4 zelligem Stiel und wenig-zelligem Köpfchen, sowie Drüsenhaare mit 8—12 zelligem Kopf auf sehr kurzem Stiel. Man verwendet die Blätter und Spitzen der blühenden Pflanze.

Bestandtheile. 1,8 Proc. Ätherisches Oel, Gerbstoff. Den zulässigen Aschegehalt setzte die freie Vereinigung bayerischer Vertreter der angewandten Chemie fest auf 10 Proc. und davon 2 Proc. Sand (d. h. in Salzsäure unlöslich). Von anderer Seite wird vorgeschlagen, diese Zahlen auf 14 resp. 3,5 Proc. zu erhöhen. Im allgemeinen ist die Droge, die aus der ganzen zerschnittenen oder gestossenen Waare hergestellt ist, ärmer an Asche wie die nur aus Blättern bestehende „abgerebelte“ Waare.

Herba Majoranae (Ergänzh. Helv.). **Herba Amarae** s. **Sampsoni**. — **Mairan**. **Majoran**. **Meyran**. **Sommermajoran**. **Wurstkraut**. — **Marjolaine**. **Sommité fleurie de marjolaine** (Gall.). — **Marjoran**.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Blätter und Blütenstängel im Juli, indem man sie von den Stengeln abstreift, trocknet im Schatten und bewahrt sie theils geschnitten, besser durch ein Drahtsieb gerieben, wobei beigemengte Stengeltheile zurückbleiben, theils in ein feines Pulver verwandelt in dichtschliessenden Blechbüchsen oder in gelben Stüpselgläsern auf. Die Bündelwaare der Drogisten, **Herba Majoranae in fasciculis**, ist nur für Küchenzwecke geeignet. 7 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. Das Pulvern desselben bedingt einen Verlust von etwa 10 Proc.

Anwendung. Mairan ist ein selten gebrachtes magenstärkendes, katarrhwidriges Mittel, das zu 0,5—2,0 im Aufguss gegeben wird. Ausserordlich dient es zu Bädern, Kräuterkissen und als Zusatz zu Niesepulvern. Hauptsächlich findet das Kraut aber im Haushalt und in der Schlichterei als beliebtes Gewürz zur Wurst Anwendung, daher der Name „Wurstkraut“.

Unguentum Majoranae (Ergänzh.). **Mairansalbe**. **Mairanbutter**. 2 Th. grob gepulvertes Mairankraut stellt man, mit 1 Th. Weingeist befeuchtet, einige Stunden in die Wärme, erhitet mit 10 Th. Schweineschmalz im Dampfbade, bis der Weingeist verflüchtigt ist, presst und filtrirt im Dampftrichter. — **E. Dize** lässt 200 Th. Kraut mit 150 Th. Weingeist und 5 Th. Ammoniakflüssigkeit befeuchten, sonst ebenso. — Dunkelgrüne Salbe, die häufig im Handverkauf zum Einreiben der Stirn und Nase bei Stockschneupfen der Kinder gefordert wird.

Pulvis sternutatorius tridialis (Hamb. Vorsch.).

Rp. Herbae Majoranae pulv. 50
Herbae Mari veti pulv.
Fior. Convallariae pulv.
Rulzeim. Trid. flor. pulv. ss 10.

Unguentum Majoranae compositum.

Butyrum Majoranae compositum.

℞. Cerae flavae
Olei Lauri express. aa 20,0
Adipis sulci 60,0
Olei Majoranae gutt. XX.

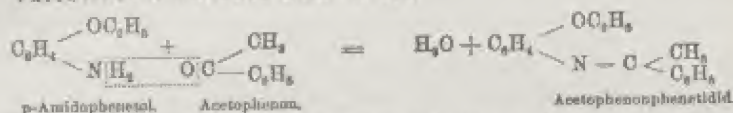
Oleum Majoranae. Majoranöl. Wird aus dem frischen blühenden Majorankraute in einer Ansbeute von 0,3—0,4 Proc. erhalten. Es ist eine gelbe oder grünlichgelbe Flüssigkeit von angenehmem Majoranerguche. Spec. Gewicht 0,89—0,91; $n_D^{20} = +5$ bis $+18^\circ$. Von den Bestandtheilen des Oeles sind Terpinen, $C_{10}H_{16}$, und Terpineol, $C_{10}H_{18}O$, nachgewiesen worden. Den Träger des charakteristischen Geruchs kennt man noch nicht.

Malarinum.

† Malarin. Acetophenonphenetidid. $C_6H_5C(CH_3):N - C_6H_4OC_6H_5$. Mol. Gew. = 239.

Unter dem Namen „Malarin“ ist gegenwärtig ein Kondensationsprodukt von Acetophenon und p-Amidophenetol zu verstehen, nachdem vorher kurze Zeit das citronensaure Salz dieser Base mit dem gleichen Namen bezeichnet worden war.

Darstellung. Man erhitzt ein Molekulargewicht Acetophenon (s. dieses) mit einem Molekulargewicht p-Amidophenetol am Rückflusskühler mit oder ohne Kondensationsmittel. Das Reaktionsprodukt wird nach dem Erstarren durch Umkrystallisiren aus Alkohol gereinigt. Valentiner & Schwarz D.R.P. 87 897.



Eigenschaften. Hellgelbe, in heissem Alkohol, in Aether und in Essigsäure leicht lösliche, in kaltem Wasser so gut wie unlösliche Krystalle von schwachem Geruch nach Acetophenon (jasminartig) und schwach aromatischem Geschmack. Der Schmelzpunkt liegt bei 88° C. Sie lösen sich schon in der Kälte ziemlich leicht in Salzsäure auf. Dabei erfolgt — in der Wärme rascher — allmählich eine Spaltung der Verbindung in salzsäures p-Amidophenol und in Acetophenon. Diese Spaltung giebt sich schon dadurch zu erkennen, dass die ursprünglich gelbe Flüssigkeit farblos und trübe wird. Die salzsaure Lösung zeigt alsdann alle Eigenschaften des p-Amidophenols. Versetzt man sie z. B. mit etwas Ferrichlorid, so entsteht sogleich oder allmählich rothviolette Färbung.

Übergiesst man 0,2 g Malarin mit 6 Tropfen konc. Salzsäure und fügt nach erfolgter Auflösung 5 cem Wasser hinzu, so erhält man eine gelbe Lösung, welche beim schwachen Erwärmen farblos und trübe wird. Fügt man zu der abgekühlten (!) Flüssigkeit eine Lösung von 0,06 g Natriumnitrit in 2 cem Wasser, so erfolgt keine sichtbare Veränderung. Trägt man diese (farblose) Lösung aber in eine Auflösung von 0,3 g β -Naphthol in 1 cem Natronlauge und 10 cem Wasser ein, so erfolgt momentan Ausscheidung eines erheblichen, prachtvoll roth gefärbten Niederschlages, welcher einen Oxyazofarbstoff darstellt. Selbstverständlich giebt die salzsaure Lösung auch die Indophenol-Reaktion (s. Band I, S. 4).

In der salzsauren und entfärbten Lösung erfolgt durch Natronlauge eine Trübung infolge Ausscheidung von p-Amidophenetol. — Conc. Schwefelsäure löst das Präparat mit gelblicher Färbung; auf Zusatz einer Spur Salpetersäure tritt keine merkliche Veränderung ein.

Prüfung. 1) Die Substanz röthet feuchtes blaues Lackmuspapier nicht; sie sei also nicht das früher verwendete citronensaure Salz des Acetophenonphenetidids. — 2) Sie schmelze bei 88° C. — 3) Sie verbrenne beim Erhitzen auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 4) Löst man 0,1 g in 10 Tropfen verdünnter Schwefelsäure und verdünnt mit 5 cem Wasser, so darf auf Zusatz von 5 Tropfen Silbernitratlösung auch in der Wärme eine Ausscheidung von metallischem Silber nicht erfolgen.

Aufbewahrung. Vorsichtig; Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Da die oben erwähnte Spaltung des Malacins schon durch sehr verdünnte ($1/_{10}$ normale) Salzsäure erfolgt, so wird der Körper die kombinierte Wirkung des p-Amidophenetols und des Acetophenons (Hypnos) zeigen. Demgemäss kommt ihm zugleich eine antipyretische und antineuralgische Wirkung zu. Man giebt es in Dosen von 0,4 g zwei- bis dreimal täglich, um die fieberhafte Temperatur herabzusetzen, ferner bei neuralgischem Kopf- und Zahnschmerz.

Maltum.

1. Maltum. Maltum Hordei. Maltum fructus Hordei. Malz. Gerstenmalz. Malt (franz. u. engl.).

Die auf künstlichem Wege zum Keimen gebrachte und während des Keimens getrocknete Gerstenfrucht. — Wenn in der Apotheke Malz gebraucht werden sollte, so ist dasselbe am zweckmässigsten aus einer Brauerei oder Malzfabrik zu beziehen. Sollte man es selbst darstellen wollen, so hat man die geltenden stenergesetzlichen Vorschriften zu beachten.

Die Bereitung des Malzes besteht darin, dass man Gerste 2–6 Tage lang in Wasser quellen lässt, alsdann in Haufen von 9–12 cm Höhe aufschichtet. Diese müssen alle 6–8 Stunden umgeschauelt werden, bis die Früchte an ihrer Oberfläche trocken erscheinen. Während dieser Zeit erwärmen sich die Haufen freiwillig, die Gerstenkörner beginnen zu keimen und entsenden weisse, fadenförmige Würzelchen (Aeugeln oder Gugen). — Die Haufen werden nunmehr, um sie der Abkühlung nicht zu stark auszusetzen, höher gemacht. Haben die Würzelchen etwa die $1\frac{1}{2}$ -fache Länge der Gerstenfrucht erreicht, oder ist der Blattkeim unter der Hülse bis zur Hälfte der Frucht vorgedrungen, schmeckt die Frucht beim Kauen nicht mehr mehlig, sondern sässlich, so ist es Zeit, die Keimung zu unterbrechen. Dies geschieht, indem man die Haufen zu dünneren Schichten auschauelt (Ausziehen der Haufen), diese wiederholt umschauelt und das Malz schliesslich auf den Wolkboden, oder die Schwelche, oder auf die Darre überführt.

Das ohne künstliche Wärme getrocknete Malz nennt man Luftmalz; dieses ist von heller Färbung. Das Darromalz ist bei 40–90° C. getrocknet und wird als gelbes, bernsteingelbes und braunes Malz unterschieden. Das braune Darromalz wird auch Farbermalz genannt. Das zur Verwendung für den Apotheker allein in Betracht kommende Malz ist das Luftmalz.

Während des Keimens des Malzes entstehen in dem Embryo mehrere ungebildete Fermente (Enzyme), nämlich: Diastase, welche die Eigenschaft hat, Stärke in Maltose und Dextrine zu verwandeln, Glukase, welche zwar Stärke unverändert lässt, aber die durch Einwirkung von Diastase auf Stärke gebildeten Produkte, nämlich lösliche Stärke und Dextrine, in Dextrose umwandelt. Ausserdem ist Pektase vorhanden, welche Eiweissstoffe in Peptone und Amidkörper verwandelt.

Das trockne Gersten-Luftmalz enthält annähernd in Procenten: 30 Pflanzenfaser (Zellstoff) und unlösliche Stoffe, 1 Diastase, 10 Dextrin, 3 Glukose, 40 Stärkemehl (zum Theil in löslicher Form), 11 Eiweiss- und Proteinstoff, 2 Fett, 3 Aschenbestandtheile.

Man kann zwar jede Getreidefrucht in Malz verwandeln, indessen wird hierzu die Gerstenfrucht bevorzugt, weil das Gerstenmalz die grösste Menge Diastase enthält, daher also die Fähigkeit, Stärke in Zucker umzuwandeln, in reichstem Maasse besitzt.

Anwendung. Das Malz wurde in früherer Zeit im Aufguss innerlich (gegen Skorbut) und zu Bädern schlecht genährter oder schwächlicher Kinder benutzt. Heute kommt diese Anwendung seltener vor und wird durch den innerlichen Gebrauch von Malz-extract ersetzt. Der Aufguss dient auch als Vehiculum demulcens zu Klystieren und Gurgelwässern.

Liebig's Kinderernährung. Weizenmehl und fein geschrotenes Luftmalz je 15 Th. werden, mit 50 Th. kaltem Wasser gemischt, eine Stunde hindurch an einen lauwarmen Ort gestellt, hierauf fügt man hinzu 0,5 Th. Kaliumbikarbonat und 150,0 Th. Kuhmilch. Nachdem die Mischung $\frac{1}{2}$ Stunde an einem warmen Orte gestanden hat, wird sie über freiem Feuer unter Umrühren erhitzt, bis sie anfängt dick zu werden. Man nimmt sie dann vom Feuer weg, rührt 10 Minuten um, erhitzt wiederum und nimmt vom Feuer, wenn das Dickwerden eintritt. Dieses Erhitzen und Umrühren geschieht so oft, bis ein Dickwerden der Mischung nicht mehr eintritt. Dann wird unter Umrühren bis zum Aufkochen erhitzt und durch ein Haarsieb gegossen. Dieses umständliche Verfahren kann durch längeres Erhitzen im Wasserbade und öfteres Umrühren ersetzt werden.

Diese sog. Liebig'sche Suppe ist neuerdings wieder von Czerny zur Ernährung magen- und darmlranker Säuglinge empfohlen worden.

Pulvis nutiens infantum LIENIG. LIENIG's Ernährungs-pulver. Pulver zur LIENIG'schen Kindernahrung. Ist ein zur Herstellung vorstehender Kindernahrung in den Handel gebrachtes feines Pulver, bestehend aus 100 Th. Weizenmehl, 100 Th. Mehl aus Luftmalz und 3,5 Th. Kaliumbikarbonat.

Malzel ist ein Bestandtheil dunkler Bierwürzen und daher des Farb-Malzes, welcher mit Ferrichlorid eine ähnliche Reaktion giebt wie Salicylsäure, daher mit dieser verwechselt werden kann. Wird von KILLANT für Methylpyromekonsäure gehalten.

Untersuchung des Malzes. Diese zerfällt in eine mechanische und eine chemische Untersuchung.

Die mechanische Analyse umfasst a) das Hektolitergewicht, mit der Reichswaage zu bestimmen, b) das Gewicht von 1000 Körnern. Dasselbe ist auf Malztrockensubstanz zu berechnen, c) Grösse der Körner. In 100 g lufttrocknem Malz mit Hilfe einer Sortir-Sieb-Schüttelvorrichtung zu bestimmen. d) Beschaffenheit des Malzkörpers mittels des Farinatoms. e) Blattkeim-Entwicklung. f) Reinheit des Malzes bez. des Gehaltes an vorletzten Körnern, an Schimmel, Unkraut und sonstigen Verunreinigungen.

Ueber diesen Theil der Untersuchung unterrichtet man sich zweckmässig in einer gut geleiteten Brauerei oder Malzfabrik.

Die chemische Untersuchung hat sich auf folgende Daten zu erstrecken.

a) Wassergehalt. 5 g lufttrocknes Malz werden in einer Mühle rein durchgemahlen, in ein Wägelglaschen von 5–6 cm Höhe und 3,5 cm lichter Bodenweite genau eingewogen und bei einer Maximaltemperatur von 105° C. getrocknet. Während der ersten Stunde soll die Temperatur nicht über 80° C. hinausgehen; bei sichtlich feuchtem Malze ist dies sogar unerlässlich. Die Trocknung soll in 4 Stunden beendet sein. Für den Wassergehalt ist eine Differenz von 0,25 Proc. zulässig.

Für die weiteren Bestimmungen mahlt man 150 g Malz auf einer Mühle so fein, dass weder Kleientheile noch Gries deutlich sichtbar sind und bewahrt dieses Durchschnittsmuster in einer Flasche mit Glasstopfen nicht über 8 Tage auf.

b) Extraktbereitung. 50 g Malzmehl (s. vorher) werden in einem tarirten Becher aus Porcellan (oder Kupfer, Nickel, Aluminium, Glas) mit 200 cem Wasser von 45° C. übergossen. Dann bringt man in das Gefäss ein Stahlthermometer, mit welchem gerührt werden kann, stellt den Becher in ein angeheiztes Wasserbad von 45° C. und erwärmt langsam, bis der Inhalt des Bechers 45° C. anzeigt. Bei dieser Temperatur hält man den Inhalt des Bechers genau $\frac{1}{2}$ Stunde. Aldann wird die Temperatur in weiteren 25 Minuten auf 70° C. gebracht und zwar derart, dass die Temperatursteigerung gleichmässig in 1 Minute um 1° C. erfolgt. Bei 70° C. wird bis zur beendeten Verzuckerung, mindestens aber eine Stunde gehalten.

Während der ganzen Maischoperation muss langsam aber stetig gerührt werden. Heftiges Rühren ist unweckmässig.

Die Zeit, wenn die Maische 70° C. erreicht hat, wird notirt. Die Dauer der Verzuckerung wird von diesem Zeitpunkte an bis zum völligen Verschwinden der Stärke gerechnet. — 10 Minuten nach Erreichung der Maischtemperatur von 70° C. wird die erste Prüfung mit Jod vorgenommen und dann weiter von 5 zu 5 Minuten, oder bei notorisch schlecht verzuckernden Malzen von 10 zu 10 Minuten, je eine Probe. Man bringt zu diesem Zwecke mittels eines Glasstabes (des Thermometers) einen Tropfen Maische auf eine Gipslamelle oder eine weisse Porcellanplatte und setzt einen Tropfen Jodlösung¹⁾ zu. — Die Verzuckerung ist als beendet anzusehen, wenn die Jodreaktion nur sehr schwach röthlich oder rein gelb bis bräunlich erscheint. (Dunkle Malze geben auch nach beendeter Verzuckerung noch eine schwach röthliche Reaktion.)

Der Geruch der Maische ist zu beachten!

Nach Beendigung des Maischens wird der Becher aus dem Wasserbade genommen, die Maische mit 200 cem kaltem Wasser vermischt und durch Einstellen in Eiswasser rasch auf etwa 15° C. abgekühlt. Die gekühlte Maische wird alsdann durch Zusatz von Wasser auf das Gewicht von 450 g gebracht.

Die gewogene und gründlich durchgerührte Maische wird alsdann auf ein zur Aufnahme der ganzen Maische genügend grosses, nicht befeuchtetes Faltenfilter gebracht und bei bedecktem Trichter in eine trockene Flasche filtrirt. Sobald 100 cem Würze durchgelaufen sind, giesst man diese zurück und lässt alsdann die ganze Würze durchlaufen.

Die Art des Ablaufes wird in allgemeinen Ausdrücken und ob rasch oder langsam, angegeben. Die Würze kann glänzend klar, opalisirend, schwach oder stark getrübt ablaufen, was gleichfalls angegeben ist. Die gewonnene Würze dient zur Ermittlung des Extrakts und der näheren Extraktbestandtheile.

¹⁾ Die Jodlösung wird bereitet durch Auflösen von 2,59 g Jod und 5 g Kaliumjodid in 1 l Wasser.

c) **Extraktbestimmung.** Das spec. Gew. der Würze wird bei 15° C. mit dem langhalsigen Pyknometer nach REISCHAUER oder REISCHAUER-ANNY bestimmt und der Extraktgehalt nach der Tafel zur Ermittlung des Zuckergehalts bei 15° C. nach WINDISCH* (s. Saccharum) entnommen. Das Spindeln der Würze zu diesem Zwecke ist unzulässig.

Die Extrakt-Ausbeute aus dem lufttrocknen Malze (p) berechnet man nach der Formel I, diejenige aus dem wasserfreien Malz (p₁) nach der Formel II.

$$I) p = \frac{e}{100 - e} \times (w + 2H)$$

$$II) p_1 = \frac{100p}{f}$$

e = Extraktgehalt der Würze in Procenten, w = Wassergehalt des Malzes in Procenten, H das zur Herstellung der Würze zugesetzte Wasser in Grammen (100 g), f die Malztrockensubstanz, (also 100 g lufttrocknes Malz, verringert um seinen Wassergehalt).

Für den Extraktgehalt ist eine Differenz von 0,5 Proc. zulässig.

d) **Farbe der Würze.** Diese ist durch Vergleich mit einer Jodlösung in einem Flüssigkeitskolorimeter festzustellen. — Als Ausgangslösung dient eine N/100-Jodlösung (aus 1,27 g Jod und 4 g Kaliumjodid, in Wasser zu 1 Liter gelöst). Man giebt an, mit wie viel cem dieser Lösung 100 cem Wasser zu versetzen sind, um die gleiche Färbung zu erzeugen, wie sie die 10procentige Würze besitzt. — Die Jodlösung ist vor Licht geschützt aufzubewahren und öfter zu erneuern.

e) **Bestimmung des Zuckergehaltes.** Diese ist in der Würze gewichts-analytisch auszuführen. Man verdünnt 30cem Würze mit Wasser auf 200 cem.

Alsdann bringt man in eine Porcellan-Kasserole mit Deckel von 13 cm lichter Weite und etwa 350 cem Fassungsraum 50 cem FENKES'scher Lösung und erhitzt. Sobald diese Lösung zu kochen beginnt, lässt man 25 cem der wie eben angegeben verdünnten Würze aufkochen und erhält vom Beginn des neu eintretenden Siedens an gerechnet die Flüssigkeit genau 4 Minuten im Sieden. Der entstandene Niederschlag wird im ALLUM'schen Röhrchen gesammelt und, wie unter Saccharum angegeben, als metallisches Kupfer gewogen.

Das erhaltene Kupfer wird unter Zugrundelegung der WERN'schen Tabelle auf Maltose berechnet und als Rohmaltose angegeben.

Das Verhältnis von Zucker und Nichtzucker ergibt sich durch Rechnung aus dem Gesamtextrakt, wenn die gefundene Rohmaltose = 1,0 gesetzt wird.

II. Extractum Malti. (Ergänz.). Malzextrakt. Extrait de malt. Extract of Malt.

Darstellung. 1 Th. grob zerstoßenes (geschrotenes) Gerstenmalz (Luftmalz) wird mit 1 Th. Wasser gemischt und 8 Stunden bei 15–20° C. stehen gelassen. Dem Gemisch werden sodann 4 Th. Wasser von 65–70° C. zugesetzt. Man lässt diese Mischung unter häufigem Umrühren solange bei 55–60° C. stehen, bis eine abfiltrirte Probe mit Jodlösung nicht mehr blau gefärbt wird, bis also alle Stärke umgewandelt worden ist. (Vergl. auch Prüfung des Malzes S. 341.) Darauf wird das Ganze zum Sieden erhitzt und ausgepresst. Die abgepresste Flüssigkeit wird auf die Hälfte eingedampft, nach dem Erkalten durch Flanell geseiht und so schnell als möglich zur dicken Extraktkonsistenz eingedampft. Das Eindampfen kann auf dem Wasserbade, zweckmäßiger aber im Vakuum erfolgen.

Durch das Aufkochen werden die koagulirbaren Eiweißstoffe ausgefällt, wodurch eine Klärung der Extraktlösung bewirkt, gleichzeitig aber die Diastase unwirksam wird. Will man also die Eiweißstoffe in dem Extrakt und die Wirksamkeit der Diastase erhalten, so muss das Aufkochen unterbleiben und das Eindampfen unbedingt im Vakuum erfolgen.

Eigenschaften. Ein hellbraunes, in Wasser fast klar lösliches Extrakt von brotartigem Geruch und angenehm süßschleimigem Geschmacke. Damit es weder gährt noch schimmelt, darf es nicht mehr als 25 Proc. Wasser enthalten. Es besteht aus Maltose, Dextrin, geringen Mengen Eiweißstoffen; die Asche enthält die Phosphate des Calciums und Magnesiums. Die wässrige Lösung des Malzextraktes reagirt nur sehr schwach sauer. Der arzneiliche bez. diätetische Werth des Malzextraktes beruht auf seinem Gehalte an leicht resorbirbaren Kohlehydraten, der des ohne Aufkochen geklärten und im Vakuum eingedampften auch auf dem Gehalt an Diastase.

Prüfung. 1) Trocknet man 1 g bei 100° C. bis zum gleichbleibenden Gewichte, so müssen mindestens 0,75 g Rückstand erhalten werden. Oder: Löst man 1 Th. Malzextrakt in 2 Th. Wasser, so soll das spec. Gewicht dieser Lösung bei 15° C. nicht weniger als 1,112 haben. Vergl. bei Mel. — 2) Verascht man 5 g Malzextrakt, so soll man etwa 0,06 g — 0,1 Asche erhalten. Diese reagirt alkalisch. Die salpetersaure Lösung der Asche giebt mit Ammoniummolybdat einen reichlichen gelben Niederschlag. (Phosphorsäure.)

Bestimmung des Dextrins und der Maltose. Man löst 5 g Malzextrakt in 25 cem Wasser und versetzt diese Lösung unter Umrühren mit 400 g absolutem Alkohol. Nach 24stündigem Absetzen filtrirt man und wäscht den Niederschlag auf dem Filter zweimal mit absolutem Alkohol aus. Hierauf löst man den Niederschlag in circa 60 cem Wasser, kocht die Lösung auf, filtrirt sie und bringt sie nach dem Abkühlen auf 100 cem. Mit dieser Dextrin-Maltoselösung verfährt man wie folgt: A. Man erhitzt 50 cem mit 4 cem Salzsäure (von 25 Proc.) in einem Becherglase mit aufgelegtem Uhrglase 3 Stunden lang unter Einhängen in ein vollkochendes Wasserbad, dann setzt man das Kochen nach Entfernung des Uhrglases noch $\frac{1}{2}$ Stunde fort, kühlt ab, neutralisirt mit Natronlauge und füllt wieder auf 50 cem auf. 25 cem dieser Flüssigkeit (findet man mehr als 10 Proc. Dextrin, so ist der Versuch mit nur 20 cem zu wiederholen) verwendet man zur gewichtsanalytischen Bestimmung der Dextrose nach ALLIUS. Aus dem erhaltenen Kupferwerthe findet man die Menge der Dextrose aus der Tabelle von ALLIUS (s. Saccharum). B. Weiterhin verwendet man 25 cem der obigen Dextrin-Maltoselösung zur gewichtsanalytischen Bestimmung der mitgefüllten Maltose nach SOXHLET, findet nach der Wain'schen Tabelle die der erhaltenen Kupfermenge entsprechende Maltose und berechnet letztere durch Division mit 0,95 auf Dextrose. Aus der Differenz beider Dextrose-Mengen findet man durch Multiplikation mit 0,9 das Dextrin.

Die im Malzextrakt enthaltene Gesamt-Maltose bestimmt man, indem man 1 g Malzextrakt in Wasser zu 100 cem löset und 25 cem dieser Lösung zur gewichtsanalytischen Bestimmung der Maltose nach SOXHLET benutzt.

Durchschnittliche Zusammensetzung: 20—25 Proc. Wasser, 80—75 Proc. Trockenrückstand, 1,1—2,1 Proc. Asche, 48—70 Proc. Maltose, 2—16,0 Proc. Dextrin, 0,3—0,4 Proc. Phosphorsäure (P_2O_5), 0,75—1,5 Proc. Milchsäure.

Extractum Maltis siccum. Malzin. Trockenes Malzextrakt. Zur Darstellung wird das musförmige Malzextrakt auf Glasplatten gestrichen und bei ca. 80° C. ausgetrocknet. Unregelmässig gestaltete Massen, bräunlichgelb von angenehmem Geruch und Geschmack. 10 Th. desselben geben mit 3 Th. Wasser ein dickes Extrakt.

Durchschnittliche Zusammensetzung: 1,7—3,2 Proc. Wasser, 98,3—96,8 Proc. Trockenrückstand, 1,6 Proc. Asche, 71 Proc. Maltose, 5,0—9,4 Proc. Dextrin.

Das Präparat ist sehr hygroskopisch und muss vor Feuchtigkeit sehr gut geschützt aufbewahrt werden.

Mellin's Food, zur Säuglingsernährung, ist trockenes Malzextrakt.

Malt's Es ist erreicht. Extracti Maltis 5,0, Spiritus 7,5, Acidi salicylici 0,2, Aquae 100,0.

Boer's Pectoral. Pastillen aus Malzextrakt, Süssholzwurzel, Eibischwurzel und Isländischem Moos. Hustenmittel.

Marrol. Ein in England gebräuchliches diätetisches Präparat aus Malzextrakt, Rinderknochen-Mark und Calciumphosphat.

Extractum Maltis calcareatum (Ergänzb.). **Extractum Maltis cum Calce** (Hamb. V.). Malzextrakt mit Kalk. Rp. Calcii hypophosphorosi 1,0, Sirupi Sacchari 4,0, Extracti Maltis 95,0.

Extractum Maltis cum Chinino (Hamb. V.). Rp. Chinini-Ferro citrici 3,0, Aquae destillatae 3,0, Extracti Maltis q. s. ad 1000,0.

Extractum Maltis ferratum (Ergänzb. Hamb. V.). Rp. Ferri pyrophosphorici cum Ammonio citrico 2,0, Aquae destillatae 3,0, Extracti Maltis 95,0.

Extractum Maltis cum Ferro jodato. Ferri jodati saccharati 5,0, Extracti Maltis 95,0.

Extractum Maltis lupulnatum. Gehopftes Malzextrakt. Ist ein aus einer gehopften Malzwürze hergestelltes Extrakt. Es lässt sich auch durch Vermischen von 1 Th. Hopfenfluidextrakt mit 100 Th. Malzextrakt darstellen.

Extractum Maltis cum Ferro peptonato et Mangano (Hamb. V.). Rp. Sirupi Mangani 12,0, Sirupi Ferri peptonati 32,0, Extracti Maltis q. s. ad 1000,0.

Extractum Malti cum Oleo Jecoris Aselli (Ergänzb. Hamb. V.). Malzextrakt mit Leberthran. Gleiche Theile Leberthran und Malzextrakt werden schwach erwärmt und gemischt.

Extractum Malti cum Pepsino. Malzextrakt mit Pepsin. Rp. Pepsin 2,0, Glycerini 5,0, Extracti Malti 95,0.

Extractum Malti chinatum. Extracti Chinæ aquosi 5,0, Extracti Malti 95,0.

Malzbier. Ein stark eingemischter Malzauszug, durch Bierhefe schwach in Gährung versetzt, auf Flaschen gefüllt und pasteurisirt. Diese sog. Malzbiere haben einen nur geringen Alkoholgehalt (ca. 1 Proc.) aber genügend Kohlensäure, am angenehm trinkbar zu sein, und sind unbegrenzt haltbar. Diätetisches Ernährungsmittel. Der Ton ist auf den geringen Alkoholgehalt zu legen.

Malzwein. Maltonwein. Es ist Dr. SACKER gelungen, Malzauszüge in weinähnliche Getränke umzuwandeln. Zu diesem Zwecke werden Maischen aus Malz bereitet und diese zunächst der Milchsäuregährung unterworfen. Nachdem der gewünschte Säuregrad erreicht ist, wird die Milchsäuregährung durch Erhitzen aufgehoben. Zu der wieder erhaltenen Würze giebt man Rein-Kulturen von Weinhefen und vergärt die Würzen unter Zusatz von Rohrzucker und Zuleiten sterilisirter Luft. Der Charakter der Weine wird durch die benutzten Reihenen bedingt. Xeres-Hefen geben ein Xeres-ähnliches, solche von Oporto ein Portwein-ähnliches, ungarische Hefen ein Ungarwein-ähnliches Getränk. — Diese Getränke enthalten Milchsäure an Stelle der Weisssäure. Der Zucker ist zum Theil als Maltose zugegen. Am besten gelungen ist der sog. Portwein, am wenigsten gelungen der sog. Tokajer. Immerhin sind diese Getränke höchst beachtenswerthe Leistungen der Gährungstechnik.

Malzucker. Malzextraktbonbons. Malzbonbons. Unter diesem Namen werden von Kaufleuten mehr oder weniger geformte bez. unförmliche Stücke feilgehalten, welche nur selten etwas Malzextrakt enthalten, häufig aber nur aus geschmolzenem, nicht raffinirtem Zucker bestehen.

Cataplasma Ferment.

Hefe-Umschlag.

Rp. Ferment Cerevisiae 20,0
Farinæ secalinae 55,0
Aque 9 1/2

et fiat cataplasma.

Doracetum antiscorbuticum HENRICH.

Rp. Doracet Malti Hordel 100,0 : 800,0
Succ Citri recentis 15,0
Vinl Rhœnanl 120,0

Mit Zucker vermischt weinglasweise.

Elisir Malti DEQUECHER.

Rp. Sirupi Malti 10,0
Vinl Hispaniol 90,0

Elisir Malti et Ferri (Nat. form.).

Rp. Extracti Malti 250,0 cem
Ferri phosphorici 17,5 g
Aque 30,0 cem
Elisir aromatisl q. s. ad 1000,0 cem.

Extractum nutritivum Liebighani.

Liebig's Kindersuppenextrakt
Rp. Extracti Malti 100,0
Kalll bicarbonici 2,5

Salis colicaris 1,5

Sacchari Lactis

Sacchari albi 22 1/2

Dextrini 20,0

Extracti Lactis 100,0

Das Gemisch lässt sich in geschlossnem Glase nur einige Wochen conserviren.

Sirupus Malti (Hamb. V.).

Malzbrustsirup.

Rp. Extracti Malti 3,0
Sirupi Sacchari 2,0

Sirupus Malti fœniculatus.

Fenchelbrustsirup (Hamb. V.).

Rp. Olei Fœniculi 1,5
Mellis fœniculi
Sirup Malti ss 500,0

Trochisci Maltinae (COUTANT).

Rp. Maltinae (cum Saccharo Lactis) 10,0
Natrii bicarbonici 5,0
Magnesiae usine 10,0
Mannæ saccharinae 75,0

M. I. trochisci centum (100).

D. B. Nach jeder Mahlzeit eine Pastille.

III. Diastase. (Gall.) (Maltine.)

Darstellung. 1 Th. geschrotenes Luftmalz wird mit 2 Th. Wasser von Lufttemperatur übergossen und von Zeit zu Zeit umgerührt. Nach etwa 6stündiger Einwirkung kolirt man, presst die Flüssigkeit ab und filtrirt die Kolatur, am bestem im Eisschrank. Das erhaltene Filtrat gießt man in ein doppeltes Volumen von 95 procentigem Alkohol unter Umrühren ein. Man lässt absetzen, filtrirt den Niederschlag ab und trocknet in dünner Schicht ausgebreitet auf Glasplatten thunlichst rasch in einem Luftstrom, dessen Temperatur 45° C. nicht überschreitet (1).

Eigenschaften. Ein weisslichgelbes Pulver oder durchsichtige, gelbliche Blättchen. Sie löst sich zum grösseren Theil in Wasser, nur zu einem geringen Theil in verdünntem Alkohol, in starkem Alkohol ist sie unlöslich. Die Diastase ist ein Enzym, d. h. ein ungeformtes Ferment; sie hat die Fähigkeit, Stärke in Dextrine und Maltose (Isomaltose) zu

zerlegen. Die verliert diese Fähigkeit durch Erhitzen ihrer Lösung über 85° C. hinaus. — Man hat von ihr zu verlangen, dass sie ihr 50faches Gewicht Kartoffelstärke in reduzierenden Zucker verwandeln soll.

Prüfung. 0,1 g Diastase werden in 100 g Stärkekleister gelöst (welcher aus 8 g Kartoffelstärke bereitet worden ist) gelöst. Man erwärmt diese Mischung im Wasserbade unter gelegentlichem Umrühren während 6 Stunden auf 50° C. Nach dieser Zeit muss eine farblose, leicht filtrierende (!) Lösung erhalten werden, welche ihr fünffaches Volumen Fehling'sche Lösung (von welcher 10 ccm durch 0,05 g Glucose reducirt werden) reducirt.

Maltina (Maltine, Diastas). Unter diesem Namen kommt ein Präparat in den Handel, welches eine Mischung von etwa 1 Th. Diastase mit 9 Th. Milchaucker darstellt. Es liegen hier die Verhältnisse etwa wie beim Pepsin, bei welchem man mit dem gleichen Namen sowohl das concentrirte Enzym als auch dessen Verreibungen mit indifferenten Stoffen versteht. Man giebt es zu 1–2 g mehrmals täglich als verdauungsbeförderndes Mittel.

IV. Fermentum pressum. Presshefe. Pfundhefe. 1) Bierhefe (Oberhefe) wird zweimal mit etwa der zehnfachen Menge Wasser, welches 1 Proc. Ammoniumkarbonat enthält, eine Stunde macerirt und abgewaschen, dann mit einem Gemisch aus 2 Th. feinem Malzpulver und 10 Th. Stärke gemischt, so dass eine konsistente Masse entsteht, welche in 1,5–2 cm dicke Tafeln geformt wird. Diese Hefe ist alle 2–3 Tage frisch zu bereiten und an einem kalten Orte aufzubewahren. — 2) 100,0 g zerstoßenes Luftmalz, gemischt mit 1 kg Roggenmehl und 8 l warmem Wasser werden vier Stunden bei Seite gestellt, dann mit einer beliebigen Menge frischer Bierhefe (Oberhefe), welche man mit Wasser, welches 1 Proc. Ammoniumkarbonat enthält, abgewaschen hat, durchrührt und an einen 25–30° C. warmen Ort gestellt. Die schaumige Masse, welche sich hier an der Oberfläche der Flüssigkeit sammelt, wird wiederholt, so oft sie entsteht, mit einem Haarsiebe abgenommen, mit kaltem Wasser gemischt durch ein Sieb gegossen, dann in einem Kolatorium gesammelt, ausgedrückt mit ca. $\frac{1}{10}$ ihres Gewichtes feinem Pulver weissegebrannter Knochen gemischt entweder mit Stärkemehl zur Konsistenz der Presshefe gebracht, oder mit noch mehr Stärkemehl in eine bröcklige Masse verwandelt, diese an einem lauwarman Orte ausgetrocknet, zu Pulver zerrieben und als trockne Presshefe aufbewahrt. (Das Vermischen der Hefe mit Stärke wird indessen neuerdings als Fälschung aufgefasst.)

Fermentum Cerevisiae. Hefe. Wird von Bierbrauereu entnommen. Man giebt sie löffelweise bei Skorbit, Angina gangraenosa, Furunkeln, Diabetes. Aeusserlich benutzt man sie mit Mehlteig gemischt zu Umschlägen.

Hefenahrung. Besteht in der Hauptsache aus einem Gemenge von gesiebttem Malzmehl von Dörr- und Grünmalz mit Mehl aus nicht gemalster Gerste und aus Salzen, unter denen Calciumkarbonat und Magnesiumkarbonat überwiegen.

Malva.

Gattung der Malvaceae — Malvaceae — Malvaceae.

L. Malva silvestris L. in Europa weit verbreitet, östlich bis Indien, auch in Algerien und am Kap. Mit niederliegendem bis aufrechtem, rauhhauigem Stengel. Blätter mit meist fünf spitzen Lappen, der Rand kerbig-gesägt, am Grunde herzförmig oder gestutzt. Blüten rosa mit dunkleren Längsstreifen, Blumenblätter verkehrt eiförmig, tief ausgerandet. Fruchtstiel absteehend bis aufrecht.

Liefert Flores Malvae (Austr. Germ.). Flos Malvae (Helv.). Flores Malvae silvestris s. vulgaris s. coeruleae. — Malvenblüthen. Blaue Pappelblumen. Kaspappelblumen. Wilde Malvenblüthen. — Fleur de mauve (Gall.). — Mallow flowers.

Einsammlung. Die Blüten werden zur Zeit der völligen Entfaltung (Austr.) mit den Kelchen gesammelt und sorgfältig getrocknet, um die hierbei in ein zartes Blau

übergehende Farbe möglichst zu erhalten. 5 Th. frische geben 1 Th. trockne. Man pflegt sie ungeschnitten vorrätig zu halten und abzugeben.

Anwendung. Als schleimreiches, erweichendes und reizmilderndes Mittel innerlich und äusserlich, als Aufguss (1:5—10) und in Theemischungen.

II. Malva neglecta Wallr. Heimisch von Europa bis Indien, in Australien und Amerika eingeschleppt. Niederliegendes Kraut mit rundlich-herzförmigen, gekerbten Blättern, die leicht 5—7 lappig sind. Blumenblätter 2—3 mal so lang wie der Kelch, ausgebreitet. Fruchtsiel abwärts gebogen.

III. Malva rotundifolia L. Heimisch im nördlicheren Europa. Blumenblätter so lang wie der Kelch, sonst der vorigen sehr ähnlich und früher mit ihr zusammengefasst.

Alle 3 Arten liefern:

Folia Malvae (Anstr. Germ.). **Folium Malvae** (Helv.). **Herba Malvae.** — Malvenblätter. Pappelkraut. Käsepappel- oder Rossappelkraut. Hasenappelkraut. — **Feuille de mauve** (Gall.). — Mallow-leaves.

Die Epidermen der Blätter tragen Büschel- und kleine Drüsenhaare, im Mesophyll Schleimzellen und Oxalatdrüsen.

Einsammlung. In den Sommermonaten von den blühenden Pflanzen. 5—6 Th. frische geben 1 Th. trockne. Man sammelt von wildwachsenden oder kultivirten Pflanzen (II wird in Belgien und Ungarn kultivirt).

Verwechslungen mit anderen Arten der Gattung *Malva*, z. B. *M. moschata* L. werden leicht durch die tiefer getheilten Blätter erkannt, die genannte Art fällt auch durch ihren an Moschus erinnernden Geruch auf.

Anwendung. Zu erweichenden Umschlägen in Form der *Species emollientes*.

IV. Malva Alcea L. In Europa weit verbreitet. Mit aufrechtem, etwa 1 m hohem Stengel, Blätter handförmig-5theilig, die oberen 3theilig. Blüten gross, rosa-roth, Blumenblätter vorne angeschweift. Lieferte früher *Herba et Radix Alceae*, die letztere soll zur Verfälschung von *Radix Althaeae* dienen.

V. Althaea rosea (L.) Cav. Heimisch in der Türkei und in Griechenland, zahlreich in den Gärten kultivirt. Hochstämmig, rauhaarig mit grossen, schön geführten Blumen, die einzeln in den Blattachseln sitzend zu einer langen Traube zusammengefasst sind. Man verwendet die Blüten der dunkelbraun bis schwärzlich-violett blühenden Varietäten als:

Flores Malvae arboreae (Engl. u. z.). **Flores Alceae.** **Flores Malvae hortensis s. majoris s. rubrae.** — Stockrosenblüthen. Baummalve. Pappelrose. Stockmalven. — **Fleur de passeroie.** — Rose-mallow.

Die Blüten sind gegen 5 cm lang, die 5 Kronblätter fast verkehrt-herzförmig, quer breiter, ausgeschweift, der Nagel weiss bebartet. Der innere Kelch ist 5spaltig, der Aussenkelch 5—10spaltig, beide grau-grün-blau. **Bestandtheil** in allen Arten Schleim.

Einsammlung. Man sammelt die Blüten mit den Kelchen, trocknet und bewahrt sie geschnitten in Holzkästen auf. Die *Flores Malvae arboreae* sind calycibus des Handels dienen ihres besseren Aussehens wegen für den Handverkauf und in den Fällen, wo es lediglich auf die Ausnutzung des Farbstoffs ankommt.

Anwendung. Die Stockrosen werden wegen ihres Gerbstoff- und Schleimgehaltes in Form des Aufgusses oder der Abkochung (10—20:200) innerlich, bei leichten Halsentzündungen als Gurgelwasser benutzt. Die farbstoffreichen Blumenblätter dienen in Weingegenden vielfach dazu, dem Rothwein eine dunklere Farbe zu geben.

Charla exploratoria Malvae (Thymocarb.).

Malvenpapier.

Rp.	
Flores Malvae arboreae sine calycibus conc.	20,0
Liquor. Ammonii caust.	1,0
Espiritus (90 proc.)	900,0
Aquae destillatae	100,0

Man macerirt 8 Tage, presst, filtrirt und trinkt mit dem Filtrat stündliches Filterpapier. Das Papier wird durch Blauen roth, durch Alkalien grün. Kopfniedrigkeit gegen HCl. 1:13000, gegen NH₃ 1:20000.

Plumeau de fleur Malvae (Gall.).
 Plumeau de fleur de mauve.
 Rp. Flor Malvae 10,0
 Aquae destillat. ebullient. 1000,0.
 Nach $\frac{1}{2}$ Stunde auspreszen.

Species mollientes (Gall.).
 Espèces émollientes.
 Rp. Foliorum Verbasci concis. } aa
 " Althaeae " }
 " Malvae " }
 " Parietariae " }

Brust- und Blutreinigungsthee von ZÖFFEL, besteht aus Malvenblättern, Kümmel, Sassafras, Sassafras und Guajakholz.

Brust- und Lungenthee von ZERNI, wie voriger ohne Guajakholz.

Manaca.

Unter diesem Namen und auch als *Mercurio vegetal* kommen Wurzeln und untere Achsenstheile der im Äquatorialen Amerika heimischen *Franciscia uniflora* Pohl syn.: *Brunfelsia Hopeana* Benth. (Familie der Solanaceae — Salpiglossidene) nach Europa.

Beschreibung. Die Droge bildet ledersapulen- bis zweifingerdicke Stücke mit dünner, schwarzbrauner oder rostbrauner Rinde und rötlichgelbem Holz. In der Rinde stark verdickte Steinzellen und Oxalatdrüsen und in manchen Stücken (von der Achse) Fasern. Im Holz enge Gefässe, verdickte Fasern und spärliches Parenchym. Markstrahlen eine Reihe breit, auffallend hoch. Die Achsenstücke lassen an der Aussengrenze des Markes das intraxyläre Phloem erkennen und Steinzellen.

Bestandtheile. Zwei Alkaloide: Mauacin $C_{77}H_{133}N_3O_{16}$, das durch Respirationsstillstand tödtet und die Sekretion der Drüsen reizt, und Manacein $C_{118}H_{193}N_5O_{18}$ (oder $C_{118}H_{193}N_5O_{17}$) von ähnlicher Wirkung.

Anwendung. Als Antisyphiliticum, Antiarthritis und Diureticum.

Man verwendet die Droge als Fluidextrakt mit Natriumsulcyat zusammen.

Manganum carbonicum.

Manganum carbonicum. Mangankarbonat. Manganokarbonat. Kohlensaures Mangan(oxydul). Carbonate de manganèse (Gall.). Mangan Carbonas. $MnCO_3$. Mol. Gew. = 115.

Darstellung. Man löst einerseits 100 Th. krystallisiertes Mangansulfat in 1000 Th. abgekochtem, warmem Wasser, andererseits 130 Th. krystallisiertes Natriumkarbonat in 1000 Th. gleichfalls abgekochtem, warmem Wasser. Beide Lösungen werden — jede für sich — filtrirt, hierauf wird die Mangansulfatlösung in die Natriumkarbonatlösung unter Umrühren eingegossen. Man lässt den entstehenden Niederschlag absetzen, dekanthirt die Flüssigkeit, wäscht den Niederschlag zunächst einmal durch Dekanthiren, später auf dem Filter, bis zum Verschwinden der Schwefelsäure-Reaktion und trocknet ihn schliesslich bei 50–60° C.

Eigenschaften. Ein weisses oder rötlich-weisses, zartes Pulver ohne Geruch und Geschmack, fast unlöslich im Wasser, leicht löslich unter Aufbrausen in Essigsäure, Salzsäure, Schwefelsäure etc. und mit diesen Säuren blassrötliche Salzlösungen gebend. Schmilzt man eine Spur des Salzes mit einer Mischung von Natriumkarbonat und Kaliumnitrat, so erhält man eine intensiv grün gefärbte Schmelze. — Beim Glühen des Salzes an der Luft entweicht Kohlensäure, und es hinterbleibt ein schwarzer, aus Manganoxyduloxyd bestehender Rückstand (und zwar 66,3 Proc. desselben) von der Zusammensetzung Mn_2O_3 .

Prüfung. Das Manganokarbonat darf an kaltes Wasser nichts Lösliches abgeben und muss in verdünnter Salzsäure leicht und klar löslich sein. Diese saure salzsaure Lösung wird in mehrere Theile getheilt und geprüft: 1) mit Schwefelwasserstoffwasser. Es erfolgt keine oder (wegen Gegenwart von Spuren Manganioxyd) eine höchst unbedeutende weisse Trübung. Eine farbige Trübung oder Fällung deutet auf fremde

Metalle. — 2) Die mit Schwefelwasserstoff gesättigte Lösung giebt nach reichlichem Zusatz von Natriumacetatlösung keine weisse Trübung (Abwesenheit von Zink). — 3) Die salzsaure Lösung führt sich auf Zusatz von Galläpfeltinktur nicht violett oder dunkelfarbig (Abwesenheit des Eisens). — 4) Sie bleibt ferner mit reichlicher Menge Ammoniumchlorid und darauf mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschuss versetzt klar (Abwesenheit der Thonerde), ebenso auf darauf folgenden Zusatz von Ammoniumoxalat (Abwesenheit von Kalkerde).

Aufbewahrung. Ueber diese ist nichts zu bemerken.

Anwendung. Die Anwendung des Mangankarbonats beruht auf der Annahme einiger Physiologen, dass Mangan ein normaler Bestandtheil des Blutes sei und zu den blutbildenden Stoffen gehöre. Diese während der letzten Jahre wieder in Aufnahme gekommene Ansicht lässt also kleine Mengen von Manganpräparaten zur Unterstützung der Eisenmittel nehmen. In den Magen gebracht, wird das Mangankarbonat gut vertragen, wegen der Dosirung ist daher wenig zu bemerken. Man giebt es zu 0,2—0,4—0,6 g mehrmals täglich, gewöhnlich mit Eisenpräparaten zusammen.

Manganum tannicum.

Rp. Manganul carbonici	4,0
Acidi tannici	7,0
Aquae destillatae	5,0

Man mischt und bringt die Mischung im Wasserbade zur Trockne.

Pilulas Ferri et Manganul carbonici
HARRISON, BURTON.

Rp. Ferri sulfurici cryst.	10,0
Manganul sulfurici cryst.	3,5
Kalli carbonici	10,0
Sacchari albi	9,0
Radialis Athanasii	q. s.

Man bereitet eine Masse nach Art der STANNON'Schen und formt 150 Pillen, die mit Zimmpulver zu bestreuen sind. Bei Chlorose, Anämie.

Pulvis aerophorus ferro-manganus.
POODRE gazogene ferro-manganus
BUNN.

Rp. Ferri sulfurici sicc.	3,0
Manganul sulfurici sicc.	3,0
Natrii bicarbonici	
Sacchari albi	
Acidi tartarici	aa 10,0.

Dreimal täglich 1/2 Theelöffel in Wasser oder Wein zu nehmen.

Erkennung und Bestimmung. Die Oxydulsalze des Mangans leiten sich vom Manganoxydul MnO ab. Sie sind blasseröth gefärbt und zeigen folgendes Verhalten:

1) Kalihydrat oder Natronhydrat fällen weissliches Manganhydroxyd $Mn(OH)_2$, welches an der Luft rasch Sauerstoff aufnimmt und in braunes Mangansuperoxydhydrat übergeht. — 2) Eine Lösung eines Mangansalzes, welche Ammoniumchlorid enthält, wird durch Ammoniak zunächst nicht gefällt. Infolge Aufnahme von Luftsauerstoff scheidet sich aber braunes Mangansuperoxydhydrat aus. — 3) Natriumcarbonat fällt weisses oder blasseröthliches Manganokarbonat $MnCO_3$. — 4) Ammoniumsulfid fällt fleischfarbiges Mangansulfid MnS . — 5) Die Phosphorsalzperle wird in der Oxydationsflamme violett gefärbt, in der Reduktionsflamme farblos. — 6) Alle Manganverbindungen geben beim Schmelzen mit Soda und Salpeter eine intensiv grüne Schmelze. (Beweisende Reaktion.)

Man bestimmt das Mangan in der Regel als Manganoxyduloxyd. Und zwar fällt man Lösungen, welche weder Ammonsalze noch Salze organischer Säuren enthalten, mit Natriumcarbonat, wäscht das gefällte Manganokarbonat aus und glüht es im Platintiegel an der Luft. Bei Gegenwart von Ammonsalzen fällt man das Mangan zunächst durch Ammoniumsulfid als Mangansulfid, wäscht dieses mit einer dünnen Natriumsulfidlösung aus, löst es alsdann in Salzsäure, fällt das Mangan aus der durch Erhitzen von Schwefelwasserstoff befreiten Lösung mit Natriumcarbonat und führt das ausgewaschene Manganokarbonat durch Glühen an der Luft in Manganoxyduloxyd Mn_2O_3 über. Es ist beachtenswerth, dass alle Oxyde des Mangans und alle Mangansalze mit in der Hitze flüchtigen Säuren beim Glühen an der Luft in Manganoxyduloxyd Mn_2O_3 übergehen.

Manganum chloratum.

Manganum chloratum. Manganochlorid. Manganochlorür. Chlorure de manganèse. Manganul Chloridum. $MnCl_2 + 4H_2O$. Mol. Gew. = 198.

Darstellung. 1) Man übergiesst 10 Th. reines Mangankarbonat mit 50 Th. destillirtem Wasser und fügt allmählich, unter Umrühren, zuletzt unter Erwärmen, 25,5 Th. Salzsäure von 25 Proc. hinzu. Die Lösung wird filtrirt, das Filtrat durch Eindampfen eingengt und an einem kühlen Orte zur Krystallisation gebracht. Die Krystalle werden durch Wälzen auf Fließpapier abgetrocknet. — 2) Aus den salzsauren Manganlösungen von

der Chlorestwicklung kann man das Mangandioxyd leicht gewinnen, indem man durch Eindampfen der Laugen zunächst die freie Salzsäure entfernt, alsdann den Salzurückstand in Wasser löst, und die filtrirte Lösung mit einem Ueberschuss von Mangankarbonat einige Zeit erhitzt, bis eine abfiltrirte Probe durch Kaliumferrocyanid nur weiss, nicht mehr bläulich gefällt wird. Man filtrirt, säuert das Filtrat schwach mit Salzsäure an und bringt es durch Eindampfen zur Krystallisation.

Eigenschaften. Manganochlorid krystallisirt aus der wässerigen Lösung mit 4 Mol. H_2O in rötlichen, feucht aussehenden Tafeln. Es ist stark hygroskopisch und in Wasser leicht löslich, bei $15^\circ C.$ etwa im Verhältnisse von 1 : 1. Auch in wasserhaltigem Alkohol ist es löslich. — Die verdünnte wässerige Lösung ist fast farblos, die concentrirtere bläuerlich, die alkoholische grünlich. — Der Geschmack ist bitterlich-styptisch, scharf, hintennach salzig.

Prüfung. Die wässerige, mit einigen Tropfen Salzsäure sauer gemachte Lösung verhält sich gegen Reagentien wie die salzsaure Lösung des reinen Manganokarbonats (siehe S. 347).

Aufbewahrung. In dicht geschlossenen Glasgefässen. Das durch Eindampfen bis zur Trockne gewonnene Salz hält sich gut.

Anwendung. Man giebt es verhältnissmässig selten für sich oder in Verbindung mit Eisen zu 0,1–0,2–0,4 zwei- bis viermal täglich in Lösung. Pillen etc., äusserlich in Lösung zu Mund- und Gurgelwässern (1,0–5,0 auf 100,0 Wasser, schleimige Flüssigkeiten) bei syphilitischen, skorbutischen Rachengeschwüren.

Gottl. haemostaticum Osborn.

Rp. Mangan chlorat 5,0

Spiritus dilut. 20,0.

Bei heftigem Nasenbluten $\frac{1}{2}$ stündlich 10–15 Tropfen.

Manganum hyperoxydatum.

Manganum hyperoxydatum (Ergänz. Helv.). Bioxyde de manganèse (Gall.). Mangan Dioxidum (U-St.). Manganum peroxydatum. Manganum oxydatum nativum. Mangansuperoxyd. Manganuloxyd. Braunstein. MnO_2 . Mol. Gew. = 87.

Der Braunstein oder Pyrolusit ist das wichtigste, und in den grössten Mengen vorkommende Mangan-Mineral. Er wird gefunden im Erzgebirge, Harz und Thüringen, an der Lahn, in Mähren, Spanien und Kapland, seltener krystallisirt in stahlgrauen rhombischen Säulen, gewöhnlich in derben oder faserig-strahligen Massen vom spec. Gew. 4,7–5,0.

In den Handel gelangt der Braunstein entweder als derbe Massen von der Grösse einer Wallnuss bis Faustgrösse oder als ein grobes Pulver.

Eigenschaften. Guter Braunstein stellt grauschwarze bis stahlgraue, derbe oder faserig-strahlige Massen dar, welche auf Papier schwarzgrau abtönen, und zerrieben ein grauschwarzes, stumpfes Pulver liefern, während andere Manganerze (welche nicht aus Manganuloxyd bestehen) einen braunen Strich und ein mehr oder weniger bräunliches Pulver geben.

In Wasser und in Alkohol ist Braunstein unlöslich. Von Schwefelsäure (auch von concentrirter) wird er in der Kälte nicht angegriffen, ebenso nicht von Salpetersäure. Beim Erhitzen mit conc. Schwefelsäure entsteht unter Entwicklung von Sauerstoff = Mangansulfat. Von starker Salzsäure wird er in der Kälte zu Mangantetrachlorid $MnCl_4$ gelöst, welches beim Erwärmen in Manganchlorür $MnCl_2$ und freies Chlor Cl_2 gespalten wird. — Bei Gegenwart leicht oxydirbarer Substanzen wie Oxalsäure, Zucker, Formaldehyd u. s. m. wird der Braunstein auch von verdünnten Mineralsäuren schon in der Kälte verhältnissmässig leicht zu den entsprechenden Manganoxysulfaten gelöst. — Beim Erhitzen giebt das Mangansuperoxyd $\frac{1}{2}$ seines Sauerstoffs ab unter Uebergang in Manganuloxuloxyd $3MnO_2 = Mn_2O_3 + O_2$.

Der natürliche Braunstein ist in der Regel nicht reines Mangansuperoxyd, sondern durch zufällige Beimengungen (Gangart) mehr oder weniger verunreinigt. Diese Gangarten bestehen in Calciumcarbonat, Kieselsäure, Eisenoxyd, Thon, Baryumsalzen und anderen Mineralien. Da aber das Mangansuperoxyd MnO_2 , der werthvollste Bestandtheil ist, wegen dessen der Braunstein hauptsächlich in der Technik verwendet wird, so ist es erforderlich, dessen Gehalt im Braunstein feststellen zu können.

Werthbestimmung. A. Der Pharmakopöen. Diese ist z. Th. eine empirische: Man erhitzt in einem Kölbchen eine gewogene Menge feingepulverten Braunstein mit einer gewogenen Menge krystallisirtem Ferrosulfat und einer hinreichenden Menge verdünnter Salzsäure bis zum Sieden und filtrirt. Das Filtrat darf alsdann mit Ferricyankaliumlösung nicht sogleich eine Blaufärbung geben. In dieser Weise schreiben vor:

Ergänzb.: 1 g feingepulverter Braunstein werde mit 4,0 g krystall. reinem Ferrosulfat und 20,0 g Salzsäure (von 12,5 Proc. HCl) allmählich zum Sieden erhitzt. Das Filtrat darf mit Kaliumferricyanidlösung nicht sogleich eine blaue Färbung geben. Hierdurch wird ein Mindestgehalt von 62,8 Proc. MnO_2 verlangt.

U-St. 1 g feingepulverter Braunstein werde mit 5 cem Wasser gemischt, dazu gebe man 4,22 g kryst. reines Ferrosulfat und 10 cem Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und erhitze 15 Minuten im Wasserbade, zum Schluss kurze Zeit zum Sieden. Das abgekühlte Filtrat darf durch Kaliumferricyanidlösung nicht sogleich gebläut werden. Hierdurch wird ein Braunstein mit mindestens 66 Proc. MnO_2 verlangt.

Helv. schreibt ein jodometrisches Verfahren vor: 0,2 g Braunstein werden mit 15 cem Salzsäure in einem geeigneten Apparate erhitzt und das entweichende Chlor in einer Lösung von 3,0 g Kaliumjodid in 20 cem Wasser aufgefangen. Wird das ausgeschiedene Jod alsdann mit $\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung titirt, so sollen davon mindestens 35 cem erforderlich sein, entsprechend einem Minimalgehalt von 75 Proc. MnO_2 .

B. Des Handels. Im Handel bedient man sich zur Werthbestimmung des Braunsteins entweder der chlorometrischen Methode oder der vom Verein deutscher Sodafabrikanten jetzt allgemein angenommenen oxydimetrischen Methode mit Ferrosulfat und Kaliumpermanganat.

1) Chlorometrisch. Man benutzt dabei den hier angegebenen einfachen Apparat: Ein Kölbchen a von etwa 60 cem Fassungsraum ist mittels eines reinen Korkes (besser noch durch Glasschliff) mit der Leitungsröhre b verbunden. Diese ist nahe der Spitze



Fig. 30.

aufgeblasen und ist an ihrem unteren Ende in eine Spitze ausgezogen, beides um ein etwaiges Zurücksteigen der vorgelegten Flüssigkeit unschädlich zu machen. Die Leitungsröhre b geht durch einen lose aufsitzenden oder schwach gekerbten Kork c in ein grosses Probirglas d von ca. 330 mm Länge und ca. 25–30 mm Weite und dieses Probirglas steht seinerseits in einem als Kühler dienenden Glaszylinder e von etwa 350 mm Höhe und 60–70 mm lichter Weite. Man füllt den äusseren Cylinder e mit eiskaltem Wasser zur Kühlung und bringt in das Probirglas d eine entsprechende Menge Kaliumjodidlösung. Dann wägt man in das Kölbchen a recht genau etwa 0,2 g feingepulverten Braunstein (Durchschnittsmuster) ein, übergiesst mit 20 cem Salzsäure (von 25 Proc. HCl), verbindet es sofort mit dem Apparat und erhitzt nun mit einer in der Hand zu haltenden Flamme. Man leitet die Destillation so, dass das Chlor nicht zu stürmisch entweicht, und dass auch ein Zurücksteigen der vorgelegten Kaliumjodidlösung nicht stattfindet. Wenn die Zersetzung beendet ist, destillirt man den grössten Theil der Salzsäure über, um das Chlor vollständig in die Kaliumjodidlösung überzuführen, und zieht dann, ohne die Flamme unter dem Kölbchen wegzunehmen, das Rohr b aus der vorgelegten Kaliumjodidlösung heraus. Man spült nun das Rohr b auswendig und inwendig mit destillirtem Wasser mit Hilfe eines Trichters in einen Kolben, bringt die vorgelegte Kaliumjodidlösung quantitativ dazu, spült das Probirglas gleichfalls mehrmals nach und lässt diese Spülwasser in den erwärmten Kolben einlaufen, spült auch den benutzten Trichter nach. Dann lässt man von einer $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung unter Umschwenken soviel zulaufen, dass die Flüssigkeit noch weingelb erscheint. Sobald dies der Fall ist, giebt man etwas filtrirte Stärkelösung zu und titirt mit der Natriumthiosulfatlösung bis zur gerade eintretenden Entfärbung der nunmehr durch

Bildung von Jodstärke blaufarbene Flüssigkeit. — Nach der Gleichung $\text{MnO}_2 + 4\text{HCl} = 2\text{H}_2\text{O} + \text{MnCl}_2 + \text{Cl}_2$ zeigen 71 Th. Chlor = 87 Th. Mangansuperoxyd an. Daraus ergibt sich ohne weiteres, dass 1 cem $\frac{1}{10}$ -Natriumbiosulfatlösung = 0,00435 g Mangansuperoxydlösung ansteigt.

Man erhält also den Procentgehalt x an freiem Chlor nach folgender Formel:

$$x = \frac{[a \cdot 0,00435] \cdot 100}{g}$$

worin a die Anzahl der verbrauchten cem $\frac{1}{10}$ -Natriumbiosulfatlösung, g die Menge des angewendeten Braunsteins in Grammnen bedeutet.

2) Oxydimetrisch nach den Vereinbarungen der deutschen Sodafabrikanten:

Man wägt 1,0875 des feinst gepulverten und längere Zeit bei 100° C. getrockneten Braunsteins ab, bringt ihn in einen mit Bunsen'schem Kautschuk-Ventil versehenen Auflösungskolben n. Fig. 81, setzt hierzu (in 3 Pipettenfüllungen à 25 cem) 75 cem von einer Lösung von 100 g reinem krystall. Ferrosulfat und 100 cem konc. Schwefelsäure mit Wasser zu 1 Liter gelöst, deren Titer mit der nämlichen Pipette gegenüber einer Halbnormalkaliumpermanganatlösung (15,820 g chemisch-reines Kaliumpermanganat in Wasser zu 1 Liter gelöst) an dem gleichen Tage genau ermittelt worden ist. (Man verdünnt hierbei die zu prüfende saure Eisenlösung mit dem 4–8fachen Volumen destillirten Wassers.) Alsdann verschliesst man den Kolben mit seinem Ventilkork und erhitzt solange, bis der Braunstein bis auf einen nicht mehr dunkel gefärbten Rückstand zersetzt ist. Während des Erkaltes muss das Ventil gut schliessen, was man am Zusammenklappen des Kautschukröhrchens sieht. Nach völligem Erkalten verdünnt man mit 200 cem Wasser und titirt mit der Kaliumpermanganatlösung, bis beim Umschwenken die schwache Rosafarbe nicht mehr augenblicklich verschwindet, sondern mindestens $\frac{1}{2}$ Minute stehen bleibt (spätere Entfärbung wird nicht beschtet). Die jetzt gebrauchte Menge wird von der 75 cem Eisenlösung entsprechenden abgezogen. Von dem Reste entspricht jeder cem 0,02175 g oder 2 Proc. MnO_2 .



Fig. 81.

Prüfung. Ausser der Werthbestimmung hat man den Braunstein noch auf das Vorhandensein oder auf einen Gehalt von Sulfiden (z. B. Antimonensulfid, mit dem er infolge Verwechslung gemischt worden sein kann) zu prüfen. Der Braunstein wird nämlich häufig dem Kaliumchlorat zur Sauerstoffentwicklung zugesetzt. Und während eine Mischung von Kaliumchlorat und Braunstein völlig gefahrlos ist, könnte eine solche, welche viel organische Substanz oder Antimontrisulfid enthält, zu furchtbaren Explosionen führen. Man prüft wie folgt:

2 g des gepulverten Braunsteins sowie 5 g krystall. Oxalsäure werden in einem Kölbchen mit einer Mischung von 5 cem konc. reiner Schwefelsäure und 15–20 cem Wasser $\frac{1}{2}$ Tag lang auf dem Wasserbade erhitzt. Braunstein geht dabei in Lösung, während Kohle und Antimontrisulfid ungelöst bleiben.

Anwendung. Der Braunstein findet therapeutisch nur höchst selten in Gaben von 0,2–1,0 g Anwendung bei entzündlichen Fiebern, atonischen Diarrhöen, Chlorose. Aeusserlich als austrocknendes und heilendes Mittel bei verschiedenen Hautleiden in Salben mit 5 bis 10 Th. Fett.

Seine hauptsächlichste Verwendung findet er zur Darstellung des Chlors, ferner zur Entfärbung des Glases.

Unguentum antezanthemicum GRILLER.	
Rp. Mangan hyperoxydati	10,0
Adipis acidii	25,0.
Kitt für Dampfessel, eiserner Röhren etc.	
Mastic-Serbat.	
Rp. Mangan hyperoxydati	
Lithargyri puriss.	AA 50,0
Graphites levigati	5,0
Vernix Olei	q. s.

Kitt für Dampfapparate und Dampfhehn.

Rp. Mangan hyperoxydati	10,0
Graphites	12,0
Cerussus	
Miscell	AA 5,0
Poli sabin	3,0
Vernix Olei	q. s. (18,0).

Man verarbeitet unter Erwärmen und Schlagen zum Kitt.

Chlorometrische Grade. In Frankreich versteht man unter „Chlorometrischen Graden“ des Braunsteins die Procente Mangansuperoxyd. Ein Braunstein von 75 chlorometrischen Graden enthält demnach 75 Proc. MnO_2 .

Manganum sulfuricum.

Manganum sulfuricum (Ergänzb.). Manganosulfat. Mangansulfat. Schwefelsaures Mangan(oxydul). Sulfate de manganèse (Gall.). Mangani Sulfas (U-St.). Vitriolus manganosus. Manganvitriol. $\text{MnSO}_4 + 4\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 223.

Darstellung. Man rührt einen guten, hochprocentigen Braunstein mit conc. Schwefelsäure zu einem Brei und erhitzt diesen mittels eines Windofens in einem hessischen Tiegel solange, bis weisse Dämpfe nicht mehr entweichen, d. h. bis die im Ueberschuss zugesetzte Schwefelsäure nahezu vollständig entfornt ist. Alsdann lässt man erkalten, zieht den Rückstand unter Erwärmen mit der 4fachen Menge Wasser aus, filtrirt und prüft das Filtrat durch Zusatz von Kaliumferrocyanidlösung auf Eisen.¹⁾ Ist dieses abwesend, so kann man das Filtrat direkt durch Eindampfen, Concentriren und durch weiteres langsames Abdampfen bei 20–30° C. zur Krystallisation bringen. Ist dagegen Eisen noch in Lösung, so versetzt man den nicht filtrirten wässrigen Auszug mit einem mässigen Ueberschuss von frisch gefälltem (und gut ausgewaschenem) Manganokarbonat und erwärmt solange, bis eine Probe des Filtrats sich als eisenfrei erweist. Das eisenfreie Filtrat wird wie vorher weiter verarbeitet. — Die ausgeschiedenen Krystalle werden zwischen Filtrirpapier abgetrocknet und in gut zu verschliessende Gefässe gebracht.

Eigenschaften. Die Krystallform und der Wassergehalt des Manganosulfats wechseln nach der Temperatur, bei welcher die Abscheidung des Salzes stattfindet. Die zwischen 20 und 30° C. entstehenden Krystalle sind blasseröthe, rhombische Prismen, welche in 0,8 Th. Wasser löslich, in Weingeist unlöslich sind. Die Krystalle verwittern an der Luft. — Die wässrige Lösung ist neutral. Sie giebt mit Baryumchlorid einen weissen, in Salzsäure unlöslichen, auf Zusatz von Ammoniak, Ammoniumchlorid und Schwefelwasserstoffwasser einen fleischrothen Niederschlag.

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung soll weder durch Schwefelwasserstoffwasser verändert (fremde Metalle), noch durch Kaliumferricyanid blau gefärbt werden (Eisenoxydulsalz). — 2) Wird aus der wässrigen Lösung das Mangan durch Ammoniumcarbonatlösung völlig ausgefällt, so soll das Filtrat nach dem Eindampfen einen feuerbeachtlichen Rückstand nicht hinterlassen (Magnesiumsalze und Salze der Alkalien). — 3) Die Lösung von 1 g Manganosulfat und 1 g Natriumacetat in 20 ccm Wasser darf nach Zusatz einiger Tropfen Essigsäure durch Schwefelwasserstoffwasser nicht getrübt werden. (Weisse Trübung = Zinksulfid.) — 4) 1 g des krystall. Manganosulfats soll beim schwachen Glühen 0,665 bis 0,678 g des wasserfreien Salzes hinterlassen. Die obige Formel verlangt einen Rückstand von 67,7 Proc.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefässen, um das Verwittern der Krystalle zu verhindern.

Anwendung. Das Manganosulfat wird in der nämlichen Weise therapeutisch angewendet wie das Mangankarbonat. Ausserdem dient es zur Herstellung galenischer und chemischer Mangan-Präparate. Man giebt es bei Leiden der Milz, Leber, ferner bei Gicht zu 0,2–0,4–0,6 mehrmals täglich; Ausserlich in Salben gegen verschiedene Hautkrankheiten.

Manganum sulfuricum siccum. Entwässertes Manganosulfat. 100 Th. krystallisirtes Manganosulfat werden zerrieben und zunächst in trockener Luft zum Verwittern gebracht, alsdann im Wasserbade bis zum konstanten Gewichte ausgetrocknet. Man erhält so ein fast weisses Pulver mit einem Stich ins Röthliche, von der Zusammensetzung $\text{MnSO}_4 + \text{H}_2\text{O}$.

Mixtura antiferriena Goodei.
Rp. Mangan sulfurici crystalli 5,0
Aqua destillata 100,0
Stündlich $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Esslöffel bei Icterus mit mangelhafter Gallenabsonderung.

Pilulae antiferriena Pétrequin.
Rp. Ferri sulfurici crystalli 7,5

Mangan sulfurici cryst. 2,5
Natrii carbonici cryst. 12,0
Sacchari albi 5,0
Radici Altheae q. s.

Man bereite nach Art der Blaupaschen eine Pillenmasse und forme 160 Pillen, die mit Zimmt bestreut werden.

¹⁾ Man beabsichtigt, nach dieser Vorschrift das Eisen als unlösliches basisches Ferrosulfat abzuscheiden.

Pillulae Mangani Jodati.		Sirupus Mangani Jodati.	
Rp. Mangani sulfuric.	5,0	Rp. Mangani sulfuric. cryst.	3,5
Kali Jodati	7,5	Sirup. Sacchari	92,0
Sacchari albi		Kali Jodati	5,4
Radiola Althaeae	53 5,0		

Man forme 120 Pillen, die mit Pflaster zu überziehen sind. Jede Pille enthält etwa 0,05 g Manganojodid.

Der Sirup enthält 5 Proc. Manganojodid.

Mangani Salia varia.

Manganum boricum. Manganborat. Borsaures Manganoxydul. $Mn(BO_2)_2 + 2H_2O$. Mol. Gew. = 177.

Man erhält dieses Salz, indem man eine Lösung von 10 Th. Mangansulfat ($MnSO_4 + 4H_2O$) in 100 Th. Wasser mit einer anderen Lösung von 9,5 Th. Borax in 100 Th. Wasser füllt, den entstehenden Niederschlag auswäscht und trocknet. — Ein rötlich weisses in Wasser fast unlösliches Pulver. Es dient zur Darstellung von Firnissen und als Siccativ.

Siccativ Gaulois. Eine Mischung von 5–10 Th. Manganborat und 95–90 Th. Annalin bez. todtegebranntem Gips.

Liquor Mangani glycosati (Ergänzb.). Flüssiges Manganglykosat. 87 Th. Kaliumpermanganat werden in 5000 Th. heissem destillirtem Wasser gelöst. Zu der auf 60° C. erkalteten Lösung fügt man hinzu 50 Th. Stärkezucker. Nach einstündigem Stehen wird der erhaltene Niederschlag durch Dekanthiren wiederholt ausgewaschen, auf einem leinenen Tuche gesammelt, gelinde gepresst und nach Zusatz von 600 Th. Stärkezucker und 225 Natronlauge (von 15 Proc. NaOH) solange im Wasserbade erwärmt, bis sich die Masse klar in Wasser löst. Die Lösung wird mit soviel 5 Proc. Weingeist enthaltendem Wasser verdünnt, dass das Gesamtgewicht der Flüssigkeit = 1500 Th. ist. Das Präparat enthält mindestens 2 Proc. Mangan.

Liquor Ferri peptonati cum Mangano. Eisenpeptonatessenz mit Mangan (Ergänzb.). Man bereitet zunächst die Eisenpeptonatessenz des Ergänzungsb. nach der Bd I, S. 1125 angegebenen Vorschrift. Nachdem man den ausgewaschenen Niederschlag mit Hilfe von Zuckersirup und 15procentiger Natronlauge in Lösung gebracht hat, werden nun nicht die auf Zeile 11 und 12 der genannten Seite gemachten Zusätze gemacht, sondern die folgenden: Flüssiges Manganglykosat 50,0, Spiritus (90 Proc.) 100,0, Pomeranzentinktur 3, Aromatische Tinktur 1,5, Vanilletinktur 1,5, Essigäther 5 Tropfen, Wasser q. s. ad 1000,0. Klare rötlich-braune Flüssigkeit, welche mindestens 0,8 Proc. Eisen und 0,1 Proc. Mangan enthält. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Liquor Ferri saccharati cum Mangano (Ergänzb.). Eisen-Mangan-Essenz. 200,0 g Eisenzucker (Ferrum oxydatum saccharatum solubile) werden in 644,0 g destillirtem Wasser gelöst. Der Lösung werden in der angegebenen Reihenfolge zugesetzt: Flüssiges Manganglykosat 50,0 g, Spiritus (90 Proc.) 100,0 g, Pomeranzentinktur 3,0 g, Aromatische Tinktur 1,5 g, Vanilletinktur 1,5 g, Essigäther 5 Tropfen. Klare, rötlichbraune Flüssigkeit. 100 Th. derselben enthalten mindestens 0,6 Th. Eisen und 0,1 Th. Mangan. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Manganum dextrinatum mit 3 Proc. Mn. (Nach E. DREYERICH.) 87,5 g Kaliumpermanganat werden in 4500 g heissem destillirtem Wasser gelöst. In die erkaltete Flüssigkeit trägt man unter Umrühren ein 45,0 g Zuckerpulver und lässt 24 Stunden stehen. Man wäscht den Niederschlag durch Dekanthiren, bis das Waschwasser ohne erheblichen Rückstand verdampft. Dann sammelt man ihn auf einem Tuche und presst ihn bis zu einem Gewichte von 300,0 g ab. Den Rückstand verreibt man mit 960 g reinem Dextrinpulver und fügt dann 50 g Natronlauge von 1,170 spec. Gew. hinzu. Man erhitzt die Mischung im Dampfbade, bis eine Probe sich klar in Wasser löst, und dampft dann zur Trockne. Man erhält ein Kilo eines 3proc. Präparats.

Manganum mannitatum. Mangannannit mit 3 Proc. Mn. Nach E. DREYERICH. Wird in der nämlichen Weise bereitet wie das Mangandextrinat, und nimmt man an Stelle von 960 g Dextrin = 960 g Mannit.

Manganum saccharatum. Mangansaccharat. Manganzucker. Mit 3 Proc. Mn. Nach E. DREYERICH. Wird in der nämlichen Weise bereitet wie das Mangandextrinat, und nimmt man an Stelle von 960 g Dextrin = 960 g Zuckerpulver.

Sirupus Mangani oxydati. Mangansirup. (Hamb. V.). 58 Th. Kaliumpermanganat werden in 3000 Th. heissem destillirtem Wasser gelöst. Der auf 60° C. abgekühlten

Lösung fñgt man zu 350 Th. Zuckerpulver. Der Niederschlag werde nach dem Absetzen zweimal mit heissem Wasser ausgewaschen, auf einem Tuche gesammelt, gelinde abgepresst, mit 670 Th. Zuckerpulver unter Zusatz von 23 Th. Natronlauge (von 15 Proc.) und 400 Th. Wasser in der Wärme gelöst und auf ein Gesamtgewicht von 1000 Th. eingedampft.

Bister, Manganbister. Versetzt man eine Manganchloridlösung mit Ammoniumchlorid und Ammoniak, so erhält man eine klare Lösung. Taucht man in diese ein Gewebe, und setzt es alsdann der Luft aus, so schlägt sich auf demselben braunes Mangansuperoxydhydrat nieder. Man versteht unter Bister oder Mineralbister auch ein künstlich dargestelltes Mangansuperoxydhydrat.

HALE's Desinfektionsmittel. Ist eine Auflösung von Manganchlorür, Eisenchlorür und Eisenchlorid. Zur groben Desinfektion.

P.-Alepton-HILFENBERG. Sind Pastillen, welche pro Stück 0,05 g Fe und 0,008 g Mn in Form der kolloidalen Peptonate, mit Chokolade kombiniert, enthalten.

S.-Alepton-HILFENBERG. Sind Pastillen, welche pro Stück 0,05 g Fe und 0,008 g Mn in Form der kolloidalen Saccharate, mit Chokolade kombiniert, enthalten.

Liquor Ferri peptonati cum Mangan (Hamb. V.).

Rp. Sirupi Mangani oxydati 50,0

Sirupi Ferri peptonati

Spiritus (90 Proc.) aa 125,0

Aquae 700,0

Mixtura aromatica 5,5

Spiritus (90 Proc.)

75,0

Sirupi Sacchari

100,0

Essentiae Benedictinorum

1,0

Absetzen lassen und filtriren.

Liquor Ferri saccharati cum Mangan (Hamb. V.).

Rp. Sirupi Mangani oxydati 50,0

Sirupi Ferri oxydati solubilis (0,6 Proc.) 90,0

Sirupi Sacchari

Spiritus (90 Proc.) aa 125,0

Aquae 700,0

Mixtura aromatica 5,5

Liquor Ferri Mangani peptonati (Bad. Taxe).

Rp. Ferro-Manganl peptonati alici 40,0

Aquae 685,0

Spiritus Cognac 100,0

Manna.

Manna (Austr. Germ. Helv. U-St.). *Manna cannellata* s. *electa*. *Manna pura*. *Succus Mannae siccatus*. — *Manna*. *Stengelmannna*. *Röhrenmannna*. *Eschenmannna*. *Judenbrod*. — *Manno* (Gall.). — *Manna*.

Abstammung und Beschreibung. *Manna* ist ein aus Einschnitten in die Rinde der *Fraxinus Ornus* L. (Familie der Oleaceae) austliessender und an der Luft erstarrender Saft. Der Baum ist heimisch von Turkestan und Kleinasien durch die Balkanhalbinsel bis in das südliche Tirol, Italien und Südspanien. Man gewinnt die *Manna* ausschliesslich von Bäumen, die an der Nordküste von Sicilien bei Palermo und Cefalu kultivirt werden. Man macht an 8—10 Jahre alten Bäumen des Morgens im August oder September wagerechte Einschnitte in die Rinde bis auf das Holz, aus denen die *Manna* als braune, bläulich fluorescirende Flüssigkeit von bitterlichem Geschmack sickert, die nach einigen Stunden die Bitterkeit verliert und weisskrystallinisch erstarrt. Ein Baum bleibt 10—20 Jahre ertragsfähig.

Sorten. Man unterscheidet verschiedene Sorten: 1) am höchsten geschätzt, aber im Handel sehr selten ist die zu frei aus der Wunde herabhängenden, stinkartigen Massen erstarrte *Manna*, deren Bildung früher durch in die Wunde gesteckte Halme (daher *Manna a canelo* und *Manna cannellata*) begünstigt wurde.

2) Am häufigsten im Handel, und gegenwärtig meist als *Manna cannellata* bezeichnet, ist die in Krusten von der Rinde abgelöste *Manna*. Sie bildet gerundet dreikantige oder flach rinnenförmige Stücke von etwa 15 cm Länge und mehreren cm Breite. Im Innern ist die Farbe weiss, aussen gelblich und wenig durch Schmutz verunreinigt. Sie besteht aus locker verbundenen, feinen, prismatischen Krystallen. Von süssem Geschmack. Der in Wasser unlösliche, höchst unbedeutende Rückstand besteht aus spärlichen Pflanzentrümmern (von der Rinde herrührend), Oxalatdrüsen, rundlichen Stärkekörnchen und sehr zahlreichen Pilzsporen, von denen einzelne zu kurzen Mycelien ausgewachsen sind. Diese Sorte ist die von den oben genannten Arzneibüchern (vgl. aber unten) vorgeschriebene.

Die zerbrochenen Stücke dieser Sorte gehen als *Manna in fragmentis*, *Manna in sortis*, *Manna rottame*. Dahin gehört auch *Manna in lacrymis*, aus kleinen runden Stücken bestehend, die durch freiwilliges Ausfließen entstehen sollen. Sie ist nicht im Handel.

3) Gemeine Manna, *Manna in Klumpen* (*Manna communis* (Ergänzb.), *Manna Gerace* des Handels) bildet eine weiche, klebrige, missfarbige, mit Rindenstückchen etc. verunreinigte Masse, die mehr oder weniger Bruchstücke der Sorte 2 enthält. Geschmack etwas schleimig und kratzend, weniger süß. — Diese Sorte ist von der Austr. neben 2 gestattet. — Bessere Qualitäten gehen als *Manna calabrina*, die ausgesuchten Stücke als *Manna electa*, die geringste, eine schwierige Masse bildende Sorte, als *Manna pinguis*, *Manna sordida*, *Manna di Puglia*.

4) Durch Auflösen in Wasser, Abschäumen, Entfärben mit Thierkohle, wird aus geringeren Sorten eine *Manna depurata* hergestellt von heller Farbe, die aber stets berechtigtem Misstrauen begegnet, da sie leicht zu verfälschen ist.

Bestandtheile. Gute Manna enthält 80–90 Proc. Mannit $C_6H_{12}O_6$, 11–17 Proc. Glukose, 1,18 Proc. Asche. Geringere Sorten enthalten auch Schleim, Dextrin, Frasin $C_{12}H_{22}O_{11}$ und bittere Stoffe.

Zur Bestimmung des Gehaltes an Mannit soll man 1 Th. Manna in einer gleichen Menge Wasser im Wasserbade lösen, mit der 10fachen Menge 95 proc. Weingeist versetzen, zum Sieden erhitzen, durch Baumwolle filtriren und das Filtrat verdunsten lassen. Sorten, die weniger als 70 Proc. haben, sollen unter allen Umständen zurückgewiesen werden.

Aufbewahrung und Anwendung. Manna dunkelt an der Luft nach, auch zieht sie Feuchtigkeit an und bietet dann einen günstigen Boden für Schimmelpilze. Man trocknet sie deshalb bei mässiger Wärme oder über Aetzkalk, sucht die ansehnlicheren Stücke aus und bewahrt sie, zwischen Pergamentpapier geschichtet, in dichtschiessenden Blechbüchsen auf. Die Bruchstücke, im Handel auch als *Manna cancellata in fragmentis* erhältlich, gebraucht man zur Bereitung des Mannasirups oder Wiener Tranks, oder, scharf getrocknet und durch ein Speccessieb getrieben, für Theemischungen.

Man verwendet die Manna als mildes, Nebenwirkungen freies Abführmittel, besonders bei Kindern, und giebt sie zu 10–30–50 g und darüber in Milch oder in Wasser, dem etwas Citronensaft beigeigemischt ist, oder in Form der „*Manna tabulata*“, ferner in Pastillen oder in Theemischungen.

Manna ist in Deutschland dem freien Verkehr entzogen.

Manna depurata. Gereinigte Manna (E. Diet.). 1000 g gemeine Manna löst man in 3000 g heissem destill. Wasser, setzt 10 g weissen Bolus, mit 100 g Wasser angerieben, hinzu, kocht, bis kein Schaum mehr entsteht, entfernt denselben, filtrirt durch Flanell und verdampft zur Trockne. Ausbeute etwa 75 Proc. (vergl. oben).

Manna tabulata. Morsuli mannati. Manna in Tafeln. Mannamorsellen. 100 Th. Manna in fragmentis löst man in 50 Th. siedendem Wasser, seigt durch, fügt 20 Th. Zucker hinzu, kocht zur Tafelkonsistenz ein und giesst in Morsellenformen.

Sirupus Mannae (Germ. IV.). Mannasirup. Sirup de Manne. Syrop of Manna. 10 Th. Manna löst man in einem Gemisch von 2 Th. Weingeist und 33 Th. Wasser, filtrirt und bereitet mit 55 Th. Zucker, 100 Th. Sirup. Auch empfiehlt sich zur Entfernung von Schleimhäuten ein Zusatz von Bolus (s. unter *Manna depurata*). Ein gelblicher Sirup; Nat. form.: 125 g Manna löst man in 450 ccm heissem Wasser, fügt 65 ccm Weingeist hinzu, filtrirt nach 12 Stunden, löst 775 g Zucker und bringt mit q. s. Wasser (Filter nachwaschen!) auf 1000 ccm.

Sirupus Mannae compositus (Helv.). **Sirupus Sennae cum Manna** (Austr.). **Sirupus Sennae compositus.** **Sirupus Sennae mannatus.** **Sirupus mannatus.** **Mannasirup** (Helv.). Mannahaltiger Sennasirup (Austr.). Abführungs- und Laxirsaft. Sirup de manne. Helv.: 10 Th. Sennesblätter (I) und 1 Th. Fenchel (III) macerirt man 24 Stunden mit 60 Th. Wasser, presst aus, dampft auf 40 Th. ein, setzt 5 Th. Weingeist hinzu, filtrirt nach 6 Stunden und löst 10 Th. Manna, 55 Th. Zucker. — Austr.: 35 Th. Sennesblätter, 2 Th. Sternanis, 350 Th. heisses, destillirtes Wasser; nach 2 Stunden presst man aus und bringt 250 Th. Flüssigkeit mit 400 Th. Zucker und 100 Th. Mannr zum Sirup. — Germ. lässt gleiche Theile Senna- und Mannasirup mischen.

Apocema purgans (Gall.).
Aperème purgatif. Médecine noire.

Rp. 1. Folior. Sennae conc.	10,0
2. Rhizoma. Rhei conc.	5,0
3. Natrii sulfurici	15,0
4. Mannae in cortia	60,0
5. Aquae destill. ebull.	100,0

Man übergießt 1 und 2 mit 5, presst nach $\frac{1}{2}$ Stunde aus, kocht 4 und 5 unter Erwärmen und Rührabsetzen. Die klar abgeseigte Flüssigkeit muss 150,0 betragen.

Electarium antienterrhale TROSCHEM.
Marmelade de TROSCHEM.

Rp. Mannae-electae	80,0
Pulvis Cassiae	20,0
Ol. Amygdalar.	
Sirupi gummosi	ss 7,5
Aquae Aurantii florum	5,0

Electarium laxans FERNAND.
FERNAND's Abführmittel.

Rp. 1. Mannae	45,0
2. Mellis depurati	45,0
3. Magnesiae citras	10,0

1 wird unter gelindem Erwärmen in 7 gelöst, durchgeseiht und 2 zugefügt.

Emulsio laxativa VIENNOISIA.

Rp. Emulsionis Amygdalarum	150,0
Mannae electae	45,0
Aquae Cinnamomi	5,0

Stündlich 1-Esslöffel bis zur Wirkung.

Limonada mannata.
Manna-limonade.

Rp. 1. Mannae cannellatae	40,0
2. Aquae destillatae	100,0
3. Bull. albae	0,5
4. Elaeosacchar. Citri	0,5
5. Acid. citrici	1,0
6. Sirupi simplici	15,0

Man löst 1 unter Erwärmen in 2, fügt 3 hinzu, kocht auf, schäumt ab, kocht 4, filtrirt und löst 5, fügt 6 zu und bringt mit Wasser auf 200,0.

Manna tartarizata (DARRECH).
Weinstein-Manna.

Rp. Tartari depurati	10,0
Tragacanthae pulv.	2,0
Mannae cannellat.	60,0

stößt man im erwärmten Mörser zur Masse, rollt aus und sucht Pastillen von 2 g darzu. Mit Milchzucker zu bestreuen.

Mixtura antienterrhale STANK.

Rp. Mannae electae	50,0
Aquae Foeniculi	100,0
Liquor. Ammonii anisat.	2,0

Bei Starrh der Kinder, essigförmig.

Mixtura scerifica OESTERLEIN.

Rp. Mannae electae	40,0
Tartari natronati	20,0

Elaeosacchari Citri 6,0

Aquae ferrillae q. s. ad 200,0.

Mixtura scerifica VOSS.

Laxirank für Kinder.

Rp. Mannae electae 30,0

Tartari natronati 25,0

Aquae Menthae piperitae

Aquae Ruli 100,0 ss 100,0.

Pastilli Mannae.

Trochisci Mannae. Mannapastillen.

Rp. Mannae electae 20,0

Sacchari pulverati 70,0

Gummi arabic. pulv. 10,0

Tragacanthae 2,0

Sirupi Mannae q. s.

Man stößt zur Masse und formt 1 a. 100 Pastillen.

Potio Mannae cum Rheo (Strasburger Vorscr.).

Rp. Mannae 40,0

Rhizom. Rhei conc. 2,5

Fruet. Coriandri cont. 0,7

Aquae ferrillae q. s. ad colat. 100,0.

Potio purgans.

Abführtrank für Kinder

Rp. Mannae electae 20,0

Aquae ferrillae 80,0

Sirupi Aurantii florum 20,0.

Serum lactis acidum mannatum KERN.

Rp. Mannae electae 50,0

Tartari depurati 15,0

Ser. lactis tepidi 200,0.

Man lässt eine Stunde stehen und seigt dann durch. Stündlich $\frac{1}{3}$ Tasse.

Sirupus Mannae cum Rheo.

Rp. Sirupi Rhei 50,0

Sirupi Mannae

Sirupi Sennae ss 25,0.

Tabellae cum Manna (Gall.).

Tablettes de manne.

Rp. 1. Mannae in lactymis 200,0

2. Sacchari pulverati 750,0

3. Gummi arabic. pulv. 50,0

4. Aquae Aurantii florum 75,0

Man löst bei gelinder Wärme 1 in 4, seigt durch, fügt 3, mit 100 g von 2 gemischt, dann den Rest von 2 hinzu und formt Tabletten von 1 g.

Tabellae mannatae MANFRED.

Trochisci antienterrhales a. Calabrisi
Hustenpastillen.

Rp. Mannae electae 50,0

Aquae ferrillae

Glycerini ss 25,0

Extracti Opil 0,25

Sacchari albi pulv. 600,0

Tragacanthae pulv. 10,0

Elaeosacchar. Citri (Bd. I, S. 643) 5,0

Aquae Aurantii flor. q. s.

Man formt Pastillen von 1 g.

Antidiabetin, gegen Zuckerkrankheit, ist eine Mischung von Mannit und Saccharin (Rimmel's Mentor), (nach THOM) unter diesem Namen auch eine Mischung aus Mandelöl und Saccharin.

Bochet purgatif von PÉTRASQUIN, ist ein Auszug aus Senna, Bittersalz, Manna und Holthee.

Erythrol, gegen Asthma, = Nitroerythromannit (GHEZ).

Nitromannit, **Knallmannit**, ist ein Salpetersäure-Aether des Mannits. Bildet Krystalle, die bei 120° C. explodiren.

Mannitum (Helv.). **Mannites**. **Mannit**. **Mannite**. **Mannazucker**. $C_6H_{12}O_6$.
Mol. Gew. = 182.

Darstellung. Man kocht Manna am Rückflusskühler mit Weingeist von ca. 90 Proc. aus, bis sie etwas Lösliches nicht mehr abgiebt, und filtrirt die heissen Auszüge. Beim Erkalten derselben scheidet sich der Mannit in Krystallen ab. Man sammelt dieselben und krystallisirt sie aus siedendem Alkohol unter Zusatz von etwas Thierkohle nochmals um, worauf man sie ohne weiteres in hinreichend reinem Zustande erhält.

Eigenschaften. Aus Wasser krystallisirt grosses durchsichtige, rhombische Prismen; aus Alkohol weisse, seidenglanzende Nadeln oder Säulen, ohne Geruch, von süßem Geschmack. Sie lösen sich in 7—7,5 Th. kaltem, leicht in siedendem Wasser, ferner in etwa 100 Th. kaltem Alkohol leichter in siedendem oder in verdünntem Alkohol, in Aether sind sie unlöslich. Mannit schmilzt bei 165—166° C.; darüber hinaus erhitzt, sublimirt ein kleiner Antheil unersetzt. — Die wässerige Lösung ist neutral und entweder optisch inaktiv oder sehr schwach linksdrehend. Auf Zusatz von Borax wird sie jedoch stark rechtsdrehend. Von Hefe wird Mannit nicht in Gährung versetzt.

Mannit ist ein sechswertiger Alkohol $C_6H_5(OH)_6$ und ein völliges Analogon des Glycerins; z. B. hält er wie dieses Kupferhydroxyd in Lösung und kann also an Stelle der weinsäuren Salze oder des Glycerins zur Bereitung der Fehling'schen Lösung benutzt werden, obgleich ein Bedürfnis hierfür eigentlich nicht vorliegt.

Prüfung. 1) Mannit sei farblos, geruchlos, von süßem Geschmacke. Er färbt Kalilauge beim Erwärmen nicht und reducire die Fehling'sche Lösung beim Erwärmen nicht (Traubenzucker). — 2) Er werde beim Uebergiessen mit konc. Schwefelsäure nicht geschwärzt (Zuckerarten, z. B. Rohrzucker). — 3) Er hinterlasse beim Verbrennen keine Asche.

Aufbewahrung. Mannit ist luftbeständig, auch nicht stark wirkend, seine Aufbewahrung bedarf daher keiner besonderen Anweisungen.

Anwendung. Man hat den Mannit in Gaben von 30—50 g als Abführmittel empfohlen. Indessen steht er der Manna an Wirksamkeit bei weitem nach und bietet vor dieser auch sonst keine Vortheile. Dagegen dient er in erheblichen Mengen zur Bereitung von Saccharin-Tabletten für Diabetiker.

Marrubium.

Gattung der Labiales — Stachyodeae — Marrubieae.

I. Marrubium vulgare L. Heimisch von den kanarischen Inseln bis Centralasien. Aestig, weiss filzig, die unteren Blätter langgestielt, rundlich-eiförmig, die oberen eiförmig, in den kurzen Stiel verschmälert, beide ranzelig, oberseits dunkelgrün, weichhaarig, unterseits weissfilzig, am Rande gekerbt. Blüthen in dichten, kugeligen Halbkugeln, weiss, Kelch röhrenförmig, 6—10 zählig, die Kelchzähne mit langer, hakenförmig gekrümmter Stachelspitze.

Liefert Herba Marrubii (Ergänz.). Herba Marrubii albi. Marrubium (U-St.). — Andorn. Weisses Andorn. Weisses Orant. — Plante fleurie de marrube blanc (Gall.). — Horehound.

Bestandtheile. 2,05 Proc. Fett, Wachs und Spuren ätherischen Oeles, 1,94 Proc. in Alkohol lösliche, harzige bitterschmeckende Stoffe, 4,94 Proc. Schleim, 9,67 Proc. Glukose, 6,72 Proc. Asche. — Der bitterschmeckende Bestandtheil, das Marrubinin $C_{20}H_{34}O_8$ bildet Krystalle von gelblicher Farbe, die bei 154—155° C. schmelzen.

Verwechselungen. Das Kraut von Ballota nigra L. (schwarzer Andorn) und Nepeta Cataria L., die aber beide herzförmige Blätter haben und das von Stachys germanica L. (grosser Andorn), ebenfalls mit an der Basis herzförmigen Blättern. Ferner ist Marrubium candidissimum mit 5zähligem Kelch, das wenig bitter schmeckt, beobachtet worden. Heimisch von Dalmatien bis Persien.

Einsammlung. Anwendung. Man sammelt das Kraut in der Blüthezeit, Juni bis August. Der weinartige Geruch geht beim Trocknen verloren. 4 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. — Ein heute veraltetes Bittermittel.

Extractum Marrubii: Wie Extract. Absinthii Halv. (Bd. I, S. 408) zu bereiten. Gabe 1—2—3 g mehrmals täglich.

Karpathischer Kräuterthee von A. MENVAY in Pest besteht aus dem Kraut von *Marrubium vulgare*, *Helianthemum vulgare* und ungeschältem Sassafras.

II. *Marrubium paniculatum* L., *M. creticum* Mill., *M. peregrinum* L. in Südeuropa liefern *Herba Marrubii peregrini*.

Mastix.

Mastiche (Austr. U-St.). **Mastix** (Ergkuzb.). **Gummi Mastiche**. **Resina Mastix**. **Gummi Lentiscel.** — **Mastix.** — **Mastic** (Gall.). — **Mastic.**

Abstammung und Beschreibung. Mastix ist das Harz der *Pistacia Lentiscus* L. var.: *Chia DC.*, einer auf der Insel Chios gezogenen Kulturform des Baumes. Das Harz ist in schizogenen Sekretgängen der Rinde enthalten, aus denen es nach senkrechten Einschnitten ausfließt. Ein Baum kann bis 5 Kilo Harz innerhalb zwei Monaten liefern.

Es bildet bis 2 cm im Durchmesser haltende Körner, die stets wie bestäubt aussehen. Frisch ist es grünlich, später farblos, gelblich oder etwas röthlich, meist etwas trübe. Geruch und Geschmack eigenthümlich aromatisch, kaum bitter. Die Körner sind spröde und brechen muschelig. Im Munde gekaut, erweicht das Harz (Unterschied von Sandarak). Spec. Gew. 1,07—1,074. Erweicht bei 99° C., schmilzt bei ungefähr 105 bis 120° C. Frisches Harz soll leichter schmelzen wie älteres. Völlig löslich in Aether, Amylalkohol, Benzol, theilweise löslich in Alkohol, Methylalkohol, Aceton, Eisessig, Chloroform, Terpentinöl, wenig löslich in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Petroläther (doch giebt es Sorten, die wenigstens theilweise darin löslich sind).

Bestandtheile. 1—2 Proc. farbloses ätherisches Oel von kräftig-balsamischem Geruch, das als Hauptbestandtheil d-Pinen enthält. α -Harz = Mastixsäure $C_{40}H_{64}O_4$ zu 80—90 Proc., in kaltem Alkohol löslich. β -Harz = Masticin $C_{40}H_{64}O$ und Bitterstoff.

Verfälschungen. Als solche kommen vor: Sandarak, Colophonium, Resina Pini und angeblich auch Seesalz. Besonders das Pulver ist Verfälschungen reichlich ausgesetzt.

Andere Sorten. Indischer oder römischer oder Bombay-Mastix von *Pistacia cabulica* Stokes und *Pistacia Khinjuk* Stokes, selten im Handel. — Gommart Gummi von *Bursera gummiifera* L.

Amerikanischer Mastix von *Schinus molle* L. (Anacardiaceae) bildet röthlich-gelbe Stücke, die beim Kauen erweichen und bitter schmecken. Enthält 60 Proc. Harz und ätherisches Oel und 40 Proc. Gummi.

Prüfung. Zum Nachweis von Sandarak ist folgendes zu berücksichtigen: Es erweicht nicht beim Kauen, sondern zerbröckelt, es ist in 60 proc. Chloralhydratlösung so gut wie unlöslich, Mastix ist darin theilweise löslich, in 80 proc. Chloralhydratlösung sind beide löslich. Endlich ist Sandarak in Terpentinöl weniger löslich.

Zum Nachweis von Colophonium empfiehlt man die STROUCH-MONAWAKI'sche Reaction: Das Harz wird in Essigsäure gelöst, auf Zusatz von Schwefelsäure tritt bei Gegenwart von Colophonium eine rothe Farbe auf.

Wichtig ist die Bestimmung der Säurezahl: 1 g Mastix übergießt man nach K. DIERICH mit 50 ccm Benzol (0,70 spec. Gew.) und 20 ccm alkohol. $\frac{1}{2}$ -Normal-Kalilauge und stellt in wohlverschlossener Stöpselflasche 24 Stunden bei Seite. Dann titriert man ohne Wasserezusatz mit $\frac{1}{2}$ -Normal-Schwefelsäure und Phenolphthalein zurück. Die ver-

brauchten dem Kalilauge $\times 28 =$ Säurezahl. K. Dierreich fand für Pistacia-Mastix die Säurezahl 44,8—55,99, er schlägt 40—70 vor, für Bombay-Mastix 103,89—139,89, er schlägt 100—140 vor. Gekauftes Mastixpulver gab viel höhere Zahlen, es war anscheinend mit Colophonium verfälscht. Die Säurezahl für Sandarak ist, nach derselben Methode bestimmt, 130—160.

Aufbewahrung. In dicht geschlossenen Glas- oder Porcellangefäßen, da andernfalls der Mastix die Eigenschaft, beim Kauen zu erweichen, verliert.

Anwendung. Als Kaumittel, zu Mundwässern, Zahntinkturen, in Lösungen als Zahnkitt und als blutstillendes Mittel, zu Räucherungen, Füllen und Pflastermischungen. Technisch zu Firnissen, zu Kitten für Glas und Porcellan.

Bacilli aus Trichleel masticeatorii.
Kautastäbchen. Kautastillen.

Rp. Mastisches pulverisat.	50,0
Cera flavae	150,0
Rhizom. Zingiberis	90,0
Lign. Santali rubri pulv.	10,0
Öl. Neroli (vel. Menthae pip.) gutta. V.	

Man mischt bei gelinder Wärme und formt Stäbchen oder Pastillen von 1 g.

Bacilli aus Trichleel masticeatorii.

Rp. Mastisches pulv.	50,0
Radix Althaeae	5,0
Lign. Santali rubri	5,0
Farina Trideli	
Sacchari pulv.	ad 10,0
Melle depurati	q. s.

Man formt 1. a. 100 Stäbchen oder Pastillen. Bei Leiden des Darmes und der Harnwerkzeuge, Retinissen.

Balsamum odontalgicum HERNIMANN.

Rp. Mastisches	
Sandaracae	ad 50,0
Benzoes	2,5
Styracis Calamitis	2,0
Alcohol absolut.	400,0

2 Tage maceriren, filtriren, auf 500,0 eindampfen. Zahnkitt, mittels Waite in den hohlen Zahn zu bringen.

Bilderlack (CAPARY-CARLOWA).

Rp. Mastisches optin.	160,0
Terebinthin. larici.	50,0
Camphora	15,0
Öl. Terebinth.	300,0
Spiritus (90 proc.)	1000,0

Caementum dentarium.

Zahnkitt.

I. Nach REUSCH.

Rp. Mastisches pulverisat.	5,0
Alcohol absolut.	1,0
Aetheris	2,5
Camphora	0,2
Öl. Caryophyllor.	0,1
Aluminis plumos pulv. q. s.	

In Stöpselgläsern abzugeben.

II. Nach DIERREICH.

Rp. 1. Mastisches	40,0
2. Aetheris	40,0
3. Succi mit pulv.	50,0

Man löst 1 in 2, fügt 3 hinzu und läßt 2 verdunsten, sodann eine weiche Masse zurückbleibt.

III. Ciment oblitricque de TAYRAU.

Rp. Mastisches pulv.	10,0
Aetheris	25,0
Beli albae pulv. q. s.	

IV. Odontolide de BILLAUD.

Rp. Mastisches gr. pulv.	10,0
Aetheris	20,0

Man läßt 8 Tage unter öfterem Umschütteln stehen und füllt dann die klare Flüssigkeit in Stöpselgläser.

V. Nach VOMÁKA.

Rp. Mastisches	
Sandaracae	
Balsam. peruvian.	ad 2,5
Chloroformil.	10,0

Caementum odontalgicum.

Schmerzstillender Zahnkitt.

Rp. Mastisches	20,0
Öl. Caryophyllor.	5,0
Carboni sulfurati	50,0
Succi pulv.	10,0
Opil pulv.	10,0
Acidi tannici	5,0

Man knet und mischt in obiger Reihenfolge.

Colloidum antineuralgicum.

Rp. Mastisches	5,0
Balsam. toluenali	1,0
Narcotini	1,0
Chloroformil.	5,0

Man bereitet nach Art des Englischen Pflasters einen Klebstoff und legt diesen auf die schmerzhafteste Stelle. (Bull. de Théor.)

Etiquetten-Lack.

Rp. Mastisches	4,0
Sandaracae	2,0
Camphora	1,0
Spiritus (96 proc.)	5,0
Öl. Terebinth. rectific.	4,0

Man löst und filtrirt. Die zu lackirenden Schilder werden zuvor 2mal mit verdünntem Colloidum oder dünnem Gummiachlein überzogen. Ausgesiebener Lack!

Kitt für Horn und Schilfpatt (BOCHM.).

Rp. Mastisches	40,0
Terebinth. larici.	16,0
Öl. Lini	44,0

schmilzt man zusammen. Vor dem Gebrauch zu erhitzen.

Kitt für Glasgegenstände.

Rp. Mastisches	10,0
Terebinth. larici.	1,0

Man schmilzt und formt in Stäbchen. Der Kitt ist durchsichtig; man bestreicht damit die erwärmten Bruchstücke und drückt sie fest aneinander.

Kitt für Porcellan und Glas.

I.

Rp. Mastisches	4,0
Ammoniac	4,0
Spiritus	45,0
Ichthyocolae	12,0
Aquae destill.	100,0

Man dampft Lösung II auf 50 Th. ein, vermischt mit der durchgeseihten Lösung I und bringt auf

100,0 Gesamtgewicht. Zum Gebrauch zu erwärmen.

II.

Rp. Laccae in tabulis alb. pulv. 5A
Mastiche pulv. 5A
Aqua destillata q. s.

Durch Verreiben stellt man einen zarten Brei her, bestreicht damit die Bruchstellen, läßt trocknen, erhitst bis zum Schmelzen der Masse und drückt dann fest aneinander.

Lutum cum Lentibus (Gall.).
Mastic dentalis.

Rp. Mastiche in lacrymis 20,0
Aetheria (Sp. Gew. 0,724) 10,0
Man löst und filtrirt durch Baumwolle. Statt Aether kann man auch Chloroform verwenden.

Mastix dentaria simplex.

Tinctura Mastiche aetheria. Zahnkitz.

Rp. Mastiche pulv. 10,0
Santalaceae pulv. 2,5
Aetheria 25,0.

Mastix odontalgica balsamea.

Cementum dentarium Guggen.

Rp. Mastiche pulverat. 15,0
Balsam tolueni 60,0
Alcohol absolut. 25,0.

Unter gelindem Erwärmen erhält man eine breiartige Masse.

Mastix antidontalgica.

Zahnschmerzstillender Mastix.

Rp. Mastiche 50,0
Santalaceae 50,0
Sanguis Draconis 5,0
Opil pulv. 1,0
Olel Cinnamomi Cass. 50,0
Olel Caryophyllor. 50,0
Spiritus q. s. ut fiat massa mollis.

Mastixlack (Bucchi.).

Rp.	I	II
Mastiche	200,0	100,0
Santalaceae	125,0	200,0
Terebinth. venet.	30,0	30,0
Spiritus	645,0	880,0

Mastixlack für Oculisterei.

Rp. Mastiche 200,0
Elemi 25,0
Terebinth. laricin. 50,0
Olel Terebinthinae 725,0.

Mastix-Likör.

Rakl mastichli

Rp. 1. Mastiche gr. pulv. 50,0
2. Spiritus 1500,0
3. Sacchari 1800,0
4. Aqua destillata 1500,0
5. Aqua Aurantii flor. 300,0.

Die filtrirte Lösung von 1 in 2 mischt man mit dem heißen Syrup aus 3 und 4, fügt 5 hinzu und filtrirt.

Pillenlack.

Rp. Mastiche 50,0
Benzol 50,0
Alcohol absolut. 10,0
Aetheria 30,0

Pillulae ad Prandium (Nat. form.).

CHAPMAN'S Dinner Pills.

Rp. Aloë purificatae (U-8L) 5A
Mastiche 5A 2,7 g
Radle Ipecacuanhae 0,5 g
Olel Foeniculi 1,5 ccm.

Man formt 100 Pillen.

Pillulae Algerienses.

Pillulae algériennes.

Rp. Extract folior. Lentisci 2,0
Extract Opil 0,12
Radle Ipecacuanhae 0,5
Myrrhæ 1,0

Zu 20 Pillen. Bei Durchfall 1-4 Stück täglich.

Pillulae Cooperi (Formul. Regiomontana.).

Rp. Mastiche 2,0
Aloë 10,0
Spirital Draculi q. s.

Man formt 60 Pillen und macht sie glänzend schwarz, wie die Pill. algerienses ferratae.

Spiritus Mastiche compositus (Ergänzt.).

Spiritus masticis. Zusammengesetzter Mastixspiritus. Mastixspiritus.

Rp. Mastiche contus.

Myrrhæ contus. 5A 1,0
Oliban 20,0
Spiritus (87 proc.) 20,0
Aqua 10,0

Man läßt man 24 Stunden stehen und destillirt dann ab 20,0. Klar, farblos. Spec. Gew. 0,858-0,862

Vernix anatomica.

Lack für trockne anatomische Präparate.

Rp. Mastiche 100,0
Santalaceae 200,0
Balsam Copivae 5A 10,0
Camphoræ 30,0
Terebinth. laricin. 30,0
Aetheria 20,0
Alcohol absolut. 850,0.

Vernix Chinensis.

Chinesischer Lack.

Rp. Mastiche 5A 125,0
Santalaceae 10,0
Balsam gurgulini 740,0.

Vernix isochromatica.

Lack für farbige Lithographien und Kupferstiche.

Rp. 1. Mastiche 300,0
2. Olel Terebinthinae 500,0
3. Terebinth. laricin. 300,0.

Man löst 1 in 2 unter öfterem Umschütteln ohne Erwärmen, fügt 3 hinzu, läßt absetzen und filtrirt.

Violinenlack.

Rp. Mastiche 135,0
Santalaceae 100,0
Sanguis Draconis 15,0
Elemi
Olel Terebinthinae
Olel Ricini 5A 30,0
Spiritus (96 proc.) 570,0

Ohne Wärmeanwendung zu lösen.

Matico.

Folia Matleo (Ergänzb.). **Matleo** (U-St.). **Herba Matleana**. **Herba Soldado**. — **Matikoblätter**. **Thoho**. **Soldatenkraut**. — **Feuille de matico** (Gall.). — **Matico Leaves**.

Abstammung und Beschreibung. Die Droge wird geliefert von *Piper angustifolium* Ruiz et Pavon (Piperaceae) und zwar von den Varietäten α -*cordulatum* und β -*Ossanum*, von denen die letztere früher ausschliesslich die Droge geliefert zu haben scheint, während die andere erst neuerdings im Handel erscheint. Heimisch vom nördlichen Brasilien bis zu den Antillen. Die Blätter kommen, mit Astflecken und Blütenständen vermischt und zu Ballen gepresst, über Panama in den Handel.

Die Blätter sind kurz gestielt, bis 20 cm lang und 4 cm breit, länglich eiförmig bis lanzettförmig, kurz, zugespitzt, am Grunde unsymmetrisch herzförmig, am Rande stumpf gekerbt. Die oberseits vertieften, unterseits stark hervortretenden Nerven theilen das Blatt in etwa 1 mm grosse Maschen (Fig. 32). Oberseite schwach, Unterseite filzig behaart,

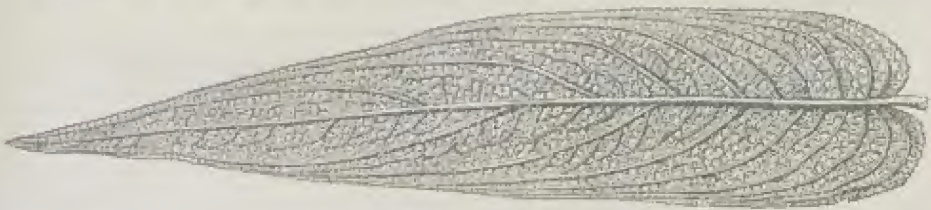


Fig. 32. Matikoblatt.

Haare einfach, knotig gegliedert. Diese Beschreibung stimmt im wesentlichen auf var.: *Ossanum*. Die Blätter von var.: *cordulatum* sind grösser, weniger gestreckt, sie zeigen im Querschnitt eigenartige Höhlungen, die durch eine Hypertrophie des Blattrandes zu Stande kommen. Epidermis der Oberseite zweischichtig, im Mesophyll grosse Oelzellen, Spaltöffnungen nur an der Unterseite.

Ausser den genannten liefert auch *Piper aduncum* L. die Droge. Seine Blätter sind ganzrandig, fast lederartig, die Tertiärnerven springen an der Unterseite wenig vor. Auch *Piper lanceaeifolium* H. B. K. in Neu-Granada liefert Matico.

Bestandtheile. 2,7 Proc. Ätherisches Oel (vgl. unten), eine als Artanthensäure bezeichnete krystallinische Substanz, Matikobitter (Maticin), Gerbstoff. Da verschiedene Arten die Droge liefern, kann es nicht anfallen, dass die Angaben über ihre Bestandtheile wenig übereinstimmen.

Aufbewahrung. In dichtverschlossenen, gelben Hafengläsern oder Blechbüchsen.

Anwendung. Innerlich als blutstillendes Mittel bei Lungenblutungen und dergl. zu 0,5–2,0 im Aufguss, auch in Pillen oder als Tinktur. Aeusserlich gepulvert zum Aufstreuen auf blutende Wunden. Bei Blasenkatarrh, Tripper, im Aufguss, sowohl innerlich, wie als Einspritzung. Auch bei Husten und Verdauungsschwäche.

Aqua Matleo. **Hydrolatum Matleo.** Matikowasser. Eau distillée de matico. Ergänzb.: 1 Th. grob zerschnittene Matikoblätter übergiesst man mit q. s. Wasser und destillirt 10 Th. ab. — Gall.: Aus 1 Th. Blättern und q. s. Wasser mittels Dampfstrom 4 Th. Destillat. — Drex.: Aus 1 Th. Blättern ohne Wasseraufsatz mittels Dampfstrom 10 Th. Destillat. — Dresdener Vorschr.: 1 Th. ätherisches Matikobl., 2000 Th. warmes destill. Wasser; man schüttelt und filtrirt nach dem Erkalten.

Extractum Matleo. 1 Th. Matikoblätter digerirt man mit 6 Th. 45proc. Weingeist, presst ab und verdampft zu einem dicken Extrakt.

Extractum Matleo aethericum. **Oleoresina Matleo.** Wird wie Extr. Cubeborum aeth. (Band I, S. 375) bereitet.

Extractum Matleo fluidum (U-St.). Matiko-Fluidextrakt. Fluid Extract of Matico. Aus 1000 g gepulverten Matikoblättern (No. 40) und einer Mischung aus 750 cem 91proc. Weingeist und 250 cem Wasser im Verdrängungsweg. Man befenchet

mit 300 ccm, fängt die ersten 850 ccm Perkolat für sich auf und stellt i. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. Die Matiko-Extrakte werden besonders bei Erkrankungen der Harnwege angewendet und theils für sich, theils mit Copaivabalsam oder Cubebeuextrakt, am zweckmässigsten in Gallertkapseln, genommen.

Injectio Matico (Mösch. Verschrift).

Matiko-Injektion.

Rp. Cupri sulfurei 0,25

Aquae Matico 300,0

Glycerini 10,0.

Sirapus Matico.

Matiko-Sirap.

Rp. Tincturae Matico 15,0

Sirupi Sacchari 85,0.

Einzelstetweise.

Injection végétale au Matico, von GRIMAUD & Co. in Paris (gegen Blasenkatarrh, Tripper, Weissfluss) ist eine Lösung von 0,2 Cupriacetat in 140,0 Matikowasser. (2,50 M.) **Matiko-Sirap**, ebendaher: Ein Matikoblätter-Aufguss 1:7, worin man 9 Zucker auflöst.

Tinctura Matico. Matikotinktur. Teinture ou Alcoolé de matico. U.-St.: Aus 100 g gepulverten Blättern (No. 40) und q. a. verdünntem Weingeist (41proc.) bereitet man, unter Befeuchten mit 100 ccm, im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur. — Gall.: Aus 1 Th. grob gepulverten Blättern und 5 Th. 80proc. Weingeist durch 10tägige Maceration.

Oleum foliorum Matico. Das gegenwärtig aus den Matikoblättern des Handels gewonnene ätherische Oel hat ganz andere Eigenschaften als die früher dargestellten Oele, was aller Wahrscheinlichkeit nach auf verschiedene botanische Abstammung des Destillationsmaterials zurückzuführen ist (vergl. oben). Welches der beiden nachstehend beschriebenen Oele für das echte Matikoöl angesehen werden muss, ist unentschieden.

1) Das frühere Matikoöl stellte eine dickliche, im Geruch an Cubeben und Minze erinnernde, schwach rechtsdrehende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,06—1,13 dar. Es enthält Matikokampher, einen im hexagonalen System krystallisirenden, bei 94° C. schmelzenden Körper, der die Ebene des polarisirten Lichts sowohl im krystallisirten, als auch im gelösten Zustande stark nach links dreht.

2) Das in neuerer Zeit gewonnene Matikoöl ist schwerer als Wasser, hat das spec. Gew. 1,06—1,13, riecht nach Haselwurzöl und enthält als charakteristischen Bestandtheil das bei 62° C. schmelzende Asaron, $C_{15}H_{14}O_2$.

Mays.

Zea Mays L. Familie der Gramineae — Maydneae. Heilmisch in Amerika, durch die Kultur weit verbreitet. Verwendung finden:

1) Die Früchte: Zusammensetzung derselben nach KOZMIG: Wasser 13,85 Proc., Stickstoffsubstanz 8,84—11,43 Proc., Fett 9,84—7,79 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 62,76—69,37 Proc., Holzfaser 1,67—4,16 Proc., Asche 1,39—2,09 Proc.

Man benutzt aus den Früchten: a) Die Stärke.

Amylum Maydis. **Amylum Zeae.** **Amylum** (Brit. U.-St.). **Maisstärke.** — **Malze Starch** s. Band I. S. 294. 4.

b. das besonders im Embryo enthaltene fette Oel.

Oleum Maydis. — **Maisöl.** — **Hulle de maïs.** **Huile de papetons.** — **Malze off.**

Zur Gewinnung wird der Mais gemälzt, zerbrochen und durch Sieb- und andere Vorrichtungen der Embryo vom Endosperm getrennt. Aus dem Embryo gewinnt man durch Pressen 15 Proc. Oel.

Beschreibung. Dasselbe ist hellgelb bis goldgelb und ziemlich dickflüssig. Beim Vermischen mit Schwefelsäure soll es dunkelgrün werden, mit gleichen Theilen Schwefelsäure und Salpetersäure orange. Spec. Gew. 0,9243. Erstarrungspunkt —12° C. Verseifungszahl 198,8—203,0. Jodzahl 124,4—133,8.

Verwendung. Zur Herstellung von Seifen, aber auch zur Verfüllung anderer Oele.

Die Rückstände von der Fabrikation des Oeles, die Maisölkuchen, dienen als Futtermittel.

Aus den zerkleinerten und gerösteten Samen macht man Kaffeesurrogat (vgl. Band I, S. 905).

2) Die Maislleschen, das den Fruchtstand umhüllende Blatt, werden zu Papier verarbeitet. Besonders charakteristisch sind die auffallend breiten Epidermiszellen, sie messen 30–90 μ . Im übrigen gleichen die Elemente denen des Stroh's etc. (Vgl. Band I, S. 1246.)

3) Die Narben der weiblichen Blüthen.

Stigmata Maydis (Ergänzb.). Zea (U-St.). — Maisnarben. Maisgriffel. — Stigmata de maïs (Gall.). — Corn silk.

Bestandtheile. 5,25 fettes Oel und eine farblose, krystallinische Säure Mayzensäure.

Einsammlung. Die Maisnarben werden zur Blüthezeit vor der Bestäubung gesammelt, schnell im Schatten getrocknet und theils geschnitten für Aufgüsse, theils in ein mittelfeines Pulver verwandelt, in gelben Hafengläsern oder dicht verschlossenen Blechbüchsen aufbewahrt.

Anwendung. Ein besonders in den wärmeren Ländern geschätztes Mittel gegen Blasenleiden (Blasenkrampf, Gries, Harnbeschwerden), das im Aufguss (1 l täglich, s. Pissana de st. Maïd.) oder als Fluidextrakt gebraucht wird.

Extractum Maydis stigmatum. Wird durch Ausziehen frisch gesammelter Griffel mittels 50proc. oder der getrockneten mittels 45proc. Weingeist und Eindampfen des Auszuges zum dicken Extrakt dargestellt. Gabe 0,2–0,6 mehrmals täglich.

Extractum Maydis Stigmatum fluidum (Ergänzb.). Extr. Zeae fluidum (Nat. form.). Maisnarben-Fluidextrakt. Fluid Extract of Zea. Ergänzb.: Aus 100 Th. mittelfein gepulverter Maisnarben und q. s. einer Mischung aus 3 Th. Weingeist und 7 Th. Wasser im Verdrängungswage. Man befeuchtet mit 35 Th., fängt die ersten 85 Th. für sich auf und stellt l. s. 100 Th. Fluidextrakt her. Man braucht etwa 400 Th. Lösungsmittel. — Nat. form.: Mittels 41proc. Weingeist ebenso. — Gabe 1–2 g mehrmals täglich. Nach Mittheilungen von PARKS, DAVIS & Co. ist das aus den frischen Narben bereite Extrakt erheblich wirksamer, als das aus den getrockneten dargestellte.

Pissana de stigmati maïdis (Gall.). Tisane de stigmati de maïs. 10 g Maisnarben, 1000 g siedendes destill. Wasser. Nach $\frac{1}{4}$ Stunde durchsieben.

Sirupus Maydis stigmatum. 10,0 Maisnarben-Fluidextrakt, 90,0 Zuckersirup. In einem Tage zu verbrauchen.

Ustilago Maydis (D. C.) Tul. (Basidiomycetes — Hemibasidii — Ustilaginaceae). Ein auf allen Theilen der Maispflanze, besonders an den Fruchtständen auftretender Pilz, der an den Stengeln Beulen von Kindekopfgrosse erzeugen kann und die Körner zur Grösse von Kartoffeln aufschwellen lässt. Sporen kugelig oder elliptisch, gelbbraun, feinstachelig. 8–13 μ gross.

Ustilago Maydis. — Maisbrand. — Ergot du maïs. — Corn Ergot. Corn Smut.

Bestandtheile. Angeblich Sklerotinsäure und ein Alkaloid Ustilagin, das in Aether, Alkohol und Wasser sich löst und krystallinische Salze bildet.

Anwendung. Das daraus bereite Fluidextrakt wird zu 0,6–1,5 g als blutstillendes und wehenbeförderndes Mittel angewendet, es soll aber nach KORTZ unwirksam sein.

Viehmaspolver von GREGORY und BATAGLIA in Zug ist gepulverter Maissamen.

Mel.

Mel. Honig. Miel. Honey. Der von den Arbeitsbienen aus den verschiedensten Blüthen aufgesaugte und in dem Honigmagen der ersten verarbeitete Saft, welcher wieder in die Waben (Wachszellen) zum Zwecke der Ernährung der jungen Brut abgeschieden wird.

Im Handel bezeichnet man den im Inlande gewonnenen Honig in der Regel als deutschen Gartenhonig. Dieser steht höher im Preise als die ausländischen Sorten und wird als Tafelhonig und zum pharmaceutischen Gebrauche verwendet. Je nach seinen

Eigenschaften unterscheidet man: Scheibenhonig, d. i. der noch in den Waben befindliche Honig, Jungfernhonig, d. i. der aus den Waben freiwillig (event. unter sehr schwacher Erwärmung) ausgeflossene, Schleuderhonig, den durch Centrifugieren aus den Waben ausgeschleuderten, ausgelassenen oder gemeinen Honig, d. i. der durch Pressen oder stärkeres Erhitzen aus den Waben ausgesonderte. Je nach den Pflanzen, von denen der Honig vorzugsweise eingesammelt worden ist, unterscheidet man Lindenhonig, Haidehonig u. a. w.

Dem inländischen Honig gegenüber sind die aus dem Auslande, namentlich aus Amerika (Californien, Chile) eingeführte Honigsorten von geringerem Werthe. Sie werden namentlich von Zuckerbäckern verbraucht, indessen können gute Sorten unbedenklich auch zur Darstellung der pharmaceutischen Honigpräparate dienen.

1. Mel (Germ. Helv. U-St.). **Mel crudum** (Austr.). **Miel** (Gall.). **Honey**. Gewöhnlicher oder natürlicher Honig.

Im frischen Zustande ein hellgelber bis branner, durchscheinender dicker und zäher Sirup von wachsamem Geruche und angenehm süßem Geschmacke. Honig reagirt schwach sauer. Im Verlaufe der Aufbewahrung trübt er sich gewöhnlich, wird körnig und erstarrt schliesslich zu einer krystallinischen Masse, indem die vorhandene Dextrose als $C_6H_{12}O_6 + H_2O$ krystallisirt, deren Krystalle die gleichfalls anwesende Lävulose einschliessen. Bisweilen scheidet er sich auch (bei Aufbewahrung an einem feuchten Orte) in einen unteren, aus Dextrose bestehenden festen, und in einen oberen, aus Lävulose bestehenden flüssigen Antheil. Im unverdünnten Zustande ist der Honig gut haltbar, wird er jedoch mit Wasser verdünnt, so geräth er leicht in Gährung. Das spec. Gew. des Honigs ist 1,410—1,440, im Mittel = 1,425.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist der Honig eine konc. Lösung von Dextrose und Lävulose, ausser diesen enthält jeder Honig noch kleine Mengen Rohrzucker, ferner Dextrin-artige Substanzen, Eiweissstoffe, Wachs, Riechstoff, Farbstoff, freie Ameisensäure, Mineralstoffe (in diesen Phosphorsäure) und als zufällige Beimengung Pollenkörner. Die Zusammensetzung wird, wie folgt, angegeben:

Invert-Zucker	70—80 Proc.	Mineralstoffe	0,1—0,8 Proc.
(Dextrose 34,7 Proc.)		Nichtzucker	5,0 Proc. und mehr
(Lävulose 39,2 Proc.)		Darunter Ameisensäure	0,2 Proc.
Rohrzucker bis zu	10 Proc.	Stickstoffhalt. Bestandtheile	0,8 Proc.
Dextrine bis zu	10 Proc.	Wasser im Durchschnitt	20 Proc.

Verfälschungen, Untersuchung. Als Verfälschungen kommen in Betracht: Zusatz von Wasser, ferner von Stärkezucker, Rohrzucker, Mehl, nenerdings auch das Vermischen mit Invertzucker bez. dem aus diesem bestehenden Kunsthonig.

1) Trockenrückstand. a) Gewichtsanalytisch. Man wägt in eine Platinschale etwa 5 g Honig ein und trocknet im Wasserdampf-Trockenschranke bis zum gleichbleibenden Gewicht. Erste Wägung nach 8 Stunden, dann in zweistündigen Zwischenräumen. Gleiches Gewicht ist anzunehmen, wenn zwei aufeinanderfolgende Wägungen um nicht mehr als 0,002 g von einander abweichen. Dieses Verfahren giebt das gleiche Resultat wie das Eintrocknen über Sand. b) Densimetrisch. Man löst 30 g Honig in 60 g Wasser auf (beide genau gewogen!). Das spec. Gewicht dieser Lösung, welche nicht filtrirt zu werden braucht, soll bei 15° C. nicht weniger als 1,11 betragen, d. h. der Honig soll mindestens 75 Proc. Trockensubstanz enthalten.

2) Mineralstoffe. Der vorher erhaltene Trockenrückstand wird nach dem Wägen verbrannt und die Asche bei mässiger Rothgluth weissgebrannt. Die Menge der Mineralstoffe soll 0,1—0,8 Proc., im Mittel 0,4 Proc. betragen. Bewegt sich der Procentgehalt innerhalb der angegebenen Grenzen, so wird die Asche in Salpetersäure gelöst und die salpetersaure Lösung mit Ammoniummolybdätnat auf Phosphorsäure geprüft. Es muss ein deutlicher gelber Niederschlag entstehen. Die Anwesenheit von Phosphorsäure in der Asche des Honigs ist charakteristisch. Fehlen der Phosphorsäure macht den Honig verdächtig. Ist der Gehalt an Mineralstoffen erheblich höher als angegeben, so muss die salpetersaure Lösung der Asche auf Chlor, Schwefelsäure und Kalk geprüft werden.

3) Zuckerbestimmung. Man hat zu bestimmen den direct reduzierenden Zucker (d. h. vor der Inversion) und den nach der Inversion vorhandenen Zucker. — Zu diesem Zwecke löst man 10,0 g Honig (genau gewogen!) in etwa 250 ccm Wasser, schüttelt zur Klärung mit etwas Thonerdehydrat, filtrirt, wäscht aus und füllt die Lösung zu 500 ccm auf.

Zuckerbestimmung direkt. Man füllt 100 cem der im Verhältniss 10:500 bereiteten Honiglösung mit Wasser zu 200 cem auf. Dann bringt man in eine Porcellanschale 25 cem Kupferlösung, 25 cem Seignettesalzlösung und 50 cem Wasser, erhitzt zum Sieden und lässt 25 cem der ebenerwähnten 1procentigen Honiglösung zulaufen. Man erhält 2 Minuten im Sieden, filtrirt das ausgeschiedene Kupferoxydul etc. und reducirt es im Wasserstoffstrom zu metallischem Kupfer. Ueber die Einzelheiten des Verfahrens siehe bei Saccharum. Man sucht in der Tabelle die der gefundenen Kupfermenge entsprechende Zahl für Invertzucker auf und findet den Procentgehalt durch Multiplikation mit 400.

Zuckerbestimmung nach der Inversion. Man bringt von der vorher erwähnten 2procentigen Honiglösung 100 cem in einen Kolben von 200 cem, fügt 5 cem Salzsäure von 1,188 spec. Gew. zu, stellt in das Külbchen ein Thermometer und hängt das Ganze in ein Wasserbad, welches 70° C. zeigt. Man wartet, bis der Kolbeninhalt 67–70° C. zeigt und hält ihn auf dieser Temperatur genau 5 Minuten. Alsdann kühlt man schnell ab, neutralisirt die Flüssigkeit mit Natronlauge (man kann vorher die zu benutzende Natronlauge gegen die Salzsäure einstellen), spült das Thermometer ab und füllt auf 200 cem auf. Von dieser Lösung wendet man wie vorher 25 cem zur Zuckerbestimmung an. Die dem gefundenen Kupfer entsprechende Menge Invertzucker mal 400 giebt den Procentgehalt des nach dem Invertiren gefundenen Invertzuckers. Subtrahirt man die zuerst gefundene Menge Invertzucker von der zuletzt gefundenen Menge Invertzucker, so erhält man diejenige Menge Invertzucker, welche erst durch Inversion entstanden ist und durch Multiplikation dieses Restes mit 0,95 (Verhältniss des Rohrzuckers zum Invertzucker) den Procentgehalt an Rohrzucker.

4) **Polarisation.** a) **Direkt.** Man löst 10 g Honig in Wasser, giebt 2–3 Tropfen Ammoniakflüssigkeit hinzu, füllt zu 100 cem auf, schüttelt diese Lösung mit guter Thierkohle, filtrirt und polarisirt im 200 mm-Rohr. Man muss im Wink'schen Polaristrobometer eine Linksdrehung von mindestens 2° erhalten. Ist die Linksdrehung geringer oder ist Rechtsdrehung vorhanden, so ist der Honig verdächtig, wenn nicht etwa Ausnahmefälle (rechtsdrehender Honig) vorliegen.

b) **Nach der Vergärung.** Man löst 20 g Honig in Wasser oder in RAULIN'scher Nährlösung¹⁾ zu 200 cem, sterilisirt die Lösung durch $\frac{1}{2}$ stündiges Kochen unter Watteverschluss, kühlt sie ab, versetzt sie in einem Gährkülbchen mit etwas reiner Weinhafe (nicht Presshefe und auch nicht Bierhefe) und lässt sie bis zur völligen Vergärung bei 20° C. stehen. Alsdann klärt man mit etwas Thonerdehydrat, entfärbt mit Thierkohle, filtrirt, dampft das Filtrat auf etwa 50 cem ein, entfärbt, wenn nöthig nochmals und polarisirt. Die Drehung muss nunmehr $\pm 0^\circ$ sein, darf jedenfalls nicht mehr als 1–2° links nach Wink betragen, andernfalls sind dextrinartige Substanzen, wahrscheinlich in Form von Stärkezucker, vorhanden.

c) **Nach der Inversion.** Man löst 10 g Honig in 75 cem Wasser auf, invertirt mit 5 cem Salzsäure wie oben angegeben, neutralisirt bis zur ganz schwach sauren Reaktion, füllt die Lösung auf 100 cem auf, entfärbt mit Thierkohle und polarisirt bei 20° C.

5) **Mikroskopische Prüfung.** Man löst 20 g Honig in ca. 200 cem Wasser, lässt absetzen oder centrifugirt oder filtrirt die Lösung bis auf einen kleinen Rest ab. Die Absätze bez. den Flüssigkeitsrest prüft man mit 150facher Vergrösserung. Es müssen verschiedenartige Pollenkörner in reichlicher Menge zu beobachten sein. Etwa vorhandene Stärke kann durch Jodwasser deutlicher gemacht werden.

6) **Gehalt an freier Säure.** 10 g Honig werden in 50–100 cem Wasser gelöst. Die Menge der freien Säure wird mit $\frac{1}{10}$ -Normal-Kalilauge unter Benützung von Phenolphthalein als Indikator bestimmt und als Ameisensäure berechnet. 1 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Kalilauge entspricht = 0,0046 g Ameisensäure CH_3O_2 .

¹⁾ Die RAULIN'sche Nährlösung besteht aus: Wasser 1500,0, Weinsäure und Ammoniumnitrat aa 4,0, Ammoniumphosphat 0,6, Ammoniumsulfat 0,25, Kaliumkarbonat 0,6, Kaliumbiklat 0,07, Magnesiumkarbonat 0,4, Eisensulfat und Zinksulfat aa 0,07.

Beurtheilung. 1) Unverfälschter Honig enthält höchstens 25 Proc., in der Regel sogar noch weniger Wasser. 2) Die Menge der Mineralstoffe beträgt 0,1–0,8 Proc. Werden erheblicher weniger Mineralstoffe gefunden und ist Phosphorsäure nicht in deutlicher Menge vorhanden, so liegt wahrscheinlich ein Zusatz von reinen Industriezuckern vor. Ist die Menge der Mineralstoffe erheblich grösser und Chlor, Schwefelsäure oder Kalk deutlich vorhanden, so muss auf die Anwesenheit von Stärkezucker gefahndet werden. 3) Die wässrige Lösung normalen Honigs dreht deutlich links. Nimmt die Linksdrehung nach der Inversion zu, so wird dies durch die Inversion vorhandenen Rohrzuckers bedingt. Dreht die wässrige Lösung schwach rechts, so kann dies durch einen Gehalt von Rohrzucker bedingt sein, in diesem Falle geht die Rechtsdrehung nach der Inversion in Linksdrehung über. Es ist ferner zu beachten, dass die sog. Tannenhonige rechtsdrehend sind. — Ist die Rechtsdrehung erheblich, so muss man auf die Gegenwart von Stärkezucker Rücksicht nehmen. In diesem Falle wird die Rechtsdrehung nach der Inversion erhöht.

4) Bleibt nach dem Vergähren ein stark rechtsdrehender Rückstand, beträgt die Rechtsdrehung der vergohrenen 10procentigen Honiglösung mehr als + 3 Bogengrade im 200 mm-Rohr, so ist wahrscheinlich Dextrin zugegen.

5) Die Gegenwart von 10 Proc. Rohrzucker und 10 Proc. Dextrin muss auch in unverfälschten Honigen als noch normal angesehen werden.

6) Naturhonig enthält stets Pollenkörner, doch ist das Vorhandensein derselben kein Beweis für die Echtheit. Umgekehrt würde allerdings das Fehlen derselben Verdacht erregen können. Der Nachweis von Stärkezucker und Rohrzucker im Honig begegnet Schwierigkeiten nicht. Einer Täuschung kann man anheimfallen dadurch, dass Tannenhonige zur Beurtheilung gelangen, ein Fall, der aber äusserst selten ist. — Dagegen erscheint es heute durchaus unmöglich, den sog. Kunsthonig vom Naturhonig zu unterscheiden, und noch schwieriger, Kunsthonig im Naturhonig nachzuweisen. — Wer auf den Besitz von unverfälschtem Honig Werth legt, muss ihn aus zuverlässiger Quelle, z. B. von Bienenzüchter-Vereinen beziehen.

Tannenhonig. Coniferenhonig. Waldhonig. Honig von Honigthau. Es steht fest, dass auch unverfälschte Naturhonige vorkommen, welche rechtsdrehend sind. Einige glauben, dass diese Honige von Coniferen gesammelt werden, Andere, dass sie von Honigthau (d. h. den süßen Ausschwitzungen vieler Blätter) gesammelt werden, und dass ein aus dem Honigthau stammender erheblicher Dextringehalt die Ursache der Rechtsdrehung sei.

Kunsthonig. Zuckerhonig. Während der letzten Jahre ist ein dem natürlichen Honig ähnelndes künstliches Kunstprodukt in den Handel gebracht worden. Dieses wird dargestellt, indem man Rohrzucker auf verschiedene Weise invertirt, färbt, aromatisirt und mit etwas echtem Honig versetzt. Dieser Kunsthonig ist in Aussehen, Geruch und Geschmack kaum vom echten Honig zu unterscheiden, umso mehr als er auch während der Aufbewahrung krystallinisch erstarrt. Analytisch giebt er die nämlichen Zahlen wie Naturhonig. B. Fischer fand:

	Kunst-Honig.	Natur-Honig.
Wasser	22,30 Proc.	19,4 Proc.
Trocken-Rückstand	77,70	80,6
Zucker direkt	73,10	76,0
Zucker nach der Inversion .	77,60	78,0
Phosphorsäure	Vorhanden	Vorhanden.
Pollenkörner	Vorhanden	Vorhanden.

II. Mel depuratum (Austr. Brit. Germ. Helv.). **Mel despumatum** (U-St.). **Mellitum simplex.** Gereinigter Honig. Miel dépuré. Clarified Honey.

Darstellung. Die Reinigung des Honigs ist verschieden. Brit. lässt den im Wasserbade erhitzten Naturhonig durch ein mit heissem Wasser befeuchtetes Flanelltuch koliren. Austr. lässt 2 Ko. Honig in 2 Liter Wasser auflösen, die Lösung unter Zusatz von 4 g Carrageen aufkochen, abschäumen, durch Flanell koliren und zur Sirupkonsistenz eindampfen. U-St. lässt den Naturhonig mit etwa 2 Proc. gewaschenem Fließpapier abfällen, unter Ersatz des verdampfenden Wassers einige Zeit im Wasserbade erhitzen, dann koliren und mit 5 Proc. Glycerin versetzen. Germ. und Helv. lösen 1 Th. Honig in 2

bez. 1 Th. Wasser auf, klären die Lösung durch Erwärmen mit Filtrirpapier, filtriren und dampfen das Filtrat zum Sirup von 1,33 spec. Gew. ein. Einen schönen gereinigten Honig erhält man nach folgender Vorschrift:

1000 Th. Honig werden mit 2000 Th. Wasser bis fast zum Sieden erhitzt, hierzu 20 Th. mit Wasser angerührte kolloidale Thonerde (sog. Patent-Thonerde aus der chemischen Fabrik Goldschmieden bei Deutsch-Lissa) zugesetzt, zur Abstumpfung der Säure eine Kleinigkeit mit Wasser angeriebenes Magnesiumkarbonat zugegeben, und das Ganze in einem Topfe zum Absetzen bei Seite gesetzt. Die klar filtrirte Flüssigkeit wird mit einigen Tropfen Essigsäure angesäuert und schliesslich bis zum spec. Gewicht 1,33 eingedampft. Der so gereinigte Honig ist hellgelb und blank.

Setzt man kein Magnesiumkarbonat hinzu, so reißt die Thonerde nicht alle trübenden Bestandtheile nieder, säuert man das Filtrat vor dem Eindampfen nicht mit Essigsäure an, so fällt der Honig dunkel aus, weil schon schwache Basen beim Erwärmen den Honig, bez. die Laktulose, verändern.

Eigenschaften. Eine klare gelbbraunliche, dicke sirupartige Flüssigkeit von angenehmem honigartigem Geruch und Geschmack und vom spec. Gew. 1,33. Die Prüfung erfolge nach den unter Honig angegebenen Methoden.

Mit gleichviel 90procentigem Weingeist gemischt, soll der gereinigte Honig eine fast klare Mischung geben, durch Ferrichloridlösung und mit Gerbsäurelösung kaum violett gefärbt, auch durch Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden. Er darf weder alkalisch noch stark sauer reagiren. Eine schwach säuerliche Reaktion findet man gewöhnlich.

Anwendung. Obgleich der Honig kein Medikament ist, wenigstens nicht mehr wie der Zucker, so hat er sich dennoch im Arzneischatz erhalten. Man hält ihn innerlich genommen für ein mildes Laxativum und Antiphlogisticum, äusserlich als ein die Geschwüre reif, die Haut weich und zart machendes, die Wunden heilendes Mittel. Meist dient er als ein angenehmes Vehikel der Arzneikörper.

Aqua Mellis. Honey-Water		
Rp.	Mellis depurati	50,0
	Boraci	10,0
	Spiritus Rum	100,0
	Aquae Rosae	600,0
	Aquae Acoranthi florum	200,0
	Tincturae Quillajae	60,0
Ceratum Mellis. Honigpflaster.		
Rp.	1. Euplastri Plumbi compositi	
	2. Cerae Flavae	aa 20,0
	3. Mellis	20,0
Man schmilzt 1 und 2 im Wasserbade und rührt 2 darunter.		

Gargarisma emollientia. Gargariema emollient (Gaßl.).	
Rp.	Mellis 50,0
	Decocti Hordei excoctum 5,0; 250,0.

Schweizer Alpenhonig von Dr. Eschmann. Enthält 22 Proc. Feuchtigkeit, 15 Proc. Honig, 10 Malzextrakt und 62 Proc. Kohlehydrate. Diese bestehen aus Zucker, Dextrin und Stärke und sind jedenfalls entstanden durch Einwirkung von Malzauszug auf Stärkekleister.

Honig-Meth. Man löst 15 kg Honig in 50 Liter Wasser, kocht kurze Zeit auf, lässt erkalten und setzt Weinhefe zur Gährung zu. In einen Beutel eingeschlossen hängt man in die Flüssigkeit ein: eine zerstoßene Muskatnuss, 15,0 g grob zerstoßenen Zimmt. Nach beendeter Gährung lässt man 3 Monate auf dem Fasse liegen.

Lück's Gesundheits-Ernterhonig. Mellis 1500,0 werden mit Sacci Sorborum recentis und Aquae 400,0 erhitzt und abgeschäumt. Die Kolatur wird mit Vini 400,0 vermischt. Mit diesem Gemisch werden Radices Gentianae, Rhizomatis Iridis florestinae je 25,0, Radices Carlinae 75,0, Herbae Mercurialis 36,0 und Herbae Anchucae sowie Herbae Pulmonariae arboriae je 18,0 digerirt.

Türkischer Honig. Guter Rohrzucker wird mit Wasser zu einem dicken Brei angerührt und unter Zusatz von etwas Weinsäure durch Erhitzen auf 80–90° C. invertirt. Nach dem Wiederabstumpfen der Säure wird der Brei mit einem Dekoct der Seifenwurzel gründlich durchgearbeitet, dann setzt man etwas Honig zu und lässt erkalten.

Hydromel simplex.	
Rp.	Mellis depurati 20,0
	Aquae 180,0

Ozymel simplex (Aust. und Germ. T.).

Rp.	Aceti (5 Proc.) 100,0
	Mellis depurati 200,0

Zum Sirup einzudampfen.

Sapo mellitus. Honig-Seife.	
Rp.	Saponis kalini 100,0
	Mellis depurati 10,0
	Parfum ad libitum.

Soll die Haut zart und weich erhalten.

Melaleuca.

Gattung der Myrtaceae — Leptospermoidaeae — Leptospermeae.

I. Melaleuca Leucadendron L. var.: Cajuputi Roxb. and var.: minor Sm.

Heimisch von Australien durch das ganze malayische Gebiet bis nach Hinterindien und den Philippinen. Aus den Blättern gewinnt man durch Destillation besonders auf den Inseln Bura und Ceram:

Oleum Cajuputi (Ergänzb. Helv.). **Cajuputöl, Cajuput- oder Cajaputöl.** **Oleum Cajuputi** (U-St. Brit.). **Oil of Cajuput.** **Essence de Cajuput.**

Eigenschaften. Eine durch Kupfer grün bis blaugrün gefärbte Flüssigkeit, von dem angenehmen, kampferähnlichen Geruch des Cineols und aromatischem, anfangs brennendem, hintennach kühlendem Geschmack. Spec. Gew. 0,920—0,930 [0,922—0,930 Brit. 0,922 bis 0,929 U-St.]. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) —⁰ 10' bis —²°. Cajuputöl löst sich in 1 Vol. 80proc. Alkohol klar auf. Wenn 5 Tropfen Oel mit 5 cem Wasser und 1 Tropfen Salzsäure geschüttelt werden, so wird das Oel farblos; fügt man dann zu dem sauren Wasser 1 Tropfen Kaliumferrocyanidlösung, so wird gewöhnlich eine rothbraune Färbung (Gegenwart von Kupfer) erzeugt. U-St. Werden 5 Th. Oel auf 500° C. erwärmt und allmählich 1 Th. gepulvertes Jod hinzugefügt, so scheiden sich beim Abkühlen aus der Mischung Krystalle (von Cineoljodid $C_{10}H_{16}OI_2$) ab. U-St. Wird Cajuputöl mit $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Vol. Phosphorsäure vom spec. Gew. 1,750 unter Umrühren in der Kälte gemischt, so entsteht eine halbste Masse. Brit. Diese besteht aus einem unbeständigen, durch Wasser in seine Komponenten zerlegbaren Additionsprodukt von Cineol und Phosphorsäure. — Beim Rectificiren wird das Oel farblos. Ein solches fordert Helv.

Bestandtheile. Die Hauptmasse des Cajuputöles besteht aus Cineol (Eucalyptol) $C_{10}H_{18}O$, das dem Oele seinen Charakter verleiht, und dem die hauptsächlichsten Eigenschaften und Reaktionen des Oeles zuzuschreiben sind. Ein weiterer Bestandtheil ist das Terpineol, ein Alkohol $C_{10}H_{18}O$, der theils in freiem Zustande, theils als Essigester in dem Oele enthalten ist. Von Terpenen ist Links-Pinen, $C_{10}H_{16}$, zugegen. Die niedrigst siedenden Antheile enthalten Aldehyde, wahrscheinlich Valeraldehyd und Benzaldehyd.

Prüfung. Cajuputöl wird selten verfälscht. Entspricht es den unter Eigenschaften an das spec. Gew., das Drehungsvermögen und die Löslichkeit gestellten Anforderungen, so kann es unbedenklich für rein angesehen werden.

Anwendung. Die Wirkung des Cajuputöles dürfte wohl allein auf seinem Cineolgehalt beruhen. Es wird hauptsächlich im Handverkauf gefordert und tropfenweise, auf Watte gebracht, gegen Zahn- oder Ohrschmerzen verwendet. Früher wurde es auch innerlich (1—10 Tropfen) gegen Magenkrampf, Kolik, Asthma, Schlund- und Blasenlähmung etc. gebraucht.

Fast die gleiche Zusammensetzung und dieselben Eigenschaften wie Cajuputöl hat das in Neu-Caledonien aus den Blättern von **Melaleuca viridiflora Brongniart et Gries** destillierte **Niaoulöl**, das bisweilen auch als „Gomenol“ bezeichnet wird.

Guttas odontalgicas.		Zahnstropfen.	
Rp.	Olei Cajuputi		
	Olei Caryophyllor.		
	Olei Juniperi baccar.	aa	10,0
	Aetheria		70,0
Guttas odontalgicas camphoratas.			
Rp.	Camphore		
	Tinct. Opil simplif.	aa	5,0
	Olei Cajuputi		
	Olei Caryophyllorum	aa	10,0
	Chloroformul		25,0
	Spiritus		45,0

Man lässt einige Tage absetzen und filtrirt.

Peytonia, gegen Zahnschmerz, enthält Kampher, Cajuputöl, Nelkenöl, Chloroform. **Gehöröl** von BRACKELMANN in Soest ist eine Mischung aus Kampher, Cajuput-Sassafras-, Rosmarinöl und einem fetten Oel.

Oleum steleum Voer.		Voor's Gehöröl.	
Rp.	Olei Cajuputi rect.	5,5	
	Olei camphoral	5,0	
5 Tropfen auf Watte ins Ohr zu bringen.			
Spiritus antamauroticus WYLLER.			
Rp.	Olei Cajuputi rectif.		
	Tinctur. Camphorid.	aa	5,5
	Spiritus Angelicæ comp.		20,0
Spiritus Cajuputi (Brit.).		Spirit of Cajuput	
Rp.	Olei Cajuputi	50 cem	
	Spiritus (80vol.-proc.)	450 cem	

Gehörlöl von C. CNOR in Hainburg: 2 g Cajeputöl, 16 g Provençeröl (2,80 M.).

Gehörlöl von S. FISCHER in Grub: Mischung aus Cajeput- und Mandelöl.

Gichtbalsam, indischer, von REICHART, besteht aus Cajeputöl, Alkohol und Ricinusöl.

Zahnschmerztropfen, Dobberaner: Aether, Cajeputöl, Opiumtinktur aa.

Zahnlukatur von L. WUSCHAM (Tooth Ache-Drops): Cajeputöl, Rosmarinol, Pfefferminzöl je 1 Th., absol. Alkohol $\frac{1}{2}$ Th.

Zahntropfen von DAVIDSON: 1 Th. Nelkenöl, 3 Th. Cajeputöl.

Melilotus.

Gattung der Papilionaceae — Trifolieae.

I. Melilotus officinalis Desrousseaux. Heimisch in ganz Europa und Asien bis Sibirien, zuweilen kultivirt. Stengel bis 1 m hoch. Blätter dreizählig, langgestielt, mit verkehrt-eiförmigen oder verkehrt-lanzettlichen, stumpfen oder gestutzten, kurz stachel-spitzigen, scharf gezähnten Blättchen. Nebenblätter lanzettlich, pfriemlich, ganzrandig und 1—2zählig. Die gelben Blüthen in blattwinkelständigen, lockeren Trauben. Flügel der Blumenkrone so lang wie die Fahne und länger als das Schiffehen. Hülse stumpf-eiförmig, querrunzlig, gelb oder hellbraun.

Die Epidermis der Blättchen beiderseits mit Spaltöffnungen und dreizelligen Haaren, deren Endzelle lang, dickwandig und knotig ist, und mit kleinen Köpfchenhaaren. Auf der Epidermis der Antheren Cuticularstacheln. In den Blättern reichlich Oxalatkristalle. Riecht angenehm nach Cumarin, schmeckt schleimig-bitterlich und etwas scharf.

II. Melilotus altissimus Thunberg. Heimisch in Europa mit Ausnahme der nördlichen Theile, ebenfalls in Asien bis Sibirien und China. Blüthen ebenfalls gelb, Flügel und Schiffehen so lang als die Fahne. Hülsen schwärzlich. Sonst wie die vorige.

Beide liefern:

Herba Meliloti (Austr. Germ.). Herba Meliloti citrin. Summitates Meliloti. — Steinklee. Steinkleekraut. Bärenklee. Honigklee. Minutenklee. Schotenklee. Mallotenkraut. — Sommité fleurie de mélilot (Gall.). — Melilot.

Die Pharmacopöen führen als Stammpflanze nur I auf.

Bestandtheile. Cumarin $C_9H_8O_2$, an Melilotsäure $C_{12}H_{10}O_3$ gebunden, Melilotol $C_9H_8O_2$, flüchtiges Oel, Harz etc, Asche 6,15 Proc.

Verwechslungen kommen vor mit dem Kraut von *Melilotus vulgaris* Willd., mit weissen Blüthen und *Melilotus dentatus* Willd., mit gelben, geruchlosen Blüthen, die Flügel der Blüthe kürzer als die Fahne.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt die Blätter und blühenden Zweige im Juli, auch im August, von den 2jährigen Pflanzen, indem man sie von den Stengeln abstreift, Stengel- und Zweigstücke entfernt, dann trocknet und in dichtverschlossenen Blechbüchsen oder in Glasgefäßen vor Licht geschützt aufbewahrt. 4 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trocknes.

Anwendung. Ein nur noch wenig benutztes Mittel, das fast ausschließlich zur Darstellung eines Pflasters und als Bestandtheil von Kräuterkissen und erweichenden Kräutern Anwendung findet.

Aqua s. Hydrolatum Meliloti (Gall.). Eau distillée de mélilot. Steinkleewasser. Aus 1000 g Kraut und g. s. Wasser destillirt man mittels Dampf 4000 g über.

Emplastrum Meliloti. Steinkleepflaster. Melilotenpflaster. Ergänzb.: 4 Th. gelbes Wachs, je 1 Th. Terpentin und Olivenöl schmilzt man im Dampfbad und mischt 2 Th. feingepulverten Steinklee unter die halberkaltete Masse. — Austr.: Je 200,0 Colophonium und Olivenöl, 400,0 gelbes Wachs schmilzt man, vermischt mit einer Lösung von 50,0 auf nassem Wege gereinigtem Ammoniakgummi in 125,0 venetianischen Terpentin und rührt nach dem Erkalten eine Mischung aus 300,0 gepulvertem Steinklee und je 20,0 Wermuth, Kamillen und Lorbeeren darunter. — E. DRENNICH: genau wie Empl. Belladonnae Dietr. (Bd. I, S. 471. I.)

Emplastrum Meliloti compositum.		Rhizom. Iridis pulv. M.	3,0
I.		Croci pulverisat	2,0
Rp. Emplastri Meliloti		Man rollt in Stangen aus und umschließt mit Stanniol.	
Emplastri Ammoniaci ss		Oleum Meliloti E. DIERCKH.	
II. Nach E. DIERCKH.		Oleum Meliloti cactum s. infusum.	
		Melilotenöl.	
Rp. Emplastri Meliloti	65,0	Rp. Herinae Meliloti pulv.	100,0
Sed. benzoinat	10,0	Spiritus (90 proc.)	75,0
Terebinthinae	5,0	Liquor. Ammonii caust.	2,0
Liquida addo:		Olel Olivarum	1000,0
Florum Chamomill. pulv.		Bereitung wie bei Oleum Belladonnae DIERCKH.	
Radice Abihasae pulv.		Band I, S. 479, I.	

Beruhigungsmittel für zahnende Kinder von M. v. SCHACK in Berlin sind Säckchen, die 2,0 Pflanzenpulver, hauptsächlich Steinklee, enthalten. 2 Säckchen = 1 M. (Karlsruhe. Orteg-Rath.)

Melissa.

Gattung der Labiatae — Stachyroidae — Melissinae.

I. Melissa officinalis L. In Europa, Nordafrika und im Orient, vielfach zum Arzneigebrauch und als Bienenfutter kultivirt. Aufrechtes, ästiges Kraut vom Habitus der Labiatae, Blüthen in blattwinkelständigen armblüthigen Scheinwirteln mit eiförmigen Deckblättern. Blumenkrone zweimal länger als der Kelch, zuerst gelblich, dann weiss. Liefert:

Folia Melissaе (Austr. Germ.). **Folium Melissaе** (Heiv.). **Melissa** (U-St.). **Herba Melissaе citratae**. **Herba Citronellae**. — **Melissenblätter**. **Citronen-Melisse**. **Honigblume**. — **Feuille de mélisse**. **Plante fleurie de mélisse officinale ou de citronelle** (Gall.).⁴⁾ **Balm**. **Balm Leaves**.



Fig. 33. Melissenblatt.

Beschreibung. Die Blätter sind langstielig, breit eiförmig, gekerbt, an der Basis abgestutzt oder herzförmig, in der Blüthenregion in den Blattstiel verschmälert (Fig. 33). Epidermiszellen der Blattoberseite hochig, ohne Spaltöffnungen, die der Unterseite tief wellig mit Spaltöffnungen. Unter der Oberseite eine Schicht von Palisaden. Das Blatt trägt folgende Trichome: 1) Auf der Unterseite 4–6 zellige Gliederhaare mit schlanker Spitze, die untersten Zellen oft warzig. 2) Ebenfalls auf der Unterseite kleine Drüsenhaare mit einer Stielzelle und zweizelligem Köpfchen, dessen Zellen über einander stehen. 3) Ebenfalls kleine Drüsenhaare mit einer scheibenförmigen Stielzelle und 1- oder 2zelligem Kopf, dessen Zellen im letzteren Fall neben einander stehen. 4) Ebenfalls Drüsenhaare mit 4–8 zelligem Kopf. 5) Auf beiden Blattseiten kurze, gebogene 1–2 zellige Haare mit stark warziger Oberfläche. Sie sind für die Melisse charakteristisch.

Bestandtheile. 0,1–0,25 Proc. ätherisches Oel (vergl. unten), Gerbstoff, Harz etc.

Verwechslungen. *Nepeta Cataria* L. var. *citriodora* hat beiderseits weichhaarige, theilweise sogar filzige Blätter. *Dracocephalum moldavica* L. Blätter länglich-lanzettlich, tief und stumpf gesägt. *Melissa officinalis* L. var. *hirsuta* Benth. hat grössere, herzförmige, zottig behaarte Blätter von schwächerem Geruch.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Melissenblätter werden zur Zeit der Blüthe, nach Germ. von der abgehauchten Pflanze, gesammelt, im Schatten getrocknet, und geschnitten in gut verschlossenen Blech- oder Glasgefässen aufbewahrt. Austr. lässt den Vorrath jährlich erneuern. 4 Theile frische geben fast einen Theil trockne.

⁴⁾ Citronelle ist auch die französische Bezeichnung für *Herba Abrotani*.

Anwendung. Melisse wird nur noch seltener im Aufguss als magenstärkendes Bittermittel, kasserlich zu Bädern angewendet. Sie dient hauptsächlich ihres ätherischen Oeles wegen zur Darstellung wässeriger und weingeistiger Destillate, unter denen der bekannte Karmelitergeist innerlich als Anregungsmittel, kasserlich zu wohlriechenden Einreibungen, als Riechmittel, besonders aber als angenehmes Parfüm beliebt ist.

Aqua Melissa. Hydrolatum Melissa. Melissenwasser. Eau distillée de mélisse. Ergänz.: 1 Th. grob zerschnittene Melissenblätter übergießt man mit q. s. Wasser und destillirt 10 Th. ab. — Austr.: Aus 1 Th. Blättern und 15 Th. Wasser 5 Th. Destillat. — Gall.: Aus 1 Th. frischen (f) Blättern und q. s. Wasser mittels Dampf 1 Th. Destillat. Siehe auch Hydrolat. Hyssopi Gall. (Band II, S. 99.)

Aqua Melissa concentrata (Ergänz.). Starkes Melissenwasser (10fach). Aus 10 Th. Blättern und q. s. Wasser bereitet man 100 Th. Destillat, mischt diesem 2 Th. Weingeist zu und destillirt davon 10 Th. ab. — E. Dierbach lässt 10 Th. Blätter mit 2 Th. Weingeist befeuchten, nach 1 Stunde mittels Dampfstrom 10 Th. abtreiben. — Zum Gebrauch wird 1 Th. mit 9 Th. Wasser gemischt.

Spiritus Melissa (Ergänz.). Melissenspiritus. 1 Th. mittelfein zerschnittene Blätter lässt man mit je 3 Th. 87 proc. Weingeist und Wasser 24 Stunden stehen und destillirt dann 4 Th. ab. Klare Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,855–0,905.

Chartreus nach GRAEBER.

Rp. Oel. Melissa	
• Caryophyllor.	
• Hyssopi	
• Cinnam. Cass.	
• Macis	aa gutte. VI
• Angelicae	gutte. XXX
• Menthae pip. aagl. gutte.	XL
Sacchari	5 kg
Spiritus	4 l
Aqua destill. q. s.	ad 10 l.

Nach Bellon stirbt man mit Safantinktur oder Chlorophyll.

Elixir dentifricum HERBER.

Tinctura dentifricia HERBER. HERBER'S Zahnstropfen.

Rp. Spiritus Melissa	90,0
Tinctura Chinae	
Tinctura Myrsinae	aa 2,0
Oel. Menthae pip. gutte.	VIII.

Piscina de foliis Melissa (Gall.).

Rp. Folia. Melissa	5,0
Aqua destill. ebullient.	1000,0

Nach ½ Stunde seiht man durch.

Spiritus Melissa compositus (Germ. Helv.).
Spiritus aromaticus (Austr.). **Aqua Carmelitana.** **Alconatum Melissa compositum.** — Karmelitergeist Melissen-geist. Aromatischer Spiritus. — **Esprit de mélisse.** **Alcoolat de mélisse composé.** **Eau de mélisse des Carmes.** **Eau des Carmes.** — Compound Spirit of Balm.
 I. Germanica. II. Helvetica.

Rp. Folia. Melissa	7,0	12,0
Curc. Citri	3,0	4,0
Semina. Myrsinae	3,0	2,0
Cort. Cinnamom.	1,5	1,0
Caryophyllor.	1,5	1,0
Spiritus (87%)	75,0	(94%) 80,0
Aqua	125,0	60,0

Nach 24 Stunden werden abdestillirt.

100,0. 100,0.

III. Austrina.

Rp. Folia. Melissa	300,0
Cortia. Citri fruct	200,0
Fruct. Coriandri	300,0
Fruct. Cardamomi	
Semina. Myrsinae	
Cort. Cinnamom. aa	80,0
Spiritus (87%)	2500,0
Aqua	5000,0

Nach 12 Stunden abdestilliren 2000,0.

IV. Gallia.

Rp. Herbae florecentia recent. Melissa	300,0
Flavellia Citri recentia	150,0
Cort. Cinnamom. ceph.	
Caryophyllor.	
Semina. Myrsinae	aa 80,0
Fruct. Coriandri	
Radia. Angelicae	aa 40,0
Spiritus (80%)	2000,0

Nach tüpiger Maceration destillirt man ab 4250,0.

Spiritus Melissa compositus crocatus.

Aqua Carmelitana crocata. Gelber Karmelitergeist. **Eau de mélisse jaune** (Gall.).

Rp. Spiritus Melissa comp. (Gall.)	100,0
Tinctur. Croci	0,5

Spiritus Melissa DARDOL.

Eau de DARDOL.

Rp. Spirit. Melissa comp.	80,0
• Menthae pip.	
• Rosmarin	aa 20,0
• Scleria	
• Thymol	aa 10,0.

Spiritus ophthalmicus Wiesbadensis.

Spiritus ophthalmicus PROENSTERICH.
Wiesbadener Augengeist.

Rp. Spiritus Melissa	70,0
• Lavandula	30,0
• camphorat	2,5
• Aether. nitros.	1,5.

Zum Einreiben der Stirn über den Augen.

Oleum Melissa. **Melissenöl.** Frisches Melissenkraut giebt bei der Destillation 0,01–0,1 Proc. Oel vom spec. Gew. 0,894–0,924, das entweder schwach rechtsdrehend oder optisch inaktiv ist und Citral $C_{10}H_{16}O$, und wahrscheinlich auch Citronellal $C_{10}H_{18}O$, enthält. Bei der geringen Ausbeute würde das echte Oel unerschwinglich theuer werden, weshalb man früher das „*Oleum Melissa citratum*“, ein über Melissenkraut destillirtes Citronenöl

darstellte. Häufiger besteht das Melissenöl des Handels entweder aus normalem Citronellöl (Siehe Bd. I, S. 304) oder aus einer Fraktion desselben.

II. Satureja Calamintha (L.) Scheele (syn.: *Calamintha officinalis* Moench, *Melissa Calamintha* L.), Bergmelisse oder Bergminze liefert:

Herba Calaminthae. Herba Calaminthae montanae. Acker- oder Bergmelisse. Calaminthkraut. — Plante fleurie de calament (Gall.).

Anwendung. Als Gewürz und hier und da als Magenmittel.

Mentha.

Gattung der Labiatae — Stachyoideae — Menthaeae.

I. Mentha piperita L. (ist keine Art, sondern gilt als Bastard *viridis* × *aquatica*).

Selten, aber seit langer Zeit kultivirt, besonders in Europa, Nordamerika und Ostasien. aus den Kulturen zuweilen verwildert, so in Südamerika und Australien, variirt in den Kulturen durch Vermischung mit anderen wildwachsenden Arten. Bis 1 m hoch, mit meist ästigem Stengel, mit oberirdischen Ausläufern. Blätter bis 7 cm lang, bis 3 cm breit, länglich oder ellanzettlich, spitz, besonders gegen die Spitze scharf gesägt, gestielt. Stiel bis 1 cm lang. Hochblätter lanzettlich. Blüten in dicken Scheinähren, die am Grunde meist unterbrochen sind. Kelch gleichmässig 5zählig, im Schlunde nicht durch einen Haarring geschlossen, gefurcht, Zähne zur Fruchtzeit gerade vorgestreckt. Kronröhre, lila, innen kahl, mit fast gleichmässig vierspaltigem Saume, oder der der Oberlippe entsprechende Lappen breiter und bisweilen ausgerandet. 4 fast gleichlange Staubblätter. — Liefert:

Folia Menthae piperitae (Austr. Germ.). *Folium Menthae* (Helv.). *Mentha piperita* (U-St.). *Herba Menthae piperitae. — Pfefferminzblätter. Minzeublatt. Englische Minze. Pfefferminzthee. — Sommité fleurie de menthe poivrée* (Gall.). *Feuille de menthe. — Peppermint. Peppermint Leaves.* —

Beschreibung. Die Blätter sind trocken auf der Oberseite dunkelgrün, unterseits etwas heller, besonders auf der Unterseite längs der Nerven mit wenigen kurzen Haaren, so dass das Blatt fast kahl erscheint, beiderseits mit wenig in die Blattofläche eingesenkten Oeldrüsen. Von dem besonders auf der Unterseite stark hervortretenden Primärnerven gehen beiderseits unter einem Winkel von 50–70° Sekundärnerven ab, die sich bogenförmig nach dem Blattrande hinziehen, sich dann nach oben umkrümmen, Schlingen bilden und so mit einander anastomosiren.

Die Epidermen beiderseits bestehen aus Zellen mit wellig gebogenen Wänden. Spaltöffnungen meist nur auf der Unterseite, sehr selten auf der Oberseite. Sie haben 2 Nebenzellen. Hauptsächlich auf der Unterseite finden sich Gliederhaare, die bis 8 Zellen lang sind, mit fein warziger oder streifiger Cuticula, am Blattrande kleine, kegelförmige, einzellige Haare, ferner kleine Köpfchenhaare mit wenigzelligem Stiel und einzelligem Köpfchen, und grosse Oeldrüsen mit einzelligem Stiel und breitem Köpfchen, die meist aus 8 Zellen bestehen. Sie sind die Träger des ätherischen Oeles, zuweilen erkennt man in ihnen Krystalle. — Unter der Epidermis der Oberseite eine Schicht von Palissaden. (Fig. 34.)

Bestandtheil. Aetherisches Oel (vergl. unten).

Verwechslungen. Als solche können die anderer zuweilen kultivirten oder wilden *Mentha*-Arten vorkommen, wenn die Blätter aus kleinen Bauergärten bezogen werden. Z. B.

Mentha viridis L. Blätter angestielt oder sehr kurz gestielt.

Mentha silvestris L. Blätter ungestielt oder sehr kurz gestielt, unterseits weisslich.

Mentha aquatica L. Blätter eiförmig oder elliptisch, rauhhaarig.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Blätter werden von der kultivirten Pflanze gesammelt. Als die besten gelten die von der blühenden Pflanze, doch macht man in den Kulturen oft mehrere Schnitte. Man trocknet sie schnell im Schatten, befreit sie

von den Stengeln und bewahrt sie in dicht verschlossenen Gefässen auf. $4\frac{1}{2}$ bis 5 Theile frische geben 1 Theil trocken.

Die Pfefferminzblätter unterscheiden einen ersten und einen zweiten Schnitt; es findet also mehrmals im Jahre eine Ernte statt. Der Hinweis, dass die zur Blüthezeit gesammelten Blätter, der erste Schnitt, am Gleichsten sind, ist deshalb beachtenswerth. Der Apotheker sollte nur die von den Drogisten als „electa No. 0“ bezeichnete Sorte führen, von welcher die grobe Schnittform (Sieb I Germ.) schon aus dem Grunde besonders zu empfehlen ist, weil sie Verfälschungen und beigemengte Stengel leichter erkennen lässt. Den Vorrath von Pfefferminze bemesse man nicht zu knapp, um bei plötzlich auftretenden Epidemien nicht in Verlegenheit zu gerathen.

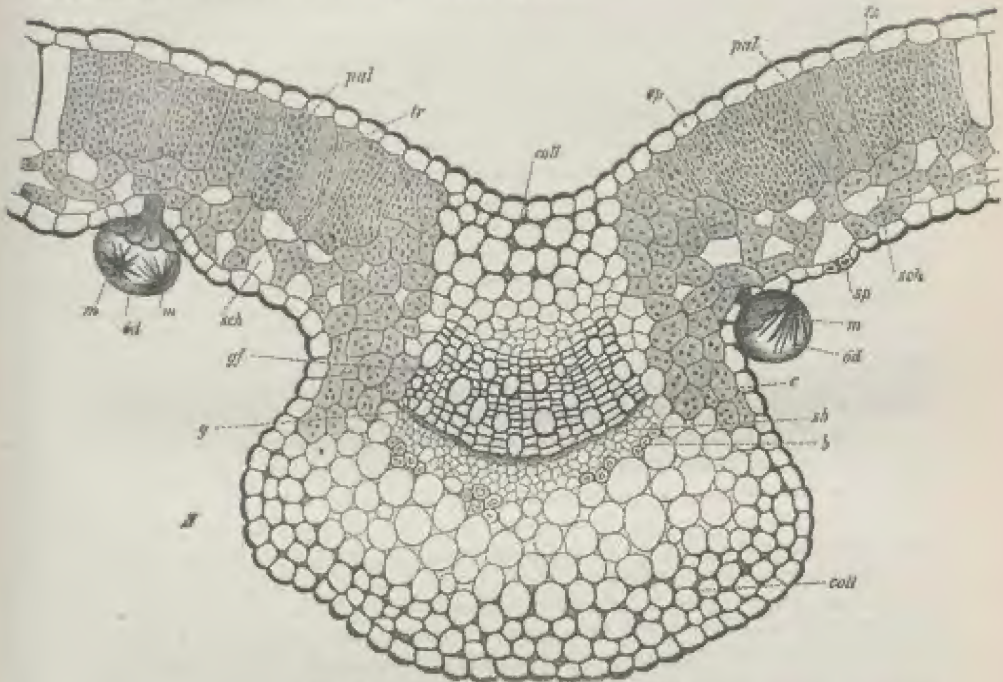


Fig. 54. Querschnitt durch ein Pfefferminzblatt.

N Unterseite vorragender Mittelnerv. gf Holztheil des Gefässbündels. g Gefäss. c Cambium. od Siebtheil. h Fasern. coll Collenchym. od Oeldrüsen. m Kristalle. ep Spaltöffnung. sch Schwammparenchym. pal Palisaden. ep Epidermis.

Anwendung. Pfefferminze ist ein vielgebrauchtes krampfstillendes, blähung-treibendes Mittel, das in der Regel im Aufguss, 1 Esslöffel auf 1 Tasse, bei Leischneiden, Darmkrampf, Brechdurchfall genommen wird. In feiner Speciesform dient es zu Kräuterkissen. Es ist von vorzüglicher Wirkung bei Neuralgie; besonders wird hier das ätherische Oel, theils innerlich in Tropfen oder Oelzucker, theils äusserlich zu Einreibungen oder in der bekannten Form der Mentholstifte angewendet.

Oleum menthae piperitae. — Pfefferminzöl. — Oil of Peppermint. — Essence de Menthe poivrée. (Pharmakopöen vergl. folgende Seite.)

Herkunft und Handelsorten. Pfefferminzöl wird in verschiedenen Walthellen in enormen Quantitäten meist aus mehreren Varietäten der *Mentha piperita* durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen. Meist gelangt frisches Kraut zur Verarbeitung (Ausbeute 0,1–0,25 Proc.), häufig wird aber auch die abgewerkte oder getrocknete Pflanze (Ausbeute ca. 0,7 Proc.) verwendet. Die Handelsorten des Pfefferminzöles sind der Grösse ihrer Produktion nach geordnet folgende:

1) **Amerikanisches Pfefferminzöl.** In Wayne County im Staate New-York sowie in den Staaten Michigan und Indiana wird jährlich das kolossale Quantum von 90 000 kg Pfefferminzöl erzeugt.

2) **Japanisches Pfefferminzöl von *Mentha arvensis* D. C. var. *piperascens* Holmes.** Die Produktion in Japan beträgt etwa 70 000 kg jährlich. Das Oel dient hauptsächlich zur Darstellung von Menthol.

3) **Englisches oder Mitcham-Pfefferminzöl.** Der Anbau und die Destillation von Pfefferminze werden grösstentheils in den Grafschaften Surrey, Hertfordshire und Lincolnshire betrieben; die jährlich dort gewonnene Menge Oel wird auf 9000 kg geschätzt.

4) **Französisches Pfefferminzöl** wird im Departement des Alpes maritimes destillirt. Der jährliche Ertrag von etwa 3000 kg wird meist im Lande selbst konsumirt.

5) **Deutsches Pfefferminzöl.** Miltitz bei Leipzig und Gadebusch in Schlesien sind gegenwärtig die Hauptproduktionsorte in Deutschland. Die Destillation in Ringleben und Gellada in Thüringen hat fast ganz aufgehört. Alles in allem wird in Deutschland nicht mehr als vielleicht 800 kg Pfefferminzöl gewonnen.

Zu den Pfefferminzöl producirenden Ländern gesellt sich noch Russland mit etwa 1200 kg, Italien mit 600 kg und sämtliche andere Länder mit 400 kg, so dass man die jährliche Weltproduktion von Pfefferminzöl auf 175 000 kg veranschlagen kann.

Eigenschaften. Pfefferminzöl ist eine wasserhelle oder gelbliche, ölige Flüssigkeit von reinem, erfrischendem Pfefferminzgeruch und brennendem, auf der Zunge das Gefühl von Kälte hinterlassendem Geschmacke. Die übrigen Eigenschaften sind bei den einzelnen Handelsarten theilweise von einander abweichend, wodurch sich auch die verschiedenen, auf bestimmte Sorten bezügliche Anforderungen der Pharmakopöen erklären. So verlangt Brit. englisches, U-St. amerikanisches Oel, während nach Germ. Austr. und Helv. sowohl deutsches wie englisches Oel zulässig ist. Nach Gall. kann jedes aus Pfefferminzkraut destillirtes Oel verwendet werden.

Amerikanisches Oel. Das im Staate New-York gewonnene Oel hat das spec. Gew. 0,91—0,92 und ein Drehungsvermögen (100 mm-Bohr) von —25 bis —33°. Es löst sich nicht in Spiritus dilutus, wohl aber in $\frac{1}{2}$ und mehr Th. Spiritus klar auf, und erstarrt im Kältegemisch zu einer krystallinischen Masse. Das spec. Gewicht des Michigan-Oels liegt zwischen 0,905 und 0,915. Das Oel löst sich in 4—5 Th. Spir. dilutus klar auf.

Löst man 5 Tropfen Pfefferminzöl in 1 cem Essig auf, so tritt nach Verlauf von einigen Stunden eine tiefblaue Färbung auf, die prachtvoll kupferfarbig fluorescirt (U-St.). Diese Farbreaktion ist bei amerikanischem Oel am intensivsten, weniger stark bei englischem und deutschem Oel; bei japanischem Oel tritt sie entweder gar nicht oder nur sehr schwach auf.

Englisches Oel. Diese Sorte ist bedeutend theurer als das amerikanische. Spec. Gewicht 0,900—0,910. Drehungswinkel —22 bis —33°. Löslich in 3—4 Th. Spiritus dilutus (Brit.). Beim längern Verweilen im Kältegemisch findet eine beträchtliche Mentholabscheidung statt.

Deutsches Oel. Spec. Gewicht 0,900—0,915, selten von 0,899—0,930. Die Löslichkeit ist die gleiche wie beim englischen. Drehungswinkel —25 bis —33°.

Japanisches Oel ist im normalen Zustande infolge seines hohen Mentholgehalts eine halbfeste Krystallmasse. Es ist wegen seines bitteren Geschmacks für pharmaceutische Zwecke nicht verwendbar.

Zusammensetzung. Der wichtigste Bestandtheil aller Pfefferminzöle ist das sowohl frei, als auch in Form seiner Essigsäure- und Valeriansäureester vorkommende Menthol, $C_{10}H_{18}O$, das stets von dem dazugehörigen Keton, dem Menthon $C_{10}H_{16}O$, begleitet wird. Am besten untersucht ist das amerikanische Oel, in dem nicht weniger als 17 verschiedene Körper nachgewiesen worden sind. Es sind dies ausser den zwei bereits genannten folgende: Acetaldehyd, Isovaleraldehyd, Essigsäure, Isovaleriansäure, Amylalkohol, Dimethylsulfid, Pinen, Phellandren, Cineol, Limonen, Menthylacetat, Menthylisovalerianat, Menthylester einer Säure $C_8H_{14}O_2$, ein Lacton $C_{10}H_{16}O_2$ und Cadinen.

Prüfung. Durch die Bestimmung der physikalischen Konstanten wird man auf grobe Verfälschungen mit Spiritus, Terpentinöl und anderen Ölen aufmerksam. Manchmal kommen Öle in den Handel, denen Menthol durch Ausfrieren entzogen ist. Da auch der Zusatz fremder Öle den Mentholgehalt verringert, ist eine quantitative Mentholbestimmung häufig werthvoll.

Man verfährt dabei folgendermassen:

20 g Pfefferminzöl werden mit 30 cem alkoholischer Normalnatronlauge (oder Normal- oder $\frac{1}{2}$ Normalkalilauge) in einem mit Rückflusskühler versehenen Kolbchen etwa eine Stunde lang zum Sieden erhitzt, um die Mentholester zu zersetzen. Nach dem Erkalten titirt man das nicht verbrauchte Alkali mit Normal-Schwefelsäure zurück, wobei als Indikator Phenolphthalein dient. Das verseifte Öl wird mit viel Wasser wiederholt ausgewaschen und dann eine Stunde lang mit dem gleichen Volumen Essigsäureanhydrid und 2 g wasserfreiem Natriumacetat in einem Kolbchen gekocht, das mit einem eingeschliflenen, als Rückflusskühler dienenden Rohr versehen ist (Fig. 35). Nach dem Abkühlen wäscht man das Öl mehrere Male mit Wasser und verdünnter Sodaaflösung, trocknet mit Chlorcalcium und filtrirt. 8–10 g dieses Oeles werden dann wie oben beschrieben mit 50 cem alkoholischer Normal-Natronlauge verseift und das nicht verbrauchte Alkali durch Titration bestimmt.

Da jeder für die Verseifung verbrauchte Kubikcentimeter Normal-Natronlauge 0,156 g Menthol oder 0,198 g Menthylacetat entspricht, so muss man, um den Procentgehalt an Menthol in dem ursprünglichen (nicht acetylrten, aber vom Ester befreiten) Öle zu ermitteln, für jeden verbrauchten Kubikcentimeter Normal-Alkali 0,042 (die Differenz von 0,156 und 0,198) g von dem Betrag des zur Verseifung gelangten Oeles abziehen.

Wenn beispielsweise x g acetylrten Oels a Kubikcentimeter Normal-Natron erfordern, so berechnet sich der Gesamtgehalt P an Menthol (frei und als Ester) nach der Formel:

$$P = \frac{a \times 15,6}{s - (a \times 0,042)}$$

Anwendung. Pfefferminzöl wird innerlich zu 0,05–0,15 g in weingeistiger Lösung oder mit Zucker verrieben gegeben. Ausgedehnte Verwendung findet es in der Lükörfabrikation, zur Darstellung der *Rotulae Menthae*, zu Zahnpulvern und Mundwässern. Aeusserlich wird es als Mittel gegen Migräne (Stirns oder Schläfe damit bestrichen), Zahnschmerzen u. s. w. gebraucht.

Aqua Menthae piperitae (Austr. Brit. Germ. U-St.). **Aqua Menthae** (Helv.). **Hydrolatum Menthae piperitae**. Pfefferminzwasser. Minzenwasser. — **Eau distillée de menthe poivrée** (Gall.). — **Peppermint Water**. Germ.: 1 Th. Pfefferminzblätter übergiesst man mit q. s. Wasser und destillirt 10 Th. ab. — Helv.: Aus 1 Th. Blätter mittels Dampfstrom ohne vorherige Befeuchtung 10 Th. Destillat. — Austr.: Wie Aq. Melissa Austr. (Bd. II, S. 371.). — Brit.: 10 cem Pfefferminzöl und 15 l Wasser giebt man in eine Blase und destillirt 10 l ab. — U-St.: 2 cem Pfefferminzöl verreibt man mit 4 g phosphorirtem Calciumphosphat und fügt nach und nach soviel destill. Wasser hinzu, dass man 1000 cem Filtrat erhält. — Gall.: Wie Aq. Hyssopi Gall. (Bd. II, S. 99). — **Ex tempore**: 10 Tropfen Pfefferminzöl schüttelt man mit 1 l warmem Wasser und filtrirt nach dem Erkalten. — Destillirtes Minzenwasser ist trübe und klärt sich mit der Zeit. Als Vorlage ist hier eine Florantiner Flasche zu empfehlen, um das ätherische Öl zu gewinnen. Aufbewahrung wie bei Aq. Foeniculi (Band I, S. 1165).

Aqua Menthae piperitae spiritiosa (Ergänzb.). **Aqua Menthae vinosa**. Wein-geistiges Pfefferminzwasser. 1 Th. Blätter, 1 Th. verdünnter Weingeist (60 proc.) 10 Th. Wasser; davon 5 Th. Destillat. Anfangs trübe, später klar.

Aqua Menthae piperitae concentrata s. decemplex E. DIETREICH. 1000,0 Blätter feuchtet man mit 200,0 Weingeist an und treibt mittels Dampfstrom 1000,0 über. Zum Gebrauch wird 1 Th. mit 9 Th. Wasser verdünnt.

Pastilli Menthae anglici (Helv.). **Tabellae cum oleo volatile Menthae piperitae**. Englische Minzenpastillen. **Tablettes de menthe** (Gall.). **Pastilles de menthe anglaises**. Helv.: 1 Th. Minzenöl, 1 Th. Tragacanth, 98 Th. Zucker werden mit q. s. Wasser zu 100 Pastillen verarbeitet. — Gall.: 10,0 Minzenöl mischt man mit 1000,0 Zucker, stösst mit 100,0 Gummischleim zur Masse und formt Pastillen von je 1 g. — E. DIETREICH: **Pastilli s. Trochisci digestivi**: 100,0 Natriumbikarbonat, 50,0 Natriumchlorid, 7,0 eng-



Fig. 35.
Acetylirungskolbchen.

fisches Pfefferminzöl, 1,0 Ingweröl, 800,0 Zucker bringt man mit q. s. Gummischleim zur Masse und sticht 1000 Pastillen aus. — Nach „Industriebl.“: 4000,0 Zucker, 800,0 Stärke, 1,0 Ingwer, 29,0 Pfefferminzöl und q. s. Gelatinelösung (1:10).

Pastilli cum oleo volatile Menthae piperitae, Pastilles de menthe à la goutte (Gall.). 1000 g Zuckerpulver (Haarsieb No. 2), vom feinsten Pulver durch Seidensieb No. 100 befreit, mischt man mit 5 g Pfefferminzöl und 125 g Wasser. Die erhaltene Paste erhitzt man in Mengen von etwa 120 g in einer Pfanne mit Ausguss unter beständigem Umrühren und lässt die geschmolzene Masse mittels eines Metallstabes tropfenweise auf eine Blechplatte fallen. Nach dem Erkalten trocknet man bei gelinder Wärme.

Rotulae Menthae piperitae (Austr. Germ.). Pastilli Menthae (Helv.). Pfefferminzplätzchen. Pfefferminzkuchen oder -küchlehen. Minzenpastillen (Helv.). Luftkörner. Windküchlehen. Pastilles de menthe. Peppermint-Cakes or-lozenges. Germ.: 5,0 Pfefferminzöl, 10,0 Weingeist, 1000,0 Zuckerplätzchen. — Helv.: Je 5,0 Minzenöl und Aetherweingeist, 1000,0 Zuckerplätzchen. — Austr.: Je 15,0 Pfefferminzöl und Aether, 1050,0 Zuckerplätzchen. Man vertheilt die Lösung des Minzenöls auf die Wandungen eines Hufenglases, welches von den hierauf eingeschütteten Zuckerplätzchen höchstens zur Hälfte gefüllt wird, schüttelt kräftig um, wiederholt das Schütteln, bis alles Flüssige aufgenommen ist, lässt das Lösungsmittel abdunsten und bewahrt sie in dicht-schliessenden Gläsern vor Licht geschützt auf. Man verwende bestes Oel, fuselfreien Weingeist und bereite nur Mengen, die in kürzerer Zeit verbraucht werden, denn das auf der Oberfläche der Plätzchen fein vertheilte Oel gewinnt bei längerer Aufbewahrung keineswegs an Geschmack.

Trochisci Menthae piperitae (U-St.). Pastilli Menthae piperitae. Pfefferminzpastillen. Troches of Peppermint. Aus 1 cem Pfefferminzöl, 80 g Zuckerpulver und q. s. Tragacanthschleim formt man eine Masse und aus dieser 100 Pastillen. — E. Dierksen. Aus 1000,0 Zucker, 8,0 Minzenöl, 2,0 Krauseminzöl, 5 Tropfen Ingweröl und 35–40,0 verdünntem Gummischleim 1000 Pastillen.

Sirupus Menthae (Austr. Germ.). Pfefferminzsirop. Syrup of Peppermint. Germ. IV. Austr.: 2 Th. mittelfein zerschnittene Pfefferminzblätter lässt man, mit 1 Th. Weingeist befeuchtet, mit 10 Th. Wasser 12 (Austr. 24) Stunden stehen. 7 Th. (Austr. 8 Th.) Seihflüssigkeit geben mit 13 Th. (Austr. 12 Th.) Zucker 20 Th. Sirup. — Der Sirup ist haltbarer, wenn man den Auszug mit Filtrirpapiermasse schüttelt, aufkocht und dann filtrirt.

Sirupus cum Aqua Menthae piperitae, Sirop de menthe poivrée (Gall.). 18 Th. Zucker löst man ohne Wärme in 10 Th. Pfefferminzwasser und filtrirt dann durch Papier.

Spiritus Menthae piperitae (Austr. Brit. Germ. U-St.). Spiritus Menthae (Helv.). Tinctura cum oleo volatile Menthae piperitae. Spiritus Menthae piperitae Anglicus. Pfefferminzgeist. Pfefferminzspiritus. Minzengeist. Englische Pfefferminzessenz oder -tropfen. Teinture d'essence de menthe (Gall.). Alcoolé d'essence de menthe. Esprit ou Alcool de menthe. Essence or Spirit of Peppermint. — Germ.: 1 Th. Pfefferminzöl, 9 Th. 87proc. Weingeist. — Helv.: 3 Th. Minzenöl, 97 Th. 94proc. Weingeist. — Austr.: Durch Destillation wie Spir. Juniperi Austr. (Band II, S. 163). — Brit.: 10 cem Pfefferminzöl, 90 cem Weingeist (90 Vol.-Proc.). — U-St.: 100 cem Pfefferminzöl, 900 cem 91proc. Weingeist, 10 g geschnittene Pfefferminzblätter lässt man 24 Stunden maceriren, filtrirt und bringt durch Nachwaschen mit Weingeist auf 1000 cem. — Gall.: 2 g Pfefferminzöl, 98 g 90proc. Weingeist. — Klare Flüssigkeit. Dient zu 10–30 Tropfen als Belohnungsmittel. — Bei Verwendung eines in Weingeist trübe löslichen Oeles kann man eine klare Lösung durch Maceriren über gebranntem Alaun erhalten.

Tinctura Menthae piperitae (Ergänz.). Pfefferminzaktur. Aus 1 Th. fein zerschnittenen Pfefferminzblättern und 5 Th. verdünntem Weingeist (60proc.).

II. Mentha crispa L. Mehrere Menthen können in der Kultur, seltener wild, eigenthümlich krause Blätter bekommen, womit zugleich in manchen Fällen eine Aenderung der Beschaffenheit des ätherischen Oeles verbunden ist. So wird zuweilen in Norddeutschland und Skandinavien eine krause Form der *Mentha aquatica* L. γ -*crispa* Benth. mit fast kopfigem Blütenstande gebaut, am häufigsten kultivirt man als Krauseminze *Mentha silvestris* L. η -*crispa* Benth., viel seltener *Mentha viridis* L. γ -*crispa* Benth. oder *Mentha arvensis* L. δ -*crispa* Benth.

Beschreibung der Blätter der *Mentha silvestris* L. η -*crispa* Benth. Sie sind breit-eiförmig, bisweilen fast kreisrund, kurgestielt, zugespitzt, blasig-wellig-runzelig, am Rande kräftig umgebogen, tief eingeschnitten-gezähnt, die Zähne ungleich gross. Die Behaarung ist stärker wie bei I, die kurzen, kegelförmigen Haare fehlen. Die Köpfe der Oeldrüsen können bis zu 16 Zellen zählen. Bau im übrigen wie bei I.

Folia Menthae crispae (Austr. Ergänzb.). *Herba Menthae crispae*. — Krauseminzblätter. Krauseminze. Volksthümlich: Balsamkraut. Brauhellig. Daumen-thee. Wolgemuth. — *Feuille de menthe crépue*. *Herbe de menthe frisée*. — Curled-mint Leaves. Balm-mint Leaves.

Einsammlung und Aufbewahrung. Die Blätter werden von der angebauten Pflanze zur Zeit der Blüthe gesammelt, schnell im Schatten getrocknet, von den dickeren Stengeln befreit und in dichtverschlossenen Blechbüchsen an einem schattigen Orte aufbewahrt. Austr. Meist auch die Blätter anderer, krausblättriger Varietäten zu und schreibt jährliche Erneuerung vor. $5\frac{1}{2}$ Th. frische Blätter geben 1 Th. trockene.

Anwendung. Wie *Folia Menthae piperitae*. Ausserdem als Bestandtheil aromatischer Weiser.

Oleum Menthae crispae, **Oleum menthae viridis**. — Krauseminz- oder Spearminzöl. — *Essence de Menthe Crépue*. — Oil of Spearmint.

Herkunft. Das meiste im Handel befindliche Krauseminzöl wird nicht aus dem Kraute einer der krausen Minzenformen, sondern der *Mentha viridis* L. in Amerika, oder auch in England destillirt. In Deutschland wird Krauseminzöl nur in ganz unbedeutender Quantität aus den beim Trocknen erhaltenen Abfällen gewonnen. Die Oelausbeute beträgt aus frischem Kraute 0,15—0,3 Proc. Beide Oele sind übrigens vollkommen gleichwerthig und kaum von einander zu unterscheiden.

Eigenschaften. Farblose oder gelbe bis grünliche Flüssigkeit von dem charakteristischen, intensiven und ausserordentlich anhaltenden, wenig angenehmen Geruch der Pflanze. Spec. Gewicht 0,920—0,940 (U-St.), 0,930—0,940 (Brit.). Drehungswinkel (100 mm-Rohr) — 36 bis — 48°. Löslich im gleichen Theile eines Gemisches von absolutem Alkohol und Spiritus (U-St. Brit.).

Bestandtheile. Von Terpenen $C_{10}H_{16}$ enthält Krauseminzöl Links-Limonen und wahrscheinlich auch Links-Pinen. Von sauerstoffhaltigen Antheilen ist Links-Carvon zu nennen, das im Oele in ziemlich grosser Menge vorkommt. Den Träger des specifischen Krauseminzaromas kennt man noch nicht.

Aqua Menthae crispae (Ergänzb.). Krauseminzwasser. 1 Th. Krauseminzblätter übergiesst man mit q. a. Wasser und destillirt 10 Th. ab. Anfangs trübe, später klar.

Sirupus Menthae crispae (Ergänzb.). Krauseminzsirup. 2 Th. mittelfein zerschnittene Krauseminzblätter befeuchtet man mit 1 Th. Weingeist, lässt mit 12 Th. Wasser 24 Stunden stehen, presst, filtrirt und stellt aus 8 Th. Filtrat und 12 Th. Zucker 20 Th. Sirup her. Die Klärung des Auszuges wird durch Zusatz von Filtrirpapiermasse beschleunigt.

Tinctura Menthae crispae. Krauseminztinktur. 1 Th. fein zerschnittene Krauseminzblätter, 5 Th. verdünnter Weingeist.

III. Mentha Pulegium L. Heimisch im Mediterrangebiet und im Orient, nördlich bis England und Schweden. Mit stark verzweigtem, oft niederliegendem Stengel, kleinen eiförmigen, ganzrandigen oder schwach gezähnten Blättern, Blüthen in kugeligen Scheinwirteln. Kelch glockig oder röhrig, schwach zweilippig mit innen behaartem Schlunde. Blumenkronröhre vorne unterhalb des Saumes mit behaartem Schlunde. Liefert:

Folia Menthae Pulegil. Poleiblätter. *Sommité fleurie de menthe Pouillet* ou de pouillet commun (Gall.).

IV. Mentha viridis L. In Europa und auf den canarischen Inseln heimisch, vielfach kultivirt (z. B. England und Amerika) und aus den Kulturen verwildert. Fast kahl, mit lanzettlichen oder eilanzettlichen, seltener elliptischen, gesägten Blättern. Blüthen in Scheinwirteln, die terminale Ähren bilden. Kelch glockig mit meist pfriemlich-fädigen Zipfeln, seine Basis kahl. Blumenkron mit cylindrischer, nach oben erweiterter Röhre mit innen kahlem Schlunde. Liefert:

Folia Menthae viridis s. Romanae. *Mentha viridis* (U-St.). — *Sommité fleurie de menthe verte* (Gall.). — Spearmint Leaves.

Beschreibung. Zähne der Blattränder ungleich gross, aber schlanker wie bei II. Am Rande und auf den Nerven spärlich 1—Zellige Gliederhaare. Im Geruch und Geschmack weniger fein wie I.

Aqua Menthae viridis (Brit. U-St.). Spearmint Water. Wie Aq. Menthae piperitae Brit. und U-St. zu bereiten. Siehe Band II, S. 375.

Spiritus Menthae viridis (U-St.). Essence or Spirit of Spearmint. Aus Oel und Blättern der *Mentha viridis* wie Spir. Menth. pip. U-St. (Band II, S. 375.)

V. Mentha gracilis R. Br. und *Mentha saturegioides* R. Br. Beide in Neu-Südwaies, werden wie unsere Menthen gebraucht.

Aqua carminativa (Dreud. Vorschr.).
Rp. Oel Chamomill. Roman. gutta. **X**
Oel Citri
Oel Menthae crispae
Oel Carvi
Oel Coriandri
Oel Foeniculi **aa gutta. V**
Spiritus 100,0
Solida solde
Aqua destillata 900,0
Klar, farblose Flüssigkeit.

Aqua carminativa regia (Dreud. Vorschr.).
Rp. Coccolonellae continuas 10,0
Alumina 5,0
Sacchari 1000,0
Aqua carminativa 900,0
Spiritus Melissa 1000,0

Man digerit 8 Tage und filtrirt abdann.

Aqua Menthae crispae polleas (Dietrich).
Meiss- oder Appreturwasser. Glanzwasser.

Rp. 1. Tragacanthae pulver. 1,0
2. Spiritus 50,0
3. Aqua Menthae crispae 980,0

Man schüttelt 1 mal 2 und Rgt 8 hien. Zum Bestreichen von Seidenstoffen vor dem Färben, um ihnen Glanz zu geben.

Balsam aromaticum,
Aromatisches Bad.

Rp. Oel Menthae piperitae 1,0
Mistur. oleoso-balsam. 100,0
Mellis depurati 200,0

Eau orientale de Delabarre.

Rp. Oel Menthae piperitae 2,0
Oel Rosae gutta. VIII
Spiritus diluti 250,0
Coccolonellae pulver.

Kaoli carbonis **aa 1,0**
Nach einträgiger Maceration zu filtriren. Zusatz zum Mundwasser.

Elneeschcharum Menthae (Ausz. Germ. Holv.).
Geosaccharuratum Menthae (Gall.).

Wie Elneesch.
Cinnamoni (Bd. I, S. 847, I a. II.).

Electuarium aromaticum (Ausz.).

Aromatische Leiwerge.

Rp. Folior. Menthae pip. pulv.
Folior. Salviae pulv. **aa 100,0**
Endicla Angelica pulv.
Rhizom. Zingiberis pulv. **aa 20,0**
Cortic. Cinnamoni pulv.
Semina. Myristicae pulv.
Caryophyllorum pulv. **aa 10,0**
Mellis depurati **q. s**

verarbeitet man l. a. im Wasserbade zur Leiwerge.

Ellixir dentifricum (Gall.).

Ellixir dentifrice.

Rp. Oel Cinnamom. ceyl. 1,0
Oel Anisi stellati

Oel Caryophyllor. **aa 2,0**
Oel Menthae pip. 5,0
Tincturae Benzoe 5,0
Tincturae Coccolonellae 20,0
Tinct. Guaiaci ligni
Tinct. Pyrethri radic. **aa 5,0**
Spiritus (66proc.) 1000,0

mischt man, lässt absetzen und filtrirt.

Ellixir dentifricum Benedictinorum.

Benedictiner Zahnelixir.

Rp. Oel Menthae pip. Muscham 20,0
Oel Anisi 5,0
Oel Calami 0,5
Spiritus (66proc.) 1000,0

Man Rgt mit Karminlösung (Bd. I, S. 355, I).

Fotus aromaticus (Gall.).

Aromatische Bähung.

Fomentation aromatica.

Rp. Specierum aromaticar. 30,0
Aqua ebullientis **q. s.**

Man lässt 1 Stunde stehen, presst und stellt 1 l Flüssigkeit her.

Linfimentum antilactopoeiticum.

Milchverzehrendes Liniment.

Rp. Oel Menthae piperit. 4,0
Oel Bergamotae **aa 1,5**
Camphorae
Oel Olivum prov. 93,0

Zum Einreiben der Brüste.

Linfimentum menthatum.

Glycerolatum Menthae.

Rp. Oel Menthae piperit. 1,0
Spiritus 5,0
Glycerini 10,0

Ausserlich gegen Frost- und Brandwunden.

Mistura Sodae et Menthae (Nat. form.).

Mixture of Soda and Spearmint
Soda Mint.

Rp. Natrii bicarbonici 50 g
Spiritus Ammoniac aromat. (U-St.) 10 ccm
Aqua Menthae viridis **q. s. ad 1000 ccm.**

Mundwasser für Raucher.

Rp. Saloli 5,0
Tincturae Catechu 5,0
Spiritus Menthae piperit. 25,0

1 Theelöffel auf 1 Glas Wasser zum Mundauspülen. Gegen Entzündung der Rachenschleimhaut.

Oleum Menthae coctum s. infusum.

Rp. Oel Olivum 75,0
Oel viridula 24,0
Oel Menthae crisp. **aa 10,0**
Oel Menthae pip. **aa 0,5**

Oleum Menthae terebinthinatum.

Rp. Oel Menthae crispae 10,0
Oel Terebinthinae 90,0

Ausserlich.

Pfefferminz-Likör.

Rp. Olei Menthae pip. Anglie.	5,0
Spiritus	4 l.
Sacchari	2500,0
Aquae destill. q. s. ad	10 l.

Tisana de foliis Menthae piperitae (Gall.).

Tisana de mentha polvrisée.

Rp. Folior. Menthae pip.	5,0
Aquae destill. ebullient.	1000,0.

Nach $\frac{1}{2}$ Stunde durchsieben.

Pulvis dentifricius menthatas.**Pfefferminz-Zahnpulver.**

Rp. Saponis medicati	25,0
Rubrom. Iridis	50,0
Sacchari Lactis	100,0
Calci carbon. precipit.	825,0
Olei Menthae piperitae	2,5

Ein vorzügliches Zahnpulver, das die Zähne nicht angreift.

Rotulae Menthae rosatae.

Rosen-Pfefferminzküschelchen.

Rp. Olei Menthae pip. Mitidum gutta. X	
Olei Rosae gutta. II	
Aetheris	5,0
Rotul. Sacchari	100,0.

Bereitung wie bei Rotul. Menth. pip.

Species anodynae TRILLER.**Species antispasmodicae TRILLER.**

Rp. Florum Rheumidis	
Flor. Sambuci	
Flor. Tiliae	
Flor. Valerian.	
Fructus Anisi	
Fructus Carvi	
Fructus Cumin.	
Fructus Foeniculi	AA 5,0
Flor. Chamomill.	
Folior. Melissae	
Folior. Menthae pip.	
Herbae Millefolii	
Herbae Salviae	AA 10,0

Species aromaticae.

Species cephalicae a. resolventes. Species pro eucapha. Aromatische od. Gewürz-hafte Kräuter. Aromatischer Thee. Krampfithee. Species aromaticae. Aromatic herbae.

I. Germanica.

Rp. Folior. Menth. pip. minor. conc.	
Herbae Scorpill.	" "
Herbae Thymi	" "
Flor. Lavandulae	AA 2,0
Caryophyllorum	" 1,0
Cububarum grosso m. pulv.	1,0.

II. Helvetica.

Rp. Caryophyllor. (II)	
Flor. Lavandulae	AA 1,0
Herbae Majoranae	
Folior. Menthae pip.	
Herbae Scorpill.	
Folior. Salviae	AA 2,0.

III. Austriaca.

Rp. Herbae Origani conc.	
Folior. Salviae	"
Folior. Menth. crisp.	"
Flor. Lavandulae	AA

IV. Gallica.

Rp. Herbae Absinthii	conc.
Herbae Hyssopi	"
Herbae Origani	"
Herbae Scorpill.	"
Herbae Thymi	"
Folior. Menthae pip.	"
Folior. Rosmarini	"
Folior. Salviae	"

Aromatische Kräuter sind in dicht geschlossenen Glas- oder Blechgefäßen aufzubewahren. Sie dienen zu Küstertischen, Bädungen, Bädern (300 g auf 1 Bad), seltener innerlich (bei Aufguss).

Species aromaticae pro cataplasmate (Austri.). aromatische Species zu Umschlägen.

Species aromaticae (Austri.) verwandelt man in ein grobes Pulver.

Species antihydropleae FARNICA.

Rp. Folior. Menthae piperit.	60,0
Rubrom. Calami	50,0
Fruct. Juniperi	30,0
Folior. Sennae	10,0.

Species nervinae.

Species nervinae Heilm. Nerventhee. Heilm's nervenstärkender Thee.

Ergänz. Form. Form.			
Form. Colon. Berolin. Heimd.			
Rp. Folior. Menth. pip.	1	3	0
Folior. Trifolii	1	4	3
Radic. Valerian.	1	2	1

Species resolventes (Dresd. Vorsch.).

Species discutientes. Zertheilende Kräuter.

Rp. Folior. Menthae pip.	
Folior. Melissae	
Herbae Majoranae	
Herbae Origani	AA 2,0
Flor. Chamomill.	
Flor. Lavandulae	
Flor. Sambuci	AA 1,0.

Spiritus amentato-aethereus

Clinici Berolinensis.

Rp. Spirit. Menthae pip.	
Spirit. Scorpill.	
Spirit. Rosmarini	
Spirit. Lavandulae	AA 20,0
Mixtur. oleoso-balsam.	5,0
Liquor. Ammon. anisat.	10,0.

Spiritus Menthae crispae.

Rp. Olei Menthae crispae	1,0
Spiritus dilut.	20,0.

Spiritus Menthae crispae Anglicus Ph. Germ. I Englische Krausminzessenz.

Rp. Olei Menthae crispae	1,0
Spiritus (87 proc.)	2,0.

Spiritus nervinus menthatas.

Migränegetr.

Rp. Aquae Cinnamonis	25,0
Aetheris aced.	12,5
Liquor. Ammon. anisat.	1,5
Olei Menthae piperit.	1,0

Zum Beugen der Sürn und Schläfe.

Tinctura amara carminativa.

Rp. Folior. Menth. piperit.	60,0
Herbae Absinthii	20,0
Fruct. Anisi	AA 25,0
Fruct. Carvi	1000,0.
Spiritus dilut.	

Durch 72stgige Maceration.

Tinctura antiseptica WOODWARD.

Rp. Kali nitric. pur.	
Ammonii hydrochlor.	
Piperis nigri polv. ss	1,0
Acid.	150,0
Öl Petroselin.	0,4
Öl Menthae piperit.	4,0
Aquae rosae	0,4
Öl Olivarum	2,0
Spiritus	700,0

Man digerirt 5 Stunden und filtrirt nach dem Erkalten. ¹⁾ Täglich 2 Theelöffel.

Vinum aromaticum.

Tinctura aromatica vinosa.
Gewürzwein. Kräuterwein. Sturmfeederwein.

Vin ou Genévrier aromatique.

I. Ergänzungsbuch.

Rp. Specierum aromaticorum. (Germ.)	1,0
Aquae vulnerar. spirit. (Erg.)	2,0
Vini rubri	8,0

Man lässt 8 Tage stehen, presst aus und filtrirt.

II. Helvetica.

Rp. 1. Specier. aromaticar. (Helv.)	
2. Spiritus (Bé proc.)	ss 1,0
3. Vini rubri	0,0

Man lässt 1 mit 2 befeuchtet 24 Stunden stehen, setzt 3 zu; nach 2 Tagen wird ausgepresst und filtrirt.

III. Gallica.

Rp. Tinctur. vulnerar. (Gall. Bd. II, S. 285)	125,0
Vini rubri	875,0

Vinum aromaticum opatum.

Rp. Vini aromatici	90,0
Tinctur. Opi simplicis	10,0

Ausserlich zu Bähungen, Einspritzungen.

Vel. Kollipulver für Schafe.

Rp. Fol. Menthae pip.	20,0
Rhizom. Zingiberis	
Semina. Lind.	ss 10,0
Natrii sulfuris	60,0

Divide in p. seq. IV. Stündlich 1 Pulver in Warmbier.

Alcool de menthe de Rieqlès ist nach HAGER eine Lösung von 3,6 Pfefferminzöl in 80,0 Weingeist; nach einer Genfer Vorschrift ein weingeistiges Destillat aus Pfefferminze, das nach Zusatz von Pfefferminzöl nochmals einer Destillation unterworfen wird.

ASCHE'S Bronchial-Pastillen für Heiserkeit, Husten etc. bestehen nach Angabe des Fabrikanten aus Cubeben, Anis, Fenchel, Zucker und schleimigem Bindestoff. Nach HAGER enthalten sie Pfefferminzöl und wahrscheinlich auch Opium.

Brassicon, ein russisches Mittel gegen Kopfschmerz, enthält Pfefferminzöl, äther. Senföl, Aether, Kampher, Melissengeist, Pfefferminztinktur.

Dialysatum Herbae Menthae pip. Golaz.¹⁾

Parfuron (äther. Heusamenextrakt) von Dr. LEMPKER, ein Gichtmittel, besteht aus einem weingeistigen, mit Seife, Kampher, Salicylsäure, Essigäther und Ammoniak versetzten Pfefferminzauszuge.

Gouttes Japonaises = Poho (vergl. unten).

Great Remedy, Dr. RADCLIFFE'S gegen alle möglichen Krankheiten, ist eine Pfefferminzöl, Aether, Kampher und Chloroform enthaltende Tinct. Capsici.

Kamekameha von HARRISON in Berlin ist Pfefferminzgeist.

Klostergeist der Elisabethinerinnen ist nach Apoth.-Ztg. 1889 eine grün gefärbte, mit Cognac- und Vanilleessenz versetzte, weingeistige Lösung ätherischer Oele, vorwiegend Pfefferminz- und Melissenöl.

Kosmin, ein Mundwasser, enthält Formaldehyd, Myrrhen- und Ratanhiäxtrakt, Saccharin, Pfefferminz- und Geraniöl in verdünnt. Weingeist (AUFRECHT).

Kräuter-Magen-Elixir, WENDHAM'S ist eine mit Minzenöl versetzte Lösung von Aloë in Weingeist.

Kron-Aethyl von MEYER in Karlsruhe, gegen Migräne etc. besteht aus etwa 4 g Pfefferminzöl, 8 g Aether und Spuren Cantharidin (AUFRECHT).

Lebensessenz, weisse, von SCHRADER in Wunderkingen, ist ein weingeistiges Destillat aus Pfefferminz, Melisse und Gewürzen, mit Zucker und Quassia versetzt.

Mundwasser von BIER in Wien ist ein Auszug aus Melisse mit einem Zusatz von Minzengeist.

Mund- und Zahnessenz von OTT in Augsburg ist Spirit. Mentha. crisp.

Ööl, ein Mundwasser, soll eine Lösung von 2,5 Salol, 0,004 Saccharin, 0,5 Pfefferminzöl, Spuren Nelken- und Kammöl in 97,0 80 proc. Weingeist sein (THOMAS). Nach anderen Angaben enthält es noch 1,95 Proc. Menthol.

Peppermint pearls sind überzuckerte Pfefferminzkügelchen.

Pfefferminzwasser von Dr. KOCH in Bodenbach, ist eine Mischung aus Pfefferminz-, Thymian- und Pomeranzenöl, Salpeterätherweingeist und Weingeist.

Pillen der Franziskaner Brüder in St. Mount. Mit Süssholzpulver bestreute Pillen aus Pfefferminz und Enzianextrakt.

¹⁾ Das Pharmaceutische Laboratorium von GOLAZ & CIE. in Saxon bringt seit einiger Zeit unter dem Namen „Dialysata Golaz“ eine neue Form von Fluidextrakten in den Handel, die aus frischen Pflanzen nach einem besondern Dialysirverfahren hergestellt werden. 1 Th. Dialysat = 1 Th. der frischen Pflanze. Dosis der aus nicht giftigen Pflanzen bereiteten Dialysate 30–40 Tropfen mehrmals täglich.

Poho, Poho-Oel, Poho-Essenz, gegen Kopfschmerz und Migräne, besteht aus den ässigen Antheilen des Japanischen Pfefferminzöls.

Poho-Aether von **LEDERER** in Wien ist das Ather. Oel einer einheimischen, wild wachsenden Minze.

Species nervinae dialysatae **Golaz** enthalten die löslichen Bestandtheile von Fol. Menthae, Fol. Trifol. fibr., Rad. Angelicae und Rad. Valerianae.¹⁾

Wind- und Magentropfen, **Dr. Hoffmann's**, enthalten Pfefferminzöl, Salpeteräther, Ipecacuanha, Jalapen- und Myrrhenharz und Spuren Opium.

Zahntropfen von **L. Guthmann** in Dresden, bestehen hauptsächlich aus Minzenöl und Weingeist.

Zahnwasser, **KATHN's** ist eine $\frac{1}{10}$ proc. Lösung von Pfefferminzöl in (94 proc.) Weingeist. Soll früher noch Salicylsäure enthalten haben.

Mentholum.

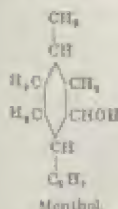
Mentholum (Austr. Germ. Helv.). **Menthol** (Gall. Brit. U-St.). **Pfefferminzkampher**, **Mentha-Kampher**, **Pip-Menthol**. $C_{10}H_{20}O$. Mol. Gew. = 156.

Gewinnung. Menthol ist ein Bestandtheil des Pfefferminzöles und namentlich in den japanischen Sorten reichlich vorhanden. Dieses besteht nahezu vollständig aus Menthol, und letzteres kann durch Umkrystallisiren des erstarrten japanischen Oeles direkt rein erhalten werden.

Eigenschaften. Das Menthol bildet farblose, dem hexagonalen System angehörige Nadeln oder Spiesse und besitzt einen erfrischenden, pfefferminzartigen Geruch und einen zuerst brennenden, später angenehm kühlenden Geschmack. Auf die Haut gebracht, erzeugt es Kältegefühl und Brennen. Menthol schmilzt bei $42-43^{\circ} C.$, siedet bei $212^{\circ} C.$, ist leicht flüchtig und sublimirt schon bei gewöhnlicher Temperatur. Während es sich in Alkohol, selbst in verdünntem, sowie in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Petroläther und Eisessig leicht löst, wird es von Wasser nur sehr wenig aufgenommen. Die alkoholische Lösung des Menthols lenkt den polarisirten Lichtstrahl nach links ab.

Beim Zusammenreiben von Menthol mit Kampher, Borneol oder Thymol tritt schnell eine Verflüssigung der Gemische ein.

Menthol ist ein sekundärer Alkohol $C_{10}H_{20}O$. Es liefert beim Erhitzen mit Säuren und Säureanhydriden die entsprechenden Ester. Durch gemässigte Oxydation mittels Kaliumdichromat + Schwefelsäure geht es in das entsprechende Keton, nämlich in Menthon $C_{10}H_{18}O$ über. Dieses Menthon ist gleichfalls in den Pfefferminzölen enthalten und kann durch Reduktion mit metallischem Natrium in ätherischer Lösung wieder in Menthol zurückverwandelt werden, bildet also gleichfalls eine Quelle



Menthol.

zur Mentholgewinnung.

Prüfung. 1) Reines Menthol ist vollkommen trocken anzufühlen und giebt, zwischen Filtrirpapier gepresst, an dieses keine Feuchtigkeit ab, während ein schlecht gereinigtes Präparat beim Reiben zwischen den Fingern diese beschmiert und auf Filtrirpapier feuchte Stellen zurücklässt. 2) Bestimmung des Schmelzpunktes, der bei $42-43^{\circ} C.$ liegen soll. Hierzu ist indessen zu bemerken, dass das Menthol vorher im Exsiccator getrocknet sein muss. Verunreinigungen drücken den Schmelzpunkt herab. 3) 0,1–0,2 g Menthol muss sich, in einer Schale auf dem Wasserbade erhitzt, vollständig verflüchtigen; anorganische Bestandtheile (Bittersalz soll als Verfälschung vorkommen sein) bleiben hierbei im Rückstande. 4) Beim Hineinbringen von etwas Menthol in eine Mischung von 1 cem Essigsäure mit 3 Tropfen Schwefelsäure soll keine Färbung entstehen. Diese Prüfung bezweckt den Nachweis eines etwaigen Thymolgehaltes, der sich durch Auftreten einer schmutzig blaugrünen Färbung zu erkennen giebt. Abgesehen davon, dass schwerlich Jemand auf den Gedanken kommen wird, das billigere Menthol

¹⁾ Siehe Fussnote auf voriger Seite.

mit dem theureren Thymol zu verfälschen, ist ein derartiger Zusatz schon aus dem Grunde unmöglich, weil ein nur geringer Procentsatz von Thymol genügt, um dem Menthol eine schmierige Beschaffenheit zu ertheilen, und es bei Sommertemperatur sogar vollkommen zu verflüssigen.

Aufbewahrung. Dasselbe erfolge in gut verschlossenen Gefässen, an einem kühlen Orte und getrennt von Arzneimitteln, welche leicht den Pfefferminzgeruch und Geschmack annehmen.

Dispensation. Pulver, welche Menthol enthalten, müssen in Wachskapseln dispensirt werden. Mentholstifte können leicht auf folgende Weise dargestellt werden: Ueber ein in Form eines Mentholstiftes gedrehseltes Stückchen Holz wird Stanniol ganz glatt gestrichen, hierauf das Holz entfernt, die Stanniolformen in ein Suppositoriengestell vertheilt und das geschmolzene Menthol hineingegossen.

Anwendung. Seit seiner ersten Verwendung zu Mentholstiften hat sich das Menthol zum äusserlichen wie zum innerlichen Gebrauch ein immer grösseres Feld erobert und, wie es scheint, sich eine dauernde Stellung als Arzneimittel erworben. Aeusserlich dient es mit Kaffeepulver und Milchnucker gemischt als beliebtes Schnupfenmittel (Mentholin), als Menthol-Vaseline zum Einreiben bei Rheumatismus und Neuralgie, mit Lanolin gemischt gegen Frostbeulen, als Menthol-Crème zum Reinigen der Zähne. Bei asthmatischen Beschwerden wird es zum Inhaliren benutzt. Innerlich giebt man es bei Rheumatismus, Neuralgien und Hüftweh, ferner bei Diarrhoeen und bei Kollaps. Mit gutem Erfolge ist es auch gegen Diphtherie verwendet worden. Besonders werthvolle Dienste endlich leistet es gegen das Erbrechen Schwangerer.

Antiseptische Mundperlen von RADLAGE-Berlin. Sind Zuckerkügelchen, welche je 0,001 g Thymol, Menthol, Eucalyptol, Saccharin und Vanillin enthalten. Sollten Ersatz für Zaher, Mund- und Gurgelwasser darstellen.

Betulinar, Mittel zur Hautpflege. Mentholi 1,0, Acidi salicylici Cumarini $\bar{a}\bar{a}$ 0,5, Borneis 4,0, Glycerini 10,0, Alkohol 25, Aquae q. s. ad 100,0.

Penthozon, amerikanisches Desinficiens und Desodorans. Acidi acetici 26,0, Acidi carbolici 2,0, Mentholi, Camphorae, Olei Eucalypti $\bar{a}\bar{a}$ 1,0, Olei Lavandulae, Olei Verbenae $\bar{a}\bar{a}$ 0,5.

Huengfong-Essenz. Olei Menthae piperitae, Camphorae $\bar{a}\bar{a}$ 2,5, Olei Carvi 1,5, Olei Anisi vulgaris, Olei Anisi stellati $\bar{a}\bar{a}$ 0,25, Balsami peruviani 1,0, Spiritus aetherei 20, Spiritus (90 Proc.) 200,0, Chlorophylli q. s. ad colorem viridem. Man digerire und filtrare.

Inhalirflüssigkeit von KAPMANN. Mentholi 2,0, Eucalyptoli 1,5, Terpeneoli 1,0, Olei Pini Pumilionis 0,5.

Menthalcal von Apotheker Dr. Dörren in Köln. Sind Pastillen, welche die wesentlichen Bestandtheile des Eraser Wassers und etwas Menthol enthalten.

Menthol-Dragees von BERNET in Paris, gegen Entzündung der Athmungsorgane, Mundgeruch etc., enthalten je 0,02 Menthol und 0,1 g Borax.

Menthol-Jodol. Besteht aus 99 Th. Jodol und 1 Th. Menthol.

Menthophenol. Eine durch Zusammenschmelzen von 1 Th. Karbolsäure mit 3 Th. Menthol erhaltene farblose Flüssigkeit, welche als Antisepticum Verwendung findet.

Menthoxol. Eine alkoholische Wasserstoffsuperoxydlösung mit 1 Proc. Menthol. Zur Wundbehandlung.

Migrosine des Heilmagnetiseurs OTTO MENTZER in Braşau, ist eine Auflösung von 4,0 g Menthol in 16,0 g Essigäther. Einreibung gegen nervösen Kopfschmerz. Preis 1 Mark. B. FISCHER.

Rubitin, Einreibung für Sportsleute, soll bestehen aus Menthol, Kampfer, Lorbeeröl, Rosmarinöl und Aether.

Scultol. Mittel gegen Magenbeschwerden. Eine Auflösung von Menthol und Carvol in 90proc. Spiritus, mit Chlorophyll grün gefärbt. Anal. B. FISCHER.

Stylus Mentholi. Menthol-Saft (Ergänzb.). Reines Menthol werde geschmolzen und in Zinnsformen ausgegossen, welche ungefähr die Form eines Fingerhutes haben. Man lässt in einem möglichst kühlen Raume mindestens 12 Stunden lang erkalten.

Ceratum Mentholi.

Sp. Mentholi	
Chloral hydrati	$\bar{a}\bar{a}$ 7,5
Cetacei	30,0
Olei Oleae	15,0

Als Saft oder Cerat gegen nervösen Kopfsch.

Collemplastrum Mentholi 10 Proc. E. Dittmarich.

Rp. Massae Collemphatri	500,0
Rhizomatis Irididis	55,0
Sandersacis	30,0
Acidi salicylici	
Ölei Rosmarini	25 3,0
Mentholi	50,0
Aetheris	150,0.

Emplastrum Mentholi.**Menthol-Pflaster.**

Rp. Emplastri Lithargyr.	75,0
Cerae Flavae	10,0
Resinae Pin.	5,0
Mentholi	10,0.

Wie Kiefferstein'sches Pflaster zu gebrauchen.

Olum Mentholi. (Münch. V.).

Rp. Mentholi	5,0
Ölei Olivae	95,0.

Pilulae Mentholi.

Rp. Mentholi	2,0
Sacchari Lactis	
Gummi arabici	25 1,0.

Finis pilulae N. 20.

Pulvis Mentholi compositus albus.**Weisses Mentholin (Münch. V.).**

Rp. Mentholi	3,0
Acidi borici	75,0
Sacchari Lactis	52,0.

Pulvis Mentholi compositus fuscus.**Braunes Mentholin. (Münch. V.).**

Rp. Mentholi	3,0
Acidi borici	75,0
Coffeae tostae	52,0.

Finis pulvis subtilissimus.

Pulvis Mentholi cum Talca.**Lassar's Menthol-Puder.**

Rp. Acidi carbolic.	1,0
Mentholi	1,5
Talci veneti	47,5.

Pulvis sternutatorius cum Mentholo.**Menthol schnupfpulver. Mentholin.**

(Hamb. V.).

Rp. Coffeae tostae pulv.	
Mentholi	25 1,0
Acidi borici	6,0
Amyli Amygd.	12,0.

Spiritus Mentholi.**Mentholgeist (Münch. V.).**

Rp. Mentholi	5,0
Spiritus Vin. Gallici	95,0.

Unguentum Mentholi Lassar.

Rp. Mentholi	2,5
Balsami peruviani	5,0
Unguenti Wundoli	
Adipis Linae cum aqua	25 20,0.

Mentholum valerianicum. Valeriansäure-Mentholester. Validol ($C_{16}H_{18}O$. C_8H_8O . Mol. Gew. = 240).

Darstellung. Man mischt 10 Th. Menthol mit 12 Th. Valerylchlorid und erwärmt das Gemisch bis zum Aufhören der Salzsäureentwicklung auf dem Wasserbade. Als dann mischt man das Reaktionsprodukt mit sehr verdünnter Natronlauge, nimmt es mit Aether auf und trocknet diese Lösung mit Kaliumkarbonat. Das nach dem Abtreiben des Aethers hinterbleibende Oel wird im Vacuum rektifizirt. In 2 Th. des reinen Esters löst man 1 Th. Menthol auf.

Eigenschaften. Eine farblose eigenthümlich erfrischend (aber weder deutlich nach Menthol noch deutlich nach Baldriansäure) riechende Flüssigkeit von der Konsistenz des Glycerins, schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform. Es lenkt die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab (1°). Beim Erwärmen mit Natronlauge wird der Ester gespalten. Infolgedessen tritt der Geruch des reinen Menthols auf. Versetzt man die natronlaugehaltige Schicht mit verdünnter Schwefelsäure, so tritt der Geruch nach Baldriansäure auf. Der Geschmack des Validols ist erfrischend, schwach bitter. — Für den reinen Valeriansäure-Menthylester obiger Formel berechnet sich die Körnerstrompke'sche Verseifungszahl 233,8. Das Validol ist nun eine Mischung von Valeriansäure-Menthylester mit Menthol. Die Bestimmung der Verseifungszahl ergab uns die Zahl 162. Hieraus ergibt sich, dass das Validol aus ca. 70 Proc. Valeriansäure-Menthylester und 30 Proc. Menthol besteht. Zur Bestimmung der Verseifungszahl ist 4—6ständiges Erhitzen erforderlich.

Anwendung. Man wendet es als Magenmittel mehrmals täglich zu 5—10 Tropfen auf Zucker, als Carminativum zu 10—15 Tropfen mehrmals täglich, ebenso als Analepticum (belebendes Mittel) an. Sein Anwendungsgebiet dürfte noch erweitert werden.

Validolum effervesceens enthält in 10 g Brausemischung = 5 Tropfen Validol. Dieselbe Menge Validol ist auch in je vier Validol-Praline's enthalten.

Menyanthes.

Gattung der Gentianaceae — Menyanthoideae.

Einzige Art: *Menyanthes trifoliata* L. Heimisch in ganz Europa, durch Asien bis Japan, im nördlichen Nordamerika und längs der Anden bis Kalifornien. — Ausdauernde Pflanze mit kriechendem Rhizom, das von Strecke zu Strecke die Scheidenreste älterer Blätter umhüllen und aus dem unverzweigte Wurzeln hervorbrechen. Blätter abwechselnd, basal, gedreht mit handlangen, 5 mm breiten, am Grunde scheidigen Stielen. Blättchen dicklich, eiförmig, feststehend, bis 3—10 cm lang, lanzettlich oder elliptisch, am Grunde keilförmig, ganzrandig oder ausgeschweift, kahl. Der Mittelnerv an der trocknen Droge eingesunken, längsfaltig. Die Sprossspitze endet in einen handhohen Schaft, der an der Spitze eine Traube, weisser röthlich angehauchter Blüten trägt. Die Blüten heterostyl, die Zipfel der Blumenkrone innen bärtig-zottig. Die Blätter liefern

Folia Trifolii fibrini (Austr. Germ.). **Folium Menyanthis** (Holv.). **Herba Trifolii aquatilis**. — Bitterklee. Sumpfklee. Wasserklee. Dreiblatt. Biberklee. Fiebertklee. Bitterkleeblätter. — *Penille de ményanthe ou de trèfle d'eau* (Gall.). *Ményanthe*. *Trèfle de marais*. — Buckbean.

Das Blatt ist auch unter dem Mikroskop kahl. Spaltöffnungen rundlich, von 4—6 Nebenzellen umgeben, auf beiden Seiten. Epidermiszellen der Oberseite geradlinig polygonal, der Unterseite mit wellig gebogenen Wänden, beiderseits mit feingestrichelter Cuticula. Unter der Oberseite 1—4 Lagen kurzer Palissaden.

Bestandtheile. Ein glukosidischer Bitterstoff *Menyanthin* $C_{23}H_{36}O_{14}$, bildet eine amorphe, gelbliche Masse von terpeninartiger Konsistenz, die beim Trocknen über Schwefelsäure allmählich fest wird. Reaktion neutral. Koncentrirte Schwefelsäure färbt anfangs gelbbraun, dann violett. In kaltem Wasser schwer löslich, löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Mit verdünnten Säuren erhitzt, zerfällt er in *Menyanthol* $C_{12}H_{14}O_2$ und einen Zucker. *Menyanthol* ist eine gelbliche, aromatisch riechende Flüssigkeit, die den Charakter eines Aldehyds und Phenols besitzt.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt die Blätter zur Blüthezeit, im Mai und Juni, trocknet und bewahrt sie geschnitten auf. Die langen Stiele sind nach dem Wortlaut der Arzneibücher nicht zu entfernen. 4—5 Th. frische Blätter geben 1 Th. trockne.

Anwendung. Ein magenstärkendes Bittermittel, das vom Volke auch gegen Wechselfieber — daher „Fiebertklee“ — gebraucht wird. Man verwendet es zu Theemischungen, meistens aber in Form des Extractes zu Pillen und Elixiren.

Extractum Trifolii fibrini (Austr. Germ.). **Extr. Menyanthis** (Holv.). Bitterklee- oder Biberkleeextrakt. — *Extrait de trèfle d'eau* (Gall.). Germ. IV.: 1 Th. mittelfein zerschnittenen Bitterklee lässt man mit 5 Th. siedendem Wasser übergossen zuerst 6, dann mit 3 Th. siedendem Wasser noch 3 Stunden stehen, lässt die Pressflüssigkeit absetzen¹⁾, dampft auf 2 Th. ein, versetzt mit 1 Th. Weingeist, stellt 2 Tage kühl, filtrirt und dampft zum dicken Extrakt ein. Schwarzbraun, in Wasser klar löslich. Ausbeute etwa 30 Proc., aus mager gelagerten Blättern bedeutend weniger. — B. Durrenion zieht zuerst mit kaltem Wasser 24 Stunden aus, verwendet zum zweiten Auszuge nur 3 Th. siedendes Wasser, kocht die vereinigten Auszüge mit Filtrirpapiermasse auf und filtrirt zunächst durch Fannell, nach dem Eindampfen auf 2,5 Th. durch Papier und dampft dann erst zum dicken Extrakt ein. Man erhält so 25 Proc. in Wasser klar lösliches Extrakt. — Holv.: Wie *Extractum Cordii benedicti* Holv. (Band I, S. 864). — Austr.: Wie *Extractum Centaurii* min. Austr. (Band I, S. 684). — Gall.: Wie *Extract. Digitalis* Gall. I (Band I S. 1041).

Extractum Menyanthis solidum (Nat. form.). **Fluid Extract of Menyanthes**. Aus 1000 g gepulvertem Bitterklee (No. 29) und q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdünnungswege. Man fängt die ersten 875 cem Percolat für sich auf und stellt 1 a. 1000 cem Fluidextrakt her.

¹⁾ Nach HAGEN 36 Stunden. Das ist entschieden zu lange, denn bisweilen gelatinirt der Auszug schon nach 12 Stunden.

Tinctura Trifolii. Tinctura Trifolii Abruini. 1 Th. Bitterklee, 5 Th. verdünnter Weingeist (80 proc.).

Mixtura amara s. stomachica.

Rp. Extracti Trifolii	
Macronacchar. Menthae piperit.	ss 5,0
Tincturae amarae	20,0
Aquae destillatae	170,0

Species amarae (Ph. paup.).

Rp. Folior. Trifolii fibrini	
Folior. Menthae pip.	
Herb. Centaurii min.	
Herb. Milkefolii	
Fruct. Foeniculi	ss

Species febrifugae Wierowitzi.

Rp. Folior. Trifolii fibrini	40,0
Herb. Absinthii	20,0
Capsulae Salsolae	
Radic. Liquiritiae	ss 15,0
Fruct. Anisi stellati	10,0

3 Esslöffel auf $\frac{1}{2}$ l. kochendes Wasser. Je Vor- und Nachmittags die Hälfte.

Species nervinae Tissot.

Rp. Folior. Trifolii fibr.	30,0
Folior. Menthae pip.	15,0

Gegen Migräne.

Bitterkleeinktur oder Bitterer Gelst des Pfarrers Kneipp ist Tinct. Trifolii fibrini ex herba recentia.

Dialysatum Fol. Menyanthis Galax (vergl. S. 380 Fussnote).

Petersburger Elixir von Dr. Rottmann ist eine Tinktur aus Bitterklee, Cardobenedikte, Tausendgüldenkraut, unreifen Pomeranzen, Anis und Zimmt.

Mercurialis.

Gattung der Euphorbiaceae — Platylobeae — Crotonoidae — Amarylliferae.

I. Mercurialis annua L. Als Gartenunkraut über Europa und das Mittelmeergebiet verbreitet, vielfach verwildert. Einjährig, ohne Ausläufer, mit aufrechtem, ästigem Stengel und länglich-eiförmigen, kerbig-gesägten Blättern. Blüten zweihäusig, in arabelhütigen Wickeln. Weibliche Blüten kurzgestielt. Frucht mit spitzen, ein Haar tragenden Höckern. Liefert:

Herba Mercurialis annuae. — Bingelkraut. — Plante de mercuriale annuelle (Gall.). — French Mercury.

Bestandtheile. Methylamin (Mercurialin), Trimethylamin, ein bitterer purgirender Stoff. Bildet beim Trocknen Indigo, wird daher bläulich. Das getrocknete Kraut liefert bei der Destillation ein ätherisches Oel.

Anwendung. Früher zu Kräuteraufgüssen gebraucht, neuerdings ist ein Infusum von 20–30 g als Catharticum empfohlen.

II. Mercurialis perennis L. Heimisch in Europa. Ausdauernd, mit kriechendem, Ausläufer treibendem Rhizom. Blätter lanzettlich-elliptisch, gesägt-gekerbt. Rauhaarig. Weibliche Blüten langgestielt. Frucht rauhaarig. Enthält ebenfalls Methylamin und Indigo. Lieferte früher Herba Cynocrambes s. Mercurialis montanae.

Methylum chloratum.

I. Methylum chloratum. Monochlormethan. Methylchlorid. Chlormethyl. CH_3Cl . Mol. Gew. = 50,5.

Dieses bei gewöhnlicher Temperatur und dem gewöhnlichen Drucke gasförmige Arzneimittel wird durch Erhitzen von Methylalkohol mit Salzsäure im Autoklaven dargestellt und gelangt in den Handel in drucksicheren Stahlflaschen wie die flüssige Kohlensäure, kleinere Mengen auch wie das Aethylchlorid in Glasröhren (s. Bd. I, S. 189).

Eigenschaften. Chlormethyl ist ein farbloses, ätherisch riechendes Gas, welches mit grüngelblicher Flamme brennt. Leicht entzündlich, etwa wie Aetherdampf, ist es nicht. Es löst sich zu etwa 4 Vol. in Wasser, zu 25 Vol. in Alkohol oder Methylalkohol und ist auch in Aether oder Chloroform leicht löslich. (Eine Lösung in Chloroform ist das

Compound liquid von Richardson.) Es kann durch Abkühlung auf -25°C . unter gewöhnlichem Druck, oder bei gewöhnlicher Temperatur durch einen Druck von 5 Atmosphären zu einer Flüssigkeit verdichtet werden, welche bei $-23,7^{\circ}\text{C}$. ein spec. Gewicht von 0,9915 hat und bei -21°C . siedet. Bei dem Verdampfen des flüssigen Chlormethyls wird der Umgebung eine enorme Menge Wärme entzogen, mit anderen Worten Verdampfungskälte erzeugt.

Prüfung. Dieselbe kann sich darauf beschränken, dass man etwas Chlormethyl in durch Eis gekühltes destillirtes Wasser einleitet und die resultirende Lösung auf ihr Verhalten gegen Lackmuspapier, Silbernitrat und Jodkalistärkelösung prüft. Sie muss gegen diese Reagentien sich indifferent verhalten.

Aufbewahrung. Möge das Chlormethyl sich in Metallgefässen oder in Glasgefässen befinden, in jedem Falle ist es an einem kühlen Orte aufzubewahren. Eine besondere Gefahr ist bei kühler Aufbewahrung nicht vorhanden, da die Dampfspannung des Chlormethyls bei 20°C . nur 4,81 Atmosphären beträgt.

Verschreibt der Arzt Chlormethyl, so ist eine Bombe zu tariren und abzugeben. Nach der Benutzung wird durch nochmalige Wägung festgestellt, wie viel Chlormethyl verbraucht wurde. Nach dem noch vorhandenen Inhalt wird es sich richten, ob der Patient den ganzen ihm übergebenen Inhalt oder nur den verbrauchten Theil zu bezahlen hat.

Anwendung. Das flüssige Chlormethyl wird auf Grund seiner Eigenschaft, Kälte zu erzeugen, als lokales Kälte-Anästheticum angewendet. Der an anästhesirende Körpertheil wird in der erforderlichen Ausdehnung mit Watte und Seide bedeckt und gegen diese wird der Strahl des Chlormethyls gerichtet. (Baird nennt dieses Verfahren Stypage.) Das Gewebe trinkt sich mit Chlormethyl, durch dessen Verdunstung starke Kälte erzeugt wird. Die so behandelten Körperstellen werden blutleer und völlig empfindungslos. Mit Erfolg angewendet bei Intercostalneurralgien und anderen Neuralgien, Ischias, auch bei kleineren chirurgischen Eingriffen, z. B. beim Eröffnen von Panaritien u. dergl. Technisch zum „Methyliren“ von organischen Präparaten und in der Eisfabrikation.

Chloryl. Ein als Kälte-Anästheticum dienendes Gemisch von Methylchlorid und Aethylchlorid. Der Name ist in Frankreich und Belgien gebräuchlich und wird bisweilen auch in Coryl korrumpirt, s. Bd. I, S. 189.

Compound liquid von Richardson (Compound fluid Richardson). Ist eine gesättigte Auflösung von Methylchlorid in Chloroform und an Stelle des letzteren als Anästheticum verwendet.

Kelen-Methyl. Ist eine Mischung von Methylchlorid und Aethylchlorid, als Kälte-Anästheticum angewendet. S. Bd. I, S. 189.

II. † Methylenum chloratum. Methylenbichlorid, Methylenchlorür, Dichlormethan, Bichlorure de méthylène, Methylene Chloride, CH_2Cl_2 . Mol.-Gew. = 85.

Die technische Darstellung des Präparates erfolgt durch Reduktion von Chloroform in alkoholischer Lösung mittels Zink und Salzsäure, worauf das Reaktionsprodukt durch Waschen mit Chemikalien gereinigt sowie der fraktionirten Destillation unterworfen wird.

Eigenschaften. Das reine Methylenchlorid ist eine farblose, chloroformartig riechende Flüssigkeit, welche bezüglich ihrer Lösungsverhältnisse das gleiche Verhalten wie das Chloroform zeigt. Das spec. Gewicht ist bei $+15^{\circ}\text{C}$. = 1,354, der Siedepunkt liegt zwischen $41-42^{\circ}\text{C}$. Es ist gerade so wie das Chloroform nicht leicht entzündlich, seine Dämpfe jedoch brennen mit grünesäuerter Flamme.

Prüfung. Diese hat sich zu richten auf einen Gehalt an Chloroform, Methyl- oder Aethylalkohol, ferner Verunreinigungen und Zersetzungsprodukte. 1) Das Methylenchlorid habe das oben angegebene spec. Gewicht und den angegebenen Siedepunkt. Durch einen Gehalt an Chloroform wird das spec. Gewicht erhöht, durch einen Gehalt an Alkohol dagegen vermindert. Schüttelt man 50 ccm des Methylenchlorids zweimal mit je 50 ccm Wasser aus, hebt es wieder ab, entwässert und rektifizirt es, so sollen spec. Gew. und Siedepunkt nicht wesentlich verändert sein. Durch diese Prüfung würde etwa beigemischter Alkohol entfernt werden. — 2) Methylenchlorid mit dem gleichen Volumen reiner Schwefel-

säure geschüttelt, färbt die letztere nicht (wie bei Chloroform). — 3) Wird Methylenchlorid mit dem gleichen Volumen Wasser geschüttelt, so geht das letztere mit Silbernitrat keine Trübung (chlorhaltige Zersetzungsprodukte), mit Jodzinkstärkelösung keine Bläunung (Chlor), auch reagirt es gegen Lackmus nicht sauer (Salzsäure).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt. Da das Methylenchlorid in ähnlicher Weise wie das Chloroform während der Aufbewahrung eine Zersetzung erfährt, so empfiehlt sich ein Zusatz von 0,5—1,0 Proc. absoluten Alkohols, durch welchen das spec. Gewicht bis auf 1,351 sinkt.

Anwendung. Das Methylenchlorid ist in den Jahren 1887—1888 als Ersatzmittel des Chloroforms zur allgemeinen Anästhesie empfohlen worden, hat sich aber nicht eingebürgert, weil es keineswegs weniger gefährlich ist als dieses.

Methylenchlorid-Richardson, sog. **englisches Methylenchlorid**, **Methyläoc**. Die unter diesen Namen als Anästhetica empfohlenen Präparate waren Mischungen von 1 Vol. Methylalkohol und 4 Vol. Chloroform.

Aether-Methylenl-Richardson. Ist ein Gemisch gleicher Theile von Methylenchlorid und Aether. Dient als Ersatz des Chloroforms zur allgemeinen Anästhesie.

Roberts's anaesthetic ether ist gleichbedeutend mit Methylenchlorid.

Mezereum.

I. † Daphne Mezereum L. (Familie der Thymelaeaceae — Thymelaeoideae — Daphneae — Daphninae). In Europa und Westasien vom Kaukasus bis zum Altai. Strauch, dessen Blüthen im ersten Frühjahr vor den Blättern erscheinen. Blätter sommergrün, verkehrt länglich-lanzettlich, in einen kurzen Stiel verschmälert. Blütenstand trugdoldig, in den Achseln der vorjährigen Laubblätter sitzend. Kelch blumenkronartig, hellpurpur, mit 8 Staubblättern und kopfförmiger Narbe. Frucht eiförmig, scharlachroth. Liefert:

1) † Cortex Mezerei (Ergänzb. Helv). **Mezerei Cortex** (Brit.). **Mezereum** (U-St.). **Cortex Thymelaeae**. — **Seidelbastrinde**. **Kellerhalsrinde**. (**Alatrinde**). — **Écorce de mézéréon ou de bols gentil** (Gall.). — **Mezereon Bark**.

Beschreibung. Die Rinde bildet lange, bis 3 cm breite, 1 mm dicke Streifen, die sehr zäh und biegsam sind. Der glänzend rothbraune Kork löst sich mit der Mittelrinde leicht vom Bast ab, der auf der Innenseite gelblich und atlasglänzend ist.

Der Kork besteht aus ziemlich grossen, leeren Zellen, an den sich die in den äusseren Theilen kollenchymatische Mittelrinde anschliesst, sie enthält Bündel stark verdickter primärer Fasern. Die Innenrinde (Bast) besteht aus einreihigen, sich nach aussen verbreiternden Markstrahlen und den Baststrahlen, mit Gruppen schwach verdickter Fasern und Siebröhren mit horizontalen Siebplatten. Die Fasern der sekundären Rinde werden 3,4 mm lang und 12 μ breit, sie sind an den Enden zuweilen gebogen.

Bestandtheile. Ein Glukosid $\text{Daphnin } \text{C}_{15}\text{H}_{18}\text{O}_6 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$. Beim Behandeln mit verdünnten Säuren oder Emulsion liefert es $\text{Daphnetin } \text{C}_{15}\text{H}_{14}\text{O}_4$ und Zucker. Als reizender Bestandtheil gilt das Anhydrid der Mezereinssäure. Asche 4 Proc.

Einsammlung. Die Rinde wird von dem Stamm und den stärkeren Aesten, nach Ergänzb. und Gall. nur von D. Mezereum (vergl. unten), bei Beginn des Frühljahrs vor der Blüthe abgezogen und kommt in Streifen, die zu runden oder länglichen Bündeln übereinander gerollt sind, in den Handel. Die breiteren Stücke werden bevorzugt.

Aufbewahrung. Vorsichtig und nicht länger als zwei Jahre, denn die Schärfe verliert sich mit der Zeit. Um die Rinde zu zerkleinern, muss man sie zuvor ein wenig aufweichen oder für kürzere Zeit in feuchte Tücher einschlagen, weil sie sehr stäubt. Sie wird dann entweder geschnitten oder im Mörtel zerstoßen, getrocknet und nun erst fein gepulvert. Die faserige Remanenz wirft man fort.

Anwendung. Hauptsächlich zur Bereitung des Douvot'schen Pflasters (Ed. I, S. 597).

† **Extractum Mezerel** (Ph. Germ. I.). Seidelbastextrakt. 1 Th. fein zerschnittene Rinde digerirt man einige Tage mit 4, dann nochmals mit 3 Th. Weingeist (87proc.), filtrirt die Auszüge und dampft sie zu einem dünnen Extrakt ein. Ausbeute 9–10 Proc.

† **Extractum Mezerel aetherenum** (Ergänzb.). Aetherisches Seidelbastextrakt. 2 Th. grob gepulverte Rinde zieht man zunächst mit 6, dann mit 4 Th. einer Mischung aus gleichen Th. Aether und 87proc. Weingeist je drei Tage aus und dampft die Auszüge zu einem dünnen Extrakt ein. Ausbeute 7–8 Proc. Nach E. DUBREUIL kann man auch 1 Th. des weingeistigen Extrakts mit 3 Th. Lindenkohle mischen, mit 10 Th. Aether perkoliren und diesen abdestilliren. Ausbeute 60 Proc. Vorsichtig aufzubewahren, wie voriges und folgende.

† **Extractum Mezerel fluidum** (Helv. U-St.). Seidelbast-Fluidextrakt. Fluid Extract of Mezerium. Helv.: Aus 100 Th. Rinde (IV) und q. a. Weingeist (94proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 80 Th., fängt die ersten 90 Th. Perkolat für sich auf und stellt l. a. 100 Th. Fluidextrakt her. — U-St.: Aus 100 g Rinde (No. 30) mittels 91proc. Weingeist unter Befeuchten mit 40 Th. 100 cem Fluidextrakt ebenso. — Dunkel-grübbraun; schmeckt brennend scharf; mit Wasser milchig trübe.

Unguentum Mezerel. Unguentum epispasticum s. rubefaciens. Ungt. ad Fonticulos. Seidelbastsalbe. Pommade de garou. Mezerium Ointment. Helv. 4 Th. Seidelbast-Fluidextrakt löst man in 10 Th. Weingeist und erwärmt mit 80 Th. Schweinefett und 10 Th. weissen Wachs unter Umrühren, bis der Weingeist verdunstet ist. — DUBREUIL: 10 Th. Seidelbastextrakt, 5 Th. Weingeist, 85 Th. Wachsöl. — Nat. form.: Aus 25 cem Seidelbast-Fluidextrakt, 80 g Schweinefett und 12 g gelbem Wachs wie Helv.

2) Die reifen Früchte:

† **Fructus Mezerel.** Baccae s. Semen Mezerel. **Grana Gnidii.** Semen Coccolidii s. Chamaeleae. Piper germanicum.

Beschreibung. Eine dick-eiförmige Beere, die fleischig, scharlachroth, selten gelblich ist. Enthält in einer krustigen Schale einen Samen mit dicken Kötyledonen.

Anwendung. Früher verwendete man die scharfschmeckenden Früchte an Stelle des Pfeffers, als dessen Verfälschung sie noch zuweilen aufgeführt werden.

II. † **Daphne Laureola L.** Heimisch in Mittel- und Südeuropa. Immergrün, bis 130 cm hoch, Blätter lanzettlich, am Grunde verschmälert. Blüten in kurzen, blattwinkelständigen, traubigen Blütenständen. Blüthen gelblich-grün.

Die Rinde wird wie die von I gebraucht (Helv.).

III. † **Daphne Gnidium L.** Heimisch im Mittelmeergebiet. Sommergrün, Blätter fast lederig, lineal-lanzettlich, stachelspitzig. Blüten weiss oder röthlich. Liefert:

† **Cortex Gnidii** (Gall.). Écorce de garou ou de sainbois. — Helv.: gestattet die Verwendung der Rinde wie der von I und II.

Extractum Gnidii (Gall.). Extrakt (éthéré) de garou. 1000 g sehr fein zerschnittene Rinde erschöpft man mittels 7000 g Weingeist (80proc.) im Verdrängungswege, destillirt den Weingeist ab, stellt den Rückstand in einer Stöpselflasche mit 1000 g Aether (spec. Gew. 0,735) unter öfterem Schütteln 24 Stunden bei Seite und bringt die ätherische Lösung durch Abdestilliren des Aethers und Eindampfen zum weichen Extrakt. Ausbeute etwa 7 Proc.

Decoctum Mezerel ammoniatum SCHENKEL.
Rp. Decoct. Cort. Mezerel (s. 6,0) 50,0
Liquor. Ammon. caust. 1,0

Ausserlich.

Lanollimentum Mezerel DUBREUIL.

Seidelbast-Lanollin.

Rp. Extracti Mezerel 10,0

Unguenti cerei 20,0

Lanollini 70,0

Lintum antarthriticum.

Sparadrapum antarthriticum.

Englische Gichtleisewund.

Rp. 1. Extracti Mezerel 10,0–15,0

2. Spiritus aetherel 30,0

3. Olei Olivarum 60,0

4. Cerae flavae 120,0

5. Resinae Pinj 150,0

Man löst 1 in 2, erwärmt mit 3 und 4 bis zur Verflüchtigung von 2 und schmelzt 5 hinein.

Oleum Mezerel.

Seidelbastöl.

Rp. 1. Extracti Mezerel 33 10,0

2. Spiritus aetherel 33 10,0

3. Olei Olivarum 100,0

Man löst 1 in 2, erwärmt nach kräftigem Durchschütteln mit 3 im Wasserbade, bis 2 verjagt ist, lässt absetzen und giesst klar ab.

Pila Irritantia WOLFF.

Pole suppurative de GRAY.

WOLFF's Fontanelleboen.

Rp. Fruct. Aurantii immatur.

magnificolis pilis minor. 10,0

Tincturae Mezerel 10,0

Man macerirt 3 Tage, giesst die Flüssigkeit ab und trocknet die Früchte.

Pain & Caustères von Le Peronier.
Gepulveter Seidenhaat, mit in Boum erweichtem
Kautschuk zu Fäden verarbeitet.

Pomatum epispasticum cum extracto Guldii
(Gall.).

Pommade épispastique au garou.

Rp. Extracti Guldii 40,0
Spiritus (80 proc.) 90,0
Adipis 100,0
Cerae albae 100,0

Wie Unguent. Mezerel zu bereiten.

Sirupus Mezerel Cazezavi.

Rp. Extracti Mezerel 0,3
Spiritus 5,0

Sirupi Sacchari 995,0.
Einschleifen. (Bei Hautkrankheiten).

† Tinctura Mezerel.

Rp. Extracti Mezerel 10,0
Spiritus (87 proc.) 90,0

Man kocht, filtrirt und bringt durch Nachwaschen
mit Spiritus auf 100,0.

Microscopii adjuncta.

Im Nachfolgenden sollen die wichtigsten und speciell für pharmaceutische und pharmakognostische Zwecke geeigneten Reagentien etc., die bei mikroskopischen Untersuchungen Verwendung finden, in ihrer Herstellung und Anwendung kurz besprochen werden.

Vorbereitende Operationen.

Aufweichungsmittel: Da die zu prüfenden Drogen gewöhnlich stark zusammengetrocknet und in ihrer Form verändert sind, so müssen sie vorher aufgeweicht werden. Für die meisten Zwecke ist eine Mischung aus gleichen Theilen Glycerin, Alkohol und Wasser, in die man die Stücke, je nach Grösse und Härte, ein oder mehrere Tage einlegt, sehr geeignet. Für manche Zwecke verdient Wasser den Vorzug.

Bei jeder Behandlung der Präparate mit Flüssigkeiten hat man zu berücksichtigen, dass dadurch Inhaltsbestandtheile gelöst werden können, die dann nicht mehr oder nicht mehr am ursprünglichen Ort gefunden werden.

Einbettungsmittel: Um sehr brüchige Objekte (manche Rinden) zum Schneiden geeignet zu machen, legt man sie trocken in die Band I. S. 1242 angeführte Gelatine-Gummilösung, worin man sie, um die Luft auszutreiben, erwärmt, oder man bringt auf die Querschnittsfläche eines passend zugeschnittenen Stückes (Wurzel, Stengel, Rinde) einige Tropfen derselben Lösung, was man, nachdem sie eingezogen ist, öfter wiederholt. — Die Objekte werden dann getrocknet und geschnitten. Objekte von hülfigem Gefüge (manche Früchte, Gallen) bettet man zum Schneiden in Paraffin ein.

Beobachtungsfähigkeiten: Bei der Wahl derselben hat man stets zu berücksichtigen, dass sie nicht lösend wirken dürfen auf Substanzen, an deren Nachweis besonders gelegen ist (Wasser auf Schleim oder Zucker). Am meisten eignet sich Wasser, dann verdünntes Glycerin (1 Glyc.: 3 Wasser), für Schleimnachweis z. B. concentr. Glycerin und starker Alkohol, dem man dann unter dem Mikroskop allmählich Wasser zusetzt, um die Schleime nach und nach zum Quellen zu bringen.

Um die oft sehr störenden Luftblasen aus den Objekten zu entfernen, legt man letztere einige Minuten in frisch ausgekochtes Wasser oder in Alkohol und bewegt sie mit der Nadel hin und her. Gelingt es so nicht, die Luftblasen zu entfernen, so muss man das Präparat in einem Seßfähen Wasser unter die Luftpumpe bringen.

Aufhellungsmittel: Trotz des Aufweichens und der lösenden Wirkung der Beobachtungsfähigkeit bleiben manche Objekte so dunkel oder so sehr mit störenden Bestandtheilen erfüllt, dass man sie aufhellen muss: für die meisten Zwecke ist starke Chloralhydratlösung (Chloralh. 3: Wasser 2) geeignet, in die man die Objekte, je nach ihrer Beschaffenheit, einige Stunden bis Wochen einlegt, indem man sie von Zeit zu Zeit auf ihre Entfärbung und Durchsichtigkeit kontrollirt. Die Lösung entfernt fast alle Farbstoffe, Stärke, Aleuron etc.; es ist aber daran zu erinnern, dass sie, wenn sie älter und stark sauer ist, auch Calciumoxalat lösen kann, man macht sie in diesem Fall fast neutral. Für dieselben Zwecke wird eine gleich concentrirte Lösung von Natriumantimonat empfohlen. Diese

Lösungen wirken stark lösend, stellen aber die ursprüngliche Form der zusammengefallenen Zellen nicht wieder her; dazu verwendet man Natronlauge, da diese aber auf Zellwände stark quellend wirkt, ist für die meisten Zwecke alkoholische Natronlauge vorzuziehen. Zur Entfernung von Fett (z. B. in Samen) unter möglichster Schonung aller übrigen Bestandtheile, zieht man die Schnitte mit Aether, Benzol etc. aus. Das gilt auch für die Untersuchung von Pulvern. Zur raschen Entfernung störender Stärke in einem Schnitt legt man denselben in einen Tropfen concentrirte Salzsäure, die aber natürlich auch anderweitig stark lösend wirkt (z. B. Kalksalze). (Vergl. auch unten.)

Untersuchung der Zellwände.

1. Bestehen dieselben nur aus *Cellulose*, so werden sie mit Jod und Schwefelsäure schön blau. Man legt den Schnitt einige Minuten in Jodlösung (Band I, S. 1237), saugt dann die Flüssigkeit mit Filtrirpapier möglichst vollständig ab und lässt, nachdem das Deckgläschen aufgelegt und das Präparat unter das Mikroskop gelegt ist, vom Rande einen Tropfen concentrirte Schwefelsäure zufließen. Cellulose wird schön blau, löst sich aber meist schnell. Nicht stark lösend wirkt die nach v. Hönke verdünnte Schwefelsäure (Band I, S. 1237 Fussnote). Um mit einer Flüssigkeit auszukommen, legt man auch die Schnitte in Chlorzinkjod (25 Chlorzink und 8 Jodkalium werden in 8,5 Wasser gelöst und Jod bis zur Sättigung zugegeben), die Färbung ist nicht rein blau, sondern violett und tritt oft langsam ein.

Cellulosemembranen werden von Kupferoxydammoniak (Band I, S. 1238) gelöst.

2. Verholzte Zellwände werden von den genannten Jodreagentien gelb bis braun gefärbt. Phloroglucin und concentrirte Salzsäure färbt sie schön roth. (Man verwendet eine Lösung von Phloroglucin in der Säure, die aber bald verdirbt, oder giebt einige Kryställchen Phl. auf das Präparat und einen Tropfen der Säure.) — Kupferoxydammoniak löst nicht.

3. Verkorkte Membranen und die Cuticula. Mit Jodreagentien und Kupferoxydammoniak wie 2. Chlorophyll in möglichst concentrirter alkoholischer Lösung färbt grün, man lässt $\frac{1}{4}$ Stunde oder länger im Dunkeln einwirken.

Am besten ist concentrirte Chromsäurelösung, die Cellulose zuerst, dann verholzte Membranen und verkorkte gar nicht oder erst nach längerer Zeit löst.

Untersuchung der Inhaltsbestandtheile.

1. Protoplasma. Die zahlreichen Methoden zum Studium desselben sind meist für den Pharmakognosten wenig werthvoll, da er es immer mit dem todtten und durch Eintrocknen stark veränderten Protoplasten zu thun hat. Er wird durch Jodreagentien gelb bis braun gefärbt und nimmt auch sonst reichlich Farbstoffe auf. Dasselbe gilt auch für den Zellkern, der Farbstoffe noch reichlicher speichert wie das Plasma, so Jod, Borax-Carmin (4 Borax und 2–3 Carmin werden in 93 Wasser gelöst, dann 100 70proc. Alkohol zugegeben und filtrirt), DELAFIELD's Hämatoxylin (4 Hämatoxylin werden in 26 Alkohol gelöst, 490 einer concentrirten Lösung von Ammoniak zugegeben, 3–4 Tage am Lichte stehen gelassen, dann filtrirt, 100 Glycerin und 100 Methylalkohol zugegeben und wieder einige Tage stehen gelassen und filtrirt).

2. Pflanzenschleim, in Wasser löslich oder doch stark darin aufquellend (vergl. Beobachtungsflüssigkeiten), der so behandelte Schleim zeigt häufig Schichtung. Mit Jodreagentien farblos oder gelblich oder violett, im ersteren Fall echter Schleim, im letzteren Celluloseschleim.

3. Stärke wird mit Jodreagentien blau oder violett, in seltenen Fällen mehr röthlich (Amylodextrin); man verwendet am besten Jodwasser, da viel Jod enthaltende Lösungen leicht so stark färben, dass die dann schwarzen Körnchen mit anderen dunkelgefärbten Inhaltsbestandtheilen verwechselt werden können. (Vergl. Band I, S. 293.)

4. Inulin, z. B. in Compositen und Violaceen, bildet in trocknen Drogen strukturlose Klumpen. Legt man frische Pflanzentheile (Dahlia knollen) in Alkohol, so erhält man es in

Form schöner Sphärokrystalle. Es ist in Wasser löslich. Wenn man einen Schnitt, der Inulin enthält, mit 10proc. alkoholischer α -Naphthol-Lösung betupft, dann einen Tropfen konzentrierter Schwefelsäure zugeibt und nach Bedecken mit dem Deckglase gelinde erwärmt, so entsteht Violettfärbung (Zuckerreaktion).

5. Zucker: Man verwendet die soeben genannte Reaktion, die Rohrzucker, Milchsucker, Glukose, Lävulose und Maltose anzeigt, aber auch aus Glukosiden abgespaltenen Zucker, sowie manche Proteinstoffe, Kreatin und Vanillin.

Zum Nachweis von Glukose (aber auch Lävulose und Laktose) bringt man nicht zu dünne Schnitte zuerst in konzentrierte Lösung von Kupfersulfat, spült dann mit Wasser ab und bringt in eine siedende Lösung von 10 Seignettesalz und 10 Aetzkali in 10 Wasser. In den zuckerhaltigen Zellen scheidet sich Kupferoxydul aus.

Rohrzucker reduziert die Kupferlösung selbst bei gelindem Kochen nicht, erst bei längerem Kochen tritt infolge der Bildung von Invertzucker Reduktion ein. — Zum direkten Nachweis von Rohrzucker bringt man die Schnitte kurze Zeit in konzentrierte Lösung von Kupfersulfat, schwenkt in Wasser ab und überträgt in eine zum Sieden erhitzte Lösung von gleichen Theilen Aetzkali und Wasser. Innerhalb der zuckerhaltigen Zellen tritt eine himmelblaue Färbung ein. (Junge Zellmembranen werden häufig ebenfalls blau.)

6. Aleuronkörper: Es ist in den meisten Fällen notwendig, das Fett aus den Samen durch Extraktion der Schnitte mit Aether oder Benzol zu entfernen. — Da die Körner vielfach theilweise in Wasser löslich sind, beobachtet man sie zunächst in Glycerin, Alkohol oder fettem Oel (in welchem die Globoide dann wie Vakuolen im Korn erscheinen). — Um sie gegen Lösungsmittel (Wasser) zu fixiren, legt man die Schnitte einige Zeit in alkoholische Sublimat- oder Pikrinsäurelösung.

Für die Sichtbarmachung der einzelnen Theile der Körner (Membran, Grundmasse, Globoide aus dem Calcium- und Magnesiumsalz einer gepaarten Phosphorsäure mit organischem Paarling, Krystalloide, Krystalle von Calciumoxalat) ist Folgendes zu beachten: Die Grundmasse löst sich in Wasser oder 10proc. Kochsalzlösung oder 10proc. Natriumkarbonatlösung, stets in verdünnter Kalilauge, verdünnter Ammoniakflüssigkeit und phosphorsauerm Natron (besonders zu empfehlen). Die Hüllmembran bleibt für längere Zeit ungelöst, sie sichtbar zu machen, ist Behandeln mit Kalkwasser empfohlen. Die Krystalloide sind in Wasser unlöslich, ebenso in phosphorsauerm Natron, löslich in verdünnter Kalilauge. Sie färben sich, wie das ganze Korn, mit Jod gelb bis braun, mit Eosin roth (nach Fixirung mit Sublimat [vergl. oben], mit Osmiumsäure (1:100) gewöhnlich schön braun. Die Globoide treten bei der Beobachtung in Oel als Vakuolen hervor, sie sind unlöslich in verdünnter Kalilauge, löslich in 1proc. Essigsäure, konzentrierter Lösung von Natriumphosphat, in Pikrinsäure (damit geklärte Schnitte [vergl. oben] lassen also an Stelle der Globoide Löcher erkennen). Wenn man Schnitte, die entfettet, dann mit 1proc. Kalilauge und Wasser behandelt sind, gülht, hinterlassen die Globoide schöne weisse Aschenrösette. Die Oxalatkrystalle sind in den bisher angewendeten Flüssigkeiten unlöslich, ferner in konzentrierter Essigsäure, löslich in Salzsäure ohne Gasentwicklung.

7. Gerbstoffe: Eisensalze (Ferriehlorid in wässriger, besser in ätherischer Lösung, Eisenacetat), geben eine blau- oder grünschwarze Färbung. Osmiumsäure (1:100) färbt braun bis schwarz. Lebende gerbstoffhaltige Zellen speichern Methylblau (1:500000). Kaliumbichromat erzeugt in den Zellen, die Gerbstoff führen, eine hellbraune bis schwarzbraune Färbung die in Wasser unlöslich ist. Man legt die zu untersuchenden Schnitte 1 bis mehrere Tage in die konzentrierte Lösung von Kaliumbichromat, wäscht dann aus und schneidet.

8. Fette Oele: Unlöslich in kaltem und heissem Wasser, fast immer unlöslich in Alkohol, löslich in Aether, Chloroform, Petroläther, Schwefelkohlenstoff. Osmiumsäure (1:100) färbt braun bis schwarz. Alkannin färbt roth. (Man versetzt eine Lösung von Alkannin in absolutem Alkohol mit dem gleichen Volum Wasser und filtrirt. Aetherische Oele und Harze werden auch roth, sind aber in Alkohol löslich.)

9. Aetherische Oele: Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform u. s. w., Osmiumsäure und Alkannin färben wie bei den fetten Oelen.

10. Harze: Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. Mit Alkannin roth. Mit Kupferacetat grün. (Man legt Stücke des Untersuchungsmaterials mindestens 6 Tage in eine konzentrierte wässrige Lösung von Kupferacetat, wäscht dann aus und schneidet.)

11. Wachs: In kaltem Wasser unlöslich, in heissem Wasser zu Tropfen zusammenfließend, unlöslich oder schwer löslich in kaltem Alkohol, in heissem Alkohol löslich, in Aether theilweise löslich. Beim Erhitzen in Alkanninlösung (vergl. fette Oele) zu rothen Tropfen zusammenfließend.

12. Kalksalze: a) Calciumoxalat. Unlöslich in Wasser, Alkohol etc., ferner in Essigsäure, löslich ohne Gasentwicklung in Salzsäure. Gibt mit konzentrierter Schwefelsäure Krystallnadeln von Gips.

b) Calciumcarbonat. Unlöslich in Wasser, Alkohol etc., löslich in Essigsäure und Salzsäure unter Gasentwicklung. Mit konzentrierter Schwefelsäure Gips wie a).

c) Calciumsulfat. In konzentrierter Schwefelsäure in der Kälte unverändert, Baryumchlorid verwandelt in Baryumsulfat, in Salz- und Salpetersäure unlöslich. — Ferner unlöslich in Essigsäure, löslich in kalter Kalilauge.

d) Calciumtartrat. In Wasser sehr wenig löslich, leicht löslich in 10proc. Kalilauge und 2proc. Essigsäure, in starker Essigsäure (50 proc. und darüber) unlöslich.

e) Calciumphosphat. In kaltem Wasser, Ammoniak, Essigsäure sehr langsam löslich, leicht löslich in Salpeter- und Salzsäure ohne Gasentwicklung. Mit Schwefelsäure Gipsnadeln (vergl. a). Mit Magnesiumsulfat und Salmiak Krystalle von Ammonium-Magnesiumphosphat (25 Vol. konzentrierter wässriger Magnesiumsulfatlösung, 2 Vol. konzentrierter wässriger Salmiaklösung, 15 Vol. Wasser. In dieser Lösung entstehen nach einiger Zeit die Krystalle).

13. Nitrate. Man bringt den Schnitt in einige Tropfen einer Lösung von 1 Diphenylamin in 100 konzentrierter Schwefelsäure. Es tritt eine tiefblaue Farbe auf, die nach einiger Zeit in braungelb überzugehen pflegt.

14. Alkaloide kann man nachweisen durch Anwendung von Fällungsreagentien, wie Jod-Jodkalium, Kaliumquecksilberjodid, Rhodankalium, Goldchlorid, die aber meist unsichere Resultate geben, da auch andere Stoffe in der Zelle Fällungen geben können oder die Niederschläge, besonders die ungeführbten, schwer zu sehen sind. In solchen Fällen kann man zuweilen das überschüssige Reagens auswachen und den an das Alkaloid gebundenen Theil sichtbar machen: mit Kaliumquecksilberjodid behandelte und ausgewaschene Schnitte wurden in frisch bereitetes Schwefelwasserstoffwasser gelegt, es entsteht in den betr. Zellen ein dunkler Niederschlag von Schwefelquecksilber. Mit Rhodankalium behandelte Schnitte werden ausgewaschen, und dann lässt man während der Beobachtung sehr verdünnte Eisenchloridlösung zufließen; die Alkaloid führenden Zellen werden blutroth. Mit Goldchlorid behandelte Schnitte werden ausgewaschen und in Schwefelwasserstoffwasser oder eine frisch bereitete Eisensulfatlösung gelegt; im ersteren Fall entsteht Schwefelgold, im letzteren metallisches Gold, beide leicht zu sehen.

Ferner kann man Alkaloide sichtbar machen, von denen ein schwer lösliches oder unlösliches Salz bekannt ist, in dem man den Schnitt in die betreffenden Säuren einlegt, worauf das Alkaloidsalz herankrystallisiert.

Da trotzdem die Resultate unsicher sein können, empfiehlt es sich, immer zur Kontrolle nebenher Schnitte zu untersuchen, denen das Alkaloid durch Wasser oder Alkohol entzogen ist.

Viele der bekannten Farbreaktionen sind ebenfalls mikrochemisch verwendbar, so z. B. Cersulfat-Schwefelsäure für Strychnin, Salpetersäure für Brucin, konzentrierte Schwefelsäure oder Salzsäure für Colchicin.

Prüfung von Pulvern.

Für dieselbe ist es oft von Werth, aus der Unzahl der Objekte einzelne werthvolle herauszuheben durch Färbung, um sie leicht erkennen zu können, so Stärke durch Jodwasser, verholzte Elemente mit Phloroglucin und Salzsäure. Ferner ist es oft von Werth, die in sehr grosser Menge vorhandene Stärke zu entfernen, das geschieht nach dem Band I, S. 299 mitgetheilten Verfahren. Für die Untersuchung ist es notwendig, nur soviel Pulver auf den Objektträger in einen Tropfen Beobachtungsflüssigkeit zu bringen, dass sich bei der Beobachtung die einzelnen Partikelchen nicht decken. Ferner sollen gröbere Stücke, die aus der auf dem Objektträger befindlichen Flüssigkeit herausragen, entfernt werden, da sie ein gleichmässiges Aufliegen des Deckgläschens verhindern. Pulver von ungleichmässigem Korn muss man durch Siebe mit verschiedener Maschenweite trennen und von größeren Stücken Querschnitte anfertigen oder sie im Mörser zerreiben.

Isolirung der einzelnen Gewebselemente.

Das geschieht mit dem Schultze'schen Gemisch, indem man Stücke des Untersuchungsmaterials in ein Reagensglas steckt, mit concentrirter Salpetersäure bedeckt, eine Messerspitze Kaliumchlorat zugebt und bis zum Aufkochen erwärmt. Dann stellt man bei Seite, bis die Gasentwicklung aufgehört hat, wäscht wiederholt mit Wasser ab und kann dann die einzelnen Zellen mit Nadeln oder durch sehr vorsichtiges Reiben mit dem Deckgläschen isoliren.

Einschliessen der Präparate.

Um die fertigen Präparate für die Sammlung einzuschliessen, kann man sich in den allermeisten Fällen der Glycerin-Gelatine bedienen. (1 farblose Gelatine werden in 6 Wasser aufgeweicht, 7 Glycerin zugegeben und auf 100 der Mischung 1 Phenol. Dann erwärmt man unter beständigem Umrühren, bis die Flüssigkeit klar geworden ist, und filtrirt durch Glaswolle am besten im Heisswassertrichter. Die fertige Flüssigkeit lässt man in kleinen (5 gr) Fläschchen mit weiter Öffnung erstarren.) Zur Verwendung macht man die Masse durch Einstellen in warmes Wasser flüssig, bringt mit dem Glasstäbchen einen Tropfen auf den sauberen, erwärmten Objektträger, bringt das Präparat mit Nadel oder Schachtelzinger hinein, fasst das saubere und auf der Unterseite angehauchte Deckgläschen mit der Pinzette, setzt es neben den Tropfen auf den Objektträger und legt es dann langsam über den Tropfen. Die Grösse des Tropfens der Gelatine muss genau bemessen werden, für dünne kleine Objekte ein kleiner Tropfen, da bei einem zu grossen Tropfen das Objekt leicht mit der überschüssigen Gelatine unter dem Deckgläschen hervortritt, für dickere Objekte ein grosser Tropfen; ist dabei der Raum zwischen Deckgläschen und Objektträger nicht ganz ausgefüllt, so erwärmt man das Präparat vorsichtig (ohne dass Blasen entstehen) und lässt vom Rande des Deckgläschens einen Tropfen flüssiger Gelatinezutreten.

Millefolium.

I. Achillea Millefolium L. (Familie der Compositae — Anthemideae — Anthemidinae). Heimisch von Nord- und Mitteleuropa bis zum Himalaya und Sibirien, ferner in Nordamerika, nach Australien und Neuseeland verschleppt. Mit kriechendem Rhizom und unterirdischen Ausläufern. Die steifen Blätter sind im Umfange schmal lanzettförmig, bis dreifach fiederspaltig mit zahlreichen krausen, in 3—7 stachelspitzige Lappen zertheilten Fiedern. Der mittlere Lappen der endständigen, dreispaltigen Abschnitte ist oval und zugespitzt, die übrigen schmaler. Die Grundblätter sind am grössten, in dem Blattstiel verschmälert, die stengelständigen kleiner und sitzend (Fig. 36). Behaart. Blütenstände doldig-rispig. Blütenköpfchen 5 mm gross, becherförmig, mit meist 5

weissen oder rosenrothen Randblüthen mit stumpfer Zunge und zahlreichen gelbweissen Scheibenblüthen (Fig. 37). Blüthen in der Achsel von Deckschuppen. Liefert:

1) Flores Millefolii (Ergänzb.). Flores Achilleae — Schafgarbenblüthen. Garbenblüthe. — Sommité fleurie de millefeuille (Gall.). — Milfoil or Yarrow Flowers.

Einsammlung. Man sammelt die Blütenstände im Juni und Juli, befreit sie von dickeren Stengeltheilen, trocknet im Schatten und bewahrt sie geschnitten in Blechgefässen auf. 3 bis 4 Th. frische geben 1 Th. trockene.

2) Folia Millefolii (Ergänzb.). Herba Millefolii (Anstr.). Summitates Millefolii. Herba Achilleae. — Schafgarbenblätter. Schafgarbenkraut. — Milfoil. Yarrow.

Einsammlung. Es werden entweder nur die Blätter (Ergänzb.) oder das ganze blühende Kraut (Anstr.) von sonnigen Standorten gesammelt und wie die Blüten behandelt. 7–8 Th. frische geben 1 Th. trockene.

Anwendung. Kraut und Blätter werden bei Hämorrhoidalneiden, Blutungen, Störungen des Monatsflusses, Leberleiden etc. im Aufguss (15–20:200) gebraucht, der Saft des frischen Krautes zu Frühlingskuren. Neuerdings als Herzmittel, gegen Nierenkoliken und bei chronischem Magenkatarrh empfohlen.

Fig. 36. Blatt von Achillea
Millefolium L.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (vergl. unten), Gerbstoff, Aconitinsäure, ein stickstoffhaltiger Bitterstoff: Achillein $C_{20}H_{25}N_3O_{15}$, leicht löslich in Wasser, schwierig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Aschengehalt des trockenen Krautes 13,4 Proc.

Sirupus Millefolii.

Rp. Extract Millefolii 5,0
Sirupus Sacchari 95,0.

Extractum Millefolii (Ergänzb.). Schafgarbenextrakt. 2 Th. mittelfein zerschnittene Schafgarbe werden mit 10 Th. einer Mischung aus 2 Th. Weingeist und 8 Th. Wasser 4 Tage, dann mit 5 Th. der Mischung 24 Stunden ausgezogen, die Proctflüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft. Harzige Ausscheidungen beim Eindampfen löst man durch kleine Mengen Weingeist.

Dickrauch lässt zum ersten Auszug 8, zum zweiten 6 Th. der Mischung verwenden und empfiehlt als vorteilhaft das Verdrängungsverfahren. Ausbeute etwa 23 Proc.

Oleum Achilleae Millefolii. Schafgarbenöl.

Bei der Destillation der frischen Schafgarbenblüthen erhält man 0,07–0,13 Proc. ätherisches Oel von dunkelblauer Farbe und kräftigem, aromatischem Geruch. Spec. Gew. 0,905–0,925. Der einzige bekannte Bestandtheil des Oeles ist das bei 176° C. siedende Cineol, $C_{10}H_{18}O$.

II. Achillea moschata Wulfen. Auf den Alpen

Blätter kammförmig-fiederschnittig, Abschnitte mehrmals länger als die Breite der Spindel, lineal-lanzettlich. Liefert:

Herba Ivae. Herba Genippi veri. Iva. Genippkräuter. Im Ober-Engadin bereitet man aus dem Kraute den Iva-Likör. Betr. Genipp vergl. auch Band I, S. 411.

Fig. 37. Rand- und Scheibenblüthe
von Achillea Millefolium L.

Oleum Ivae moschatae. Ivaöl. Das getrocknete Kraut von *Achillea moschata* Wulfen gibt bei der Destillation etwa $\frac{1}{3}$ Proc. eines grünblauen oder dunkelblauen Oeles, von dem aromatischer Geruch und Geschmack des Krautes. Spec. Gew. 0,932–0,934.

Es enthält etwas Cineol, $C_{10}H_{18}O$; im Ubrigen ist seine Zusammensetzung unbekannt. Das Öl wird zur Bereitung des Iva-Likörs verwendet.

Iva-Likör (Buchmeister).			
Rp. Öl von moschatine	4,0	Sacchar	2500,0
Essenz des Abt. 111 ¹⁾	20,0	Spiritus	41
Tinctur. Angelicae red.	20,0	Aque distillat. q. s. ad	10 L.

III. *Achillea nobilis* L. liefert *Herba Millefolii nobilis* von besonders starkem und angenehmem Geruch.

IV. *Achillea Ptarmica* L. liefert im Rhizom *Radix Ptarmicae*. Die Blütenköpfchen werden als Verwechslung der römischen Chamillen genannt.

Aqua pontificalis, *Aq. vulneraria Romana*, *Dipret's vegetabilischer Wunderbalsam* ist ein Kräuterauszug, den man nach Hagen durch folgende Mischung ersetzt: *Acid. tannic.* 2,0, *Acid. salicyl.* 1,0, *Acet. pyrolignos. rect.* 20,0, *Aq. aromat. vinos.* 77,0.

Choleramedicin von Schenker in Chrostowo ist der mit Weingeist versetzte frische Saft von Schafgarbe und Löwenzahn.

Dekokt der Franziskaner zu St. Mount ist eine mit Weingeist vermischte Abkochung von Schafgarbe, Kalmus, Enzian, Angelica etc.

Pflanzenheilpulver, der Frau Franke, gegen Schwindsucht, besteht aus Schafgarbe und Leguminosenmehl.

Moringa.

Einzige Gattung der *Moringaceae*.

I. *Moringa arabica* Pers. (syn. *M. aptera* Gärt.) Heimisch im arabisch-afrikanischen Wüstengebiet, aber der Samen wegen vielfach kultiviert. Grosser Baum mit unpaarig 2—3fach gefiederten Blättern; die ansehnlichen, weissen oder rothen Blüten in Rispen. Frucht eine lange, einfächerige Kapsel, die die Samen in einer Reihe trägt, durch schwammartige Wucherungen von einander getrennt, ungetüßelt, ohne Endosperm, mit dicken Kotyledonen. Liefert in den Samen Behenöl (s. unten) wie die folgende.

II. *Moringa oleifera* Lam. (syn.: *M. pterygosperma* Gärt.) Heimisch in Ostindien, ebenfalls durch die Kultur weit verbreitet. Samen geflügelt. Die unreifen Früchte und Samen, sowie die Blätter, Blüten und die scharf rothigartig schmeckende Wurzel werden als Gemüse gegessen. Die letztere verwendet man wie Meerrettig, medicinisch als Stimulans und Diureticum. Frisch rüthet sie die Haut; man verwendet sie zerrieben ähnlich wie Seife. Die Samen enthalten ebenfalls einen scharfen Stoff, der seinen Sitz in den Samenschalen haben soll; man verwendet sie als Stimulans, Emeticum und Purgans. Der scharfe Stoff der Pflanze ist nicht bekannt; er ist kein schwefelhaltiges ätherisches Öl wie bei den Cruciferen. Aus dem Stamm gewinnt man ein Gummi, in dem wie beim Tragant die Reste der verschleimten Zellen deutlich sind, es löst sich wie dieses nicht in Wasser, sondern quillt nur damit auf. Die Rinde enthält Harz und zwei Alkaloide.

Die Samen beider Arten enthalten 86 Proc. eines fetten Oeles (Behenöl), das klar, fast farblos und von süßem Geschmack ist. Spec. Gew. 0,912. Bei 0° wird es völlig fest, aber schon von +7° ab scheidet es sich in einen festen und einen flüssigen Antheil, von denen der letztere sehr haltbar ist und schwer ranzig wird; man verwendet ihn daher besonders zum Schmieren von Uhren. Das Öl enthält Olein, Palmitin und Stearin, sowie den Glycerinester einer charakteristischen, bei 76° schmelzenden Säure, der Behensäure $C_{27}H_{54}O_2$.

Anwendung. Seiner Haltbarkeit wegen als Öl zum Einschmieren der Uhren.

¹⁾ 500,0 g Wermutkraut wird mit q. s. 50 proc. Weingeist ausgezogen, so dass man 1 Liter Essenz erhält.

Spiritus Moringae compositus, (Mat. med. of Madras.)				
Rp.	Rad. Moringae	500,0	Spiritus	1440,0
	Cori. Aurant. fruct.	500,0	Aquae	540,0
	Sem. Myrsinaceae	9,0	destilla 1440, Dosis: B—12 g.	

Morphinum.

† Morphinum. Morphinum purum. Morphine (Gall.). Morphiū. Freies Morphin. Morphin (U-St.). $C_{17}H_{19}NO_3 + H_2O$. Mol. Gew. = 303.

Morphin ist der wichtigste Bestandtheil des Opiums und wird aus letzterem gewonnen. Die Darstellung geschieht zur Zeit ausschliesslich in chemischen Fabriken. Nur als Uebungspräparat wird es gelegentlich noch im pharmaceutischen Laboratorium dargestellt, auch pflegt man des wissenschaftlichen Interesses wegen die bei der Herstellung der Opiumtinkturen sich ergebenden Rückstände auf Morphin zu verarbeiten. Man wendet alsdann zweckmässig das von Meck angegebenen Verfahren an:

Darstellung. Nach dem von Meck angegebenen Verfahren wird das Opium mit Wasser erschöpft, der wässerige Auszug zur dünnen Sirupkonsistenz eingedampft und mit kohlensaurem Natrium versetzt, wodurch sämtliche Alkaloide gefällt werden. Den nach 24 Stunden abgeschiedenen Niederschlag wäscht man mit Wasser aus und behandelt ihn dann mit kaltem Weingeist, welcher, neben harzigen Bestandtheilen und geringen Mengen Morphin, sämtliche, letzteres begleitenden Alkaloide aufnimmt. Das abgepresste und getrocknete Rohmorphin wird mit verdünnter Essigsäure bis zur schwachsauren Reaktion gelöst, wobei etwa noch vorhandenes Narkotin, welches kein Acetat bildet, ungelöst zurückbleibt, die essigsäure Lösung über Thierkohle filtrirt und mit Ammoniak gefällt. Das ausgeschiedene Alkaloid sammelt man auf Banteln, wäscht es mit kaltem Wasser aus und trocknet es. Für die Darstellung der Salze ist dieses präcipitirte, fein krystallinische Morphin meist genügend rein.

Will man es völlig rein haben, so muss es mehrmals aus siedendem Alkohol unter Zusatz von etwas Thierkohle umkrystallisirt werden.

Eigenschaften. Die freie Morphinbase krystallisirt in farblosen, glänzenden, rhombischen Prismen, welche ein Molekül Krystallwasser enthalten, also der Formel $C_{17}H_{19}NO_3 + H_2O$ entsprechen. Dieses 1 Mol. Krystallwasser geht unter $100^\circ C$. nur langsam, dagegen rascher bei $110^\circ C$. weg. Wird das wasserfreie Morphin über diese Temperatur hinaus langsam (!) erhitzt, so schmilzt es bei $230^\circ C$. Darüber hinaus erhitzt oder beim raschen Erhitzen wird es zersetzt. In kaltem Wasser ist es schwer (1:5000), in siedendem Wasser etwa 1:500 löslich. Es löst sich ferner in etwa 100 Th. kaltem oder 13 Th. siedendem absolutem Alkohol, erheblich schwieriger in Alkohol von 90 Proc. Es löst sich ferner in etwa 1900 Th. Aether, ca. 1700 Th. Essigäther, auch in Chloroform und in heissem Amylalkohol. Dazu ist zu bemerken, dass das Morphin in allen diesen Lösungsmitteln leichter löslich ist, wenn es noch im amorphem, als wenn es im krystallisirten Zustande zugegen ist, s. w. unten. — Weiterhin wird das Morphin ziemlich leicht gelöst von Kali- und Natronlauge; Kalk- und Barytwasser unter Bildung der betreffenden Salze, doch nimmt es in diesen Lösungen Sauerstoff aus der Luft auf unter Bräunung und vorübergehender Bildung von Pseudomorphin (= Oxydimorphin) $C_{17}H_{19}N_2O_5 + 3H_2O$, weshalb Morphialösungen, welche in Alkali abgehenden Gläsern aufbewahrt werden, gelegentlich gelb werden und Pseudomorphin enthalten. Morphin ist eine starke Base; seine wässrige Lösung reagirt alkalisch. Mit Säuren bildet es Salze. Setzt man aus den wässrigen Lösungen derselben das Morphin durch Ammoniak in Freiheit, so fällt es zunächst amorph aus und geht allmählich in den krystallinischen bez. krystallisirten Zustand über (s. oben). Durch Oxydationsmittel, z. B. Kaliumpermanganat oder Kaliumferrieyanid, wird es in Pseudomorphin, durch wasserentziehende Mittel, z. B. Zinkchlorid, in Apo-

morphin übergeführt. Die wässerigen Lösungen des Morphins und seiner Salze lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab.

Prüfung. Verunreinigungen des Morphins sind: Narkotin, Kalkerde, Magnesia, Ammonsalze; Verfälschungen: fremde Alkaloide, Salicin, Zucker verschiedener Art, Ammonsalze.

1) Man verbrennt circa 0,05 g auf Platinblech. Es darf keine Asche hinterbleiben (Kalkerde, Magnesia). — 2) In einem Reagircylinder übergießt man 0,1 g mit 1,5–2,0 g Aetzkallilauge. a) Es erfolgt eine klare farblose oder fast farblose Lösung, welche wenigstens nicht mehr gefärbt erscheint, als es die Aetzkallilauge von Hause aus ist. (Eine braune Färbung deutet auf Stärkezucker, nicht völlige Löslichkeit auf fremde Alkaloide, besonders Narkotin.) b) Es findet keine Ammoniakentwicklung statt (Abwesenheit von Ammonsalzen). — 3) In einem Reagircylinder übergießt man 0,1 g des Morphins mit circa 8 cem konzentrierter Schwefelsäure. Unter gelindem Bewegen erfolgt eine farblose Lösung, erst nach längerem Stehen nimmt die Lösung einen rüthlichen Farbenton an (Narceïn, Thebain, Salicin geben mit konzentrierter Schwefelsäure eine rothe Lösung, Pseudomorphin eine grüne, Rohrzucker und Milchsucker schwärzen sich damit).

Aufbewahrung. Vorsichtig. Lichtschutz empfiehlt sich, weil das freie Morphin eine nur selten gebrauchte Substanz ist.

Anwendung. Therapeutisch wird das freie Morphin nur sehr selten und alsdann zum innerlichen Gebrauche angewendet. Sein Hauptverbrauch besteht darin, dass es zur Darstellung der verschiedenen Morphinsalze bez. Morphinderivate verwendet wird.

Die Morphinsalze wirken dem Opium analog, aber weniger erregend, weniger stuhlverstopfend, nicht schweisstreibend, das Sensorium geringer afficirend, die Sekretionen der Schleimhäute nicht störend und stimmen erhöhte Sensibilität herab. Sie bewähren sich als schmerzstillende, beruhigende, krampfstillende, schlafmachende Mittel und finden daher in krampfhaften und konvulsivischen Leiden, Neuralgien, Herzkrankheiten, Husten, Asthma, Wahnwitz, Delirium tremens etc. innerlich in Gaben von 0,005–0,01–0,03 g, äußerlich zu subkutanen Injektionen (1,0 g Morphinhydrochlorid auf 20–25 g Wasser) in ähnlichen Mengen Anwendung.

Gegengift des Morphins sind starker Kaffee, Eisenoxydhydrat oder Eisenacetat, kalte Biegungen und Waschungen. Antagonistische Wirkungen haben Atropin, Strychnin. Erstere ist vielfach als Gegengift angewendet worden.

Reaktionen. Die Lösungen des Morphins bez. seiner Salze kennzeichnen sich durch folgende Reaktionen:

Lösungen des Aetzkalks, Aetznatrons, Kalkhydrats fällen das Morphin aus seinen Salzlösungen aus, lösen es aber, im Ueberschuss zugesetzt, wieder auf. Aus diesen alkalischen Lösungen wird das Morphin aber durch Zusatz von Ammoniumchlorid wieder gefällt. — Ammoniakflüssigkeit fällt das Morphin, ein Ueberschuss wirkt aber nur wenig lösend auf dasselbe ein. — Jodjodkalium bewirkt einen braunen, Kaliumquecksilberjodid einen weissen gelatinösen, Kaliumkadmiumjodid einen weissen kristallinischen, in Ammoniakflüssigkeit löslichen, Natriumphosphomolybdäat einen hellgelben, sowohl in Ammoniakflüssigkeit als auch in konzentrierter Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe löslichen Niederschlag. Gerbsäure erzeugt nur in der nicht zu sehr verdünnten Lösung einen weisslichen Niederschlag.

Von sogenannten Farbreaktionen sind die folgenden für das Morphin mehr oder weniger charakteristisch:

Bringt man die Lösung eines Morphinsalzes zu einer Lösung von Jodsäure, so erfolgt Ausscheidung von Jod, welches beim Schütteln mit Chloroform von diesem aufgenommen wird. — Trägt man etwas Morphin oder ein Salz desselben in Fröner's Reagens, s. Bd. I S. 207, ein, so tritt eine violette Färbung auf, die allmählich in Blau, Schmutzig-Grün, Gelb und Rosa übergeht. — Uebergießt man Morphin mit etwas konc. Salpetersäure, so löst diese das erstere mit blutrother, allmählich in Gelb übergehender Farbe. — Stellt man sich eine Lösung von Ferricyankalium dar und mischt diese mit Ferrichloridlösung, so erhält man eine braune Flüssigkeit. Bringt man in diese etwas Morphin oder Morphinsalz in Substanz oder in Lösung, so entsteht Blaufärbung, weil das Morphin zu Oxydimorphin oxydirt zu Kaliumferrocyanid (indem es das Morphin zu Oxydimorphin oxydirt) zu Kaliumferrocyanid reducirt wird, welches mit dem Ferrichlorid namentlich Berliner Blau giebt. — Vermischt

man eine neutrale Morphinlösung mit einer neutralen Ferrichloridlösung, welche keine freie Säure, sondern eher etwas Ferrioxychlorid enthält, so tritt vorübergehend dunkelblaue Färbung auf.

Diese Farben-Reaktionen haben für den Nachweis von Morphin nur dann den Werth eines Beweises, wenn sie ohne Ausnahme deutlich eintreten und wenn das Test-Präparat vorher aus einer alkalischen Lösung abgeschieden worden ist, denn einzelne der genannten Reaktionen treten auch mit manchen Bitterstoffen, Ptomatinen, die letztgenannte Reaktion bekanntlich auch schon mit Salicylsäure ein.

In der toxikologischen Analyse scheidet man das Morphin ab, indem man zunächst die saure Lösung mit Aether, Essigäther oder Chloroform (um sie zu reinigen) extrahirt, dann mit Ammoniak (nicht Kali oder Natronlauge) alkalisch macht und diese Flüssigkeit, bevor das Morphin in den krystallisirten Zustand übergeht, mit Chloroform oder heissem Amylalkohol extrahirt. Bei Benutzung eines Perforators kann man auch Essigäther zur Extraktion benutzen. Man löst den Verdampfungsrückstand in verdünnter Salzsäure, schüttelt die saure Lösung einmal mit Chloroform behufs Reinigung aus, macht sie dann mit Ammoniakflüssigkeit alkalisch und entzieht ihr nunmehr das Morphin durch wiederholtes Ausschütteln mit Chloroform. Um Krystalle zu erhalten, verdunstet man die Chloroformlösung bis auf 5–10 ccm und versetzt sie alsdann mit ca. 50 ccm frischdestillirtem Petroläther. Nach etwa 24 stündigem Stehen hat sich das Morphin in Krystallen abgeschieden.

Sel de Grégory heisst das bei der Darstellung des Morphins sich ausscheidende Gemisch oder Doppelsalz von Morphinchlorhydrat und Codainchlorhydrat.

Chloroformaleum cum Morphinae BERNATEIX.

Ep. Morphini puri	0,25
Acid. acetic. gtt. IV	
Spiritus	5,0
Chloroform	30,0

Innerlich 20–30 Tropfen als beruhigendes Mittel,
Ausserlich bei Schmers karriser Zähnen.

Liquor Morphinae Citratis (Nat. form.).

Ep. Morphini puri	0,5 g
Acidi citrici	5,0 g
Coccolonellae	0,1 g
Spiritus (35 proc.)	12,5 ccm
Aquae q. s. ad	100,0 ccm.

Die Lösung ist zu filtriren.

Morphinum aceticum.

† Morphinum aceticum (Ergänzb.). Morphinae Acetas (Brit. U-St.). Morphinacetat. Acétate de morphine. Essigsäures Morphinum. $C_{17}H_{19}NO_3 \cdot C_2H_3O_2 + 3H_2O$. Mol. Gew. = 399.

Darstellung. Die Darstellung eines richtig beschaffenen Morphinacetats ist mit Schwierigkeiten verknüpft, weil das Salz leicht übersättigte Lösungen bildet, auch Essigsäure abscheidet, so dass sich selbst aus sauer reagirenden Lösungen Gemenge von Morphin und Morphinacetat (basisches Morphinacetat) abscheiden.

Man übergiesse 10 Th. zerriebenes reines Morphin mit 30 Th. heissem Wasser, füge 7 Th. Essigsäure von 30 Proc. hinzu, filtrire die Lösung heiss und verdunste sie bei ca. 60° C. auf 20 Th. Sollte sie, was gewöhnlich eintritt, beim Erkalten noch nicht krystallisiren, so sse man einige Kryställchen Morphinacetat ein, rühre um und stelle an einem kühlen Orte zur Seite. Die Flüssigkeit erstarrt nun zu einer krystallinischen Masse, welche man durch Pressen (Centrifugiren) von der Mutterlauge befreit und trocknet.

Eigenschaften. Ein weissliches oder gelblich-weisses bis gelbliches, specifisch leichtes, krystallinisches Pulver, schwach nach Essigsäure riechend, von bitterem Geschmacke. Wenn das Salz völlig neutral ist, d. h. basisches Salz nicht enthält, so löst es sich in etwa 12 Th. Wasser von 15° C. oder in 8 Th. siedendem Wasser, auch in etwa 30 Th. Alkohol von 90 Proc. — Im Verlaufe der Aufbewahrung giebt das Salz schon bei gewöhnlicher Temperatur Essigsäure ab; es bräunt sich dann allmählich und löst sich nicht mehr so leicht und klar in Wasser. In diesem Falle erweist es sich als nöthig, zur Auflösung eine sehr geringe Menge Essigsäure zuzufügen. Wässrige Auflösungen unterliegen rascher als diejenigen anderer Morphinsalze der Zersetzung, indem sie sich gelblich bis bräunlich färben. — Beim längeren bez. öfteren Erhitzen der wässrigen Lösung im Wasserbade wird Essigsäure abgespalten, so dass schliesslich die freie Morphinbase zu-

rückbleibt. Wegen dieser leichten Veränderlichkeit ist der Gebrauch dieses Salzes sehr zurückgegangen und zu subkutanen Injektionen vollständig aufgegeben worden.

Prüfung. 1) Es löst sich in der 20fachen Menge Wasser ziemlich vollständig zu einer fast farblosen Flüssigkeit auf, welche neutral oder nur äusserst schwach sauer reagiert. Auf Zusatz einer geringen Menge von Essigsäure wird die Flüssigkeit vollständig klar. 2) Die wässrige Lösung wird durch Zusatz von Kali- oder Natronlauge zwar gefällt, der Niederschlag löst sich aber in einem Ueberschuss der Lauge klar auf (Abwesenheit fremder Alkaloide). 3) Die mit Essigsäure angesäuerte wässrige Lösung werde durch Gerbsäurelösung nicht getrübt (Narkotin).

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, vorsichtig und vor Licht geschützt.

Anwendung. In der nämlichen Weise wie die übrigen Morphinsalze, jedoch nicht zu subkutanen Injektionen. Falls zu subkutanen Injektionen essigsaures Morphin verordnet worden ist, so soll nach Germ. III u. IV an Stelle desselben das salzsaure Salz dispensiert werden.

Liquor Morphinae Acetatis (Brit.). Rp. Morphini acetici 1,0 g Aceti (4,27 Proc.) 2,0 cem. Spiritus (90 Proc.) 25,0 cem. Aquae q. s. ad 100 cem.

Cauticum odontalgicum (CALVY, SCHLÖT).

Rp. Acidi nitrici diluti (12,5 proc.) 10,0
Morphini acetici 0,25.
Einen Tropfen mittels Baumwolle in den beid-
en Zahn zu bringen. Sehr unweckungsfähig!

Pilulae antemphysematicae ROUSSEAU.

Rp. Gummi-resinae Ammoniaci 2,0
Resinella Ipecacuanhae 0,4
Morphini acetici 0,2
Ammonii carbonatis 1,0
Mucilaginis Gummi arabici q. s.

Plant pilulae No. 40.

3—4 Pillen den Tag über (bei Emphysema pulmonum).

Pilulae antidiaeteticas REINOLD.

Rp. Morphini acetici 0,5
Cupri sulfurici ammoniaci 0,5
Extracti Quassiae
Fellis leucini depurati aa 5,0

Plant pilulae No. 90. Morgens und Abends 5 Pillen.

Pulvis vulnerarius BOUSQUET.

Rp. 1. Amyli 100,0
2. Iodi 6,0
3. Spiritus 2,0
4. Morphini acetici 0,1.

Man verreibt 1—5 mit einander und flügt dann 4 zu.
Als schmerzstillendes Streupulver auf Wunden.

Sirupus pectoralis JOHNSON.

Rp. Mucilaginis Gummi arabici
Sirupi Althaeae aa 50,0
Sirupi Kermesini 40,0
Aquaes Lauro-Cerasi 2,5
Morphini acetici 0,05

Täglich dre- bis viermal zwei Theelöffel zu nehmen.

Tinctura sedativa MAGENDIE.

Solutio Morphini Magendie

Rp. Morphini acetici 0,5
Aquaes destillatae 15,0
Acidi acetic diluti (20 Proc.) gr. V
Spiritus (90 Proc.) 2,5.

Unguentum antihæmorrhoidale

Rp. Morphini acetici 0,1
Extracti Hyoscyami 0,5
Acidi acetici diluti (20 Proc.)
Glycerini aa gr. 5,0
Unguenti Linariae 20,0.

Salbe (Linderungsmittel für schmerzhaftes Hämorrhoidalknoten).

Unguentum antineuralgicum BOUSQUET.

Rp. 1. Morphini acetici 0,1
2. Chloroformil 12,0
3. Cerae albae 15,0
4. Adipis ciliil 20,0
5. Olei Amygdalarum 5,0.

Man schmilzt 2—5 und flügt der fast erkalteten Mischung die Ausrührung von 1 und 2 zu.

Morphinum hydrochloricum.

+ Morphinum hydrochloricum (Anstr. Germ. Helv.). Morphinum maritaticum. Morphinæ Hydrochloridum (Brit.). Chlorhydrate de morphine (Gall.). Morphinæ Hydrochloras (U-St.). Morphinhydrochlorid. Morphinchlorhydrat. Salzsaures Morphinum. $C_{17}H_{19}NO_3 \cdot HCl + 3H_2O$. Mol. Gew. = 375,5.

Darstellung. Man geht zur Darstellung dieses Salzes am besten von dem halbreinen präcipitirten Morphin aus, löst dieses in der Wärme in mässig verdünnter Salzsäure bis zur schwachsauren Reaktion, presst das nach dem Erkalten auskristallisirte Morphinhydrochlorid ab und reinigt es durch Umkristallisiren aus Wasser oder verdünntem Weingeist und Entfärben mit Thierkohle. Die Krystalle werden endlich durch Abschleudern von der Lauge befreit und bei gelinder Wärme getrocknet. Die im Handel meist vor-

kommenden Würfel werden erhalten, wenn man eine heisse Morphinhydrochloridlösung unter geeigneten Bedingungen so zum Krystallisiren bringt, dass sie einen gleichmässigen, feinkrystallinischen Kuchen bildet, welcher, nach dem Erkalten von der Lauge befreit, bei mässiger Wärme getrocknet und dann in Würfel zerschnitten wird. Je nach der Concentration der Lösung fallen dieselben schwerer oder leichter aus.

Eigenschaften. Weiss, seidenglänzende, oft büschelförmig vereinigte Nadeln, geruchlos, von stark bitterem Geschmack. Meistens kommt dasselbe im Handel in Form von Würfeln von feinkrystallinischer Beschaffenheit vor, in England ist das Präparat in Pulverform gebräuchlich. Es löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in 25 Theilen Wasser und 50 Theilen Weingeist von 90 Proc. zu einer farblosen, gegen Lackmus neutral sich verhaltenden Flüssigkeit auf, von siedendem Wasser erfordert es das gleiche, von siedendem Weingeist das zehnfache Gewicht zur Lösung. Es enthält 3 Mol. Krystallwasser, welche es beim Trocknen bei 100° C. verliert, wodurch es einen Gewichtsverlust von rund 14,5 Proc. erleidet. Löst man Morphinhydrochlorid in heissem absolutem Alkohol, so krystallisirt ein Theil des Salzes ohne Krystallwasser in schweren, körnigen Krystallen aus.

Prüfung. 1) Reines Morphinchlorhydrat muss rein weiss sein (Färbung kann von Lichtwirkung herrühren) und mit 25 Tb. Wasser eine klare, farblose und gegen Lackmus neutrale Lösung geben. 0,1 g muss ferner auf dem Platinblech ohne Rückstand verbrennen (Mineralische Beimengungen). — 2) Von Schwefelsäure muss es beim Verreiben ohne Färbung gelöst werden. Eine Färbung deutet auf fremde organische Beimengungen, z. B. auf fremde Opiumalkaloide, Zucker, Salicin. Indessen entsteht auch bei ganz reinen Morphinsorten bisweilen eine schwach röthliche oder schwach bläuliche Färbung aus nicht völlig aufgeklärten Ursachen. — 3) Versetzt man die 3,3procentige Lösung mit Kaliumkarbonatlösung, so sollen sich beim Rühren sofort Krystalle von Morphin ausscheiden. Diese müssen rein weiss sein, dürfen an der Luft Färbung nicht annehmen, auch damit geschütteltes Chloroform nicht färben, anderenfalls würde eine Verunreinigung durch Apomorphin vorliegen. — 4) 0,3 g Morphinchlorhydrat müssen sich in 5 cem Natronlauge in der Kälte leicht zu einer klaren und ungefärbten Flüssigkeit auflösen (die Beobachtung ist sogleich anzustellen). Blicke etwas ungelöst, so wäre ein solcher Rückstand auf fremde Alkaloide zu untersuchen. Die erzielte Lösung darf beim Erwärmen einen Geruch nach Ammoniak nicht verbreiten (Ammoniumchlorid).

5) Prüfung auf Strychnin und Brucin. Diese Prüfung sollte in keinem Falle unterlassen werden! Man löst 1 g eines Durchschnittsmusters in 50 cem Wasser, füllt mit Kaliumdichromat vollständig aus, wäscht den Niederschlag 2 mal mit Wasser, trocknet und pulvert ihn. Abdanu giebt man auf einen weissen Porcellanteller eine dünne Schicht konz. Schwefelsäure und streut das gepulverte Chromat auf die Oberfläche der Schwefelsäure. Das Auftreten blauer bez. blauvioletter Streifen würde die Anwesenheit von Strychnin anzeigen.

Auf Brucin prüft man durch Behandlung mit Salpetersäure und Stannochlorid in der Band I, S. 508 angegebenen Weise.

Aufbewahrung. Vorsichtig, grössere Vorräthe auch zweckmässig vor Licht geschützt.

Anwendung. In der nämlichen Weise wie die übrigen Morphinsalze, und zwar ist das Morphinchlorhydrat zur Zeit das am meisten benutzte Salz, insbesondere wird es neben dem Sulfat am häufigsten zu subcutanen Injektionen verwendet.

Höchstgaben: pro dosi 0,03 (Aust. Germ. Helv.), pro die 0,1 g (Germ. Helv.), 0,12 g (Aust.).

Morphinhydrochlorid und Bittermandelwasser. Lösungen von Morphinhydrochlorid in Bittermandelwasser zeigen, auch wenn sie ursprünglich klar sind, häufig die Erscheinung, dass sich nach einiger Zeit der Aufbewahrung in ihnen krystallinische Bodensätze bilden. Es scheint festzustehen, dass diese Bodensätze aus Oxydimorphin bestehen. Dagegen sind die Ansichten über die Ursache der Entstehung dieser Niederschläge noch getheilt. Die einen führen sie auf die Einwirkung von Luft und Licht, die anderen auf die Alkalinität des Glases und gleichzeitige Einwirkung des Luftstoffs zurück. Noch andere glauben den Benzaldehyd des Bittermandelwassers verantwortlich machen zu sollen.

† **Liquor Morphinae Hydrochloridi** (Brit.). Rp. Morphini hydrochlorici 1,0, Acidi hydrochlorici diluti (von 10,58 Proc. HCl) 2,0 ccm, Spiritus (90 Proc.) 25,0 ccm, Aquae q. s. ad 100 ccm.

Collodium cum Morphino.	
Rp. Morphini hydrochlorici	1,0
Collodii elastic	80,0
Mixtura Morphini (Mösch. V.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,08
Aquae destillatae	120,0
Sirupi Sacchari	20,0
† Pastilli Morphini (Ergänz.).	
Trachelae Morphini (Germ. I u. Hamb. V.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,5
Sacchari albi	100,0
Piant pastilli No. 100.	
Pastilli pectorales (Ergänz.).	
Rp. 1. Radicis Ipecacuanhae conc.	0,15
2. Aquae ferri	10,0
3. Sacchari albi	100,0
4. Morphini hydrochlorici	0,1
Man infundirt 1 mit 2, lässt 2 Stunden im Dampf- bade stehen, kocht, dampft zur Trockne, zerreibt fein und bereitet daraus, mit 3 und 4 gemischt = 100 Pastillen	
Pilulae contra tussim (Ergänz., Form. Berol.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,05
Radicis Ipecacuanhae	0,2
Silicii sulfurati mundissimi	0,3
Radicis Liquiritiae	
Sacchari albi	53 1,5
Piant cum aqua pilulae No. 30.	
Pilulae sedantes Ricord.	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,2
Extracti Hyoscyami	0,5
Radicis Belladonnae	
Radicis Liquiritiae	
Mellis	53 5,0
Resinam Tolutani	
Masseo Cacao	53 5,0
Piant pilulae No. 100. Alle 5—6 Stunden eine Pille bei chronischer Bronchitis.	

Pina narcotica ad fomentos.	
Pole à cautères narcotiques.	
Rp. Extracti Stramonii	0,2
Morphini hydrochlorici	0,4—0,8
Tragacanthae	0,2
Piant pilulae No. 2. Narkotische Foment.-Ersatz bei Hämorrhagie und Pott'scher Lähmung.	
Pulvis antiepileptica (Nat. form.).	
Catarrh Sofft.	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,41
Gummi arabic pulv.	35,0
Hamuli subultrici	75,0
Sirap de chlorhydrate de morphine.	
(Gall. u. Elsass-Loth. Tax.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,5
Aquae	10,0
Sirupi Sacchari	990,0
Sirapas lenitives Flen.	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,05
Aquae Lauro-Cerasi	5,0
Sirupi Sacchari	190,0
Tincturae Coccoloullae	5,0
Sirapas Morphini (Ergänz. Helv.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	1,0
Sirupi Sacchari	1000,0
Suppositoria Morphinae (Brit.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,20
Olui Cacao	4 s
Piant suppositoria No. XII.	
Suppositoria Morphini (Mösch. V.).	
Rp. Morphini hydrochlorici	0,02
Olui Cacao	2,0
Zu einem Stuhlspäphen.	

Morphinum sulfuricum.

† **Morphinum sulfuricum** (Ergänz. Helv.). Sulfate de morphine neutre (Gall.).
Morphinae Sulfas (U-St.). Morphinsulfat. Schwefelsaures Morphinum ($C_{17}H_{19}NO_3$)₂ ·
 $H_2SO_4 + 5H_2O$. Mol. Gew. = 758.

Darstellung. Man vertheilt 10 Th. reines krystall. Morphin in ca. 150 Th. Wasser und neutralisirt unter schwachem Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure, wozu etwa 10 Th. der officinellen verdünnten Schwefelsäure von 1,110—1,114 spec. Gewicht erforderlich sind. Die wenn nöthig filtrirte Lösung wird bei mässiger Wärme auf ca. 75 Th. eingedunstet, dann an einem kühlen Orte zur Krystallisation gebracht. Die Krystalle werden abgepresst, bei 20—25° C. getrocknet, die Mutterlauge wird über Schwefelsäure oder Calciumchlorid eingedunstet oder nochmals durch mässige Wärme concentrirt. Aus der letzten Mutterlauge fällt man das Morphin durch Ammoniak als freie Base.

Eigenschaften. Farblose, nadelförmige Krystalle, die sich in etwa 20 Th. Wasser von 15° C. zu einer farblosen, neutralen Flüssigkeit auflösen. Schon beim Liegen an der Luft, rascher bei 30—40° C. gehen sie ihr Krystallwasser theilweise ab; bei 100° C. wird das Salz völlig wasserfrei, indem es rund 12 Proc. Wasser (theoretisch 11,87 Proc.) verliert. Löslich in etwa 1 Th. siedendem Wasser, auch in 700 Th. Spiritus, fast unlöslich in Aether.

Prüfung. Das Salz verliert, bei 100° C. getrocknet, rund 12 Proc. Wasser und sel im übrigen von der Reinheit des Morphinchlorhydrats.

Aufbewahrung und Anwendung. Wie das Morphinchlorhydrat.

Höchstgaben: *pro dosi*: 0,08 (Ergänzb. Helv.), *pro die*: 0,1 (Ergänzb. Helv.). Es wird besonders in England und Amerika zu subkutanen Injektionen benutzt.

Liquor Morphinae hypodermicae (Nat. form.).

Rp. Morphini sulfurici 2,5
Aquae destillatae 100,0.

Mixtura emulsiva expectorans GALLOIS.

Rp. Gummi-resinae Ammoniaci 4,0

Emulsiolem Amygdalarum 100,0

Sirupus Morphini sulfurici 40,0.

Schnelllich einen Esslöffel (bei Entzündungen der Luftwege).

† **Pulvis Morphinae compositus** (U-S.).

TULLY'S Powder.

Rp. Morphini sulfurici 1,0

Camphorae tritae 10,0

Bollicis Liquiritiae 20,0

Calci carboides 20,0.

Sirupus Morphinae compositus (Nat. form.).

Rp. Extracti Ipecacuanhae fluidi 2,0 cem

Extracti Senegae fluidi 100,0 cem

Extracti Rhei fluidi 16,0 cem

Morphini sulfurici 0,05 g

Olei Saccharinae 1,0 cem

Sirupus Sacchari q. s. ad 1000,0 cem.

Sirupus Morphinae Sulfatis (Nat. form.).

Rp. Morphini sulfurici 2,2 g

Aquae ferribus 20,0 cem

Sirupus Sacchari q. s. ad 1000,0 cem.

Unguentum anthemorrhoidale GUINARD.

Rp. Morphini sulfurici 0,5

Cerasae 7,5

Extracti Stramonii 2,0

Unguenti cerei 15,0

Olei Olivae 4,0.

Zum Bestreichen (schmerzhafter Hämorrhoidal-Knoten).

Unguentum Morphini cum Veratrina KEMMEL.

Rp. Morphini sulfurici

Veratrina aa 0,5

Adipis suilli 25,0.

Achtmal täglich wie eine Erbsen gross einreiben (in das Perinaeum, bei Incontinentia urinae).

Morphinum tartaricum.

† **Morphinum tartaricum.** Morphinae Tartras (Brit.). Tartrate de Morphine. Morphintartrat. Weinsäures Morphin. $(C_{17}H_{19}NO_3)_2 \cdot C_4H_4O_6 + 3H_2O$. Mol. Gew. = 774.

Darstellung. Man übergiesst 10 Th. reines, krystallisiertes Morphin mit etwa 150 Th. Wasser und neutralisirt unter mässigem Erwärmen mit Weinsäure, wozu rund 2,5 Th. erforderlich sind. Die nöthigenfalls filtrirte Lösung wird bei mässiger Wärme eingedunstet. Die erhaltenen Krystalle werden zwischen Filtrirpapier getrocknet, kurze Zeit an der Luft getrocknet und in gut schliessenden Gefässen aufbewahrt.

Eigenschaften. Farblose, aus nadelförmigen Krystallen bestehende Warzen oder Büschel, löslich in 11 Th. kaltem Wasser zu einer neutralen, farblosen Flüssigkeit, fast unlöslich in 90procentigem Alkohol. Die Krystalle verwittern leicht, schon an der Luft bei ca. 20° C.

Aufbewahrung. Anwendung. Wie Morphinum hydrochloricum.

† **Liquor Morphinae Tartratis** (Brit.). Rp. Morphini tartarici 1,0 g Spiritus (90 Proc.) 25 cem, Aquae q. s. ad 100 cem.

Morphini salia varia.

I. † **Morphinum hydrobromicum.** Bromhydrate de morphine (Gall.). Morphinbromhydrat. Bromwasserstoffsäures Morphin. Morphinae Hydrobromas. $C_{17}H_{19}NO_3 \cdot HBr + 2H_2O$. Mol. Gew. = 402.

Zur Darstellung vertheilt man 10 Th. gepulvertes reines Morphin in etwa 120 Th. heissem Wasser und fügt allmählich Bromwasserstoffsäure bis zur Neutralisation zu, wozu man von der 25procentigen Säure rund = 10,7 Th. bedarf. Die wenn nöthig filtrirte Lösung wird bis auf etwa 75 Th. eingedampft, worauf man sie über Schwefelsäure oder Chlorcalcium der Krystallisation überlässt. Die Krystalle werden an der Luft getrocknet.

Farblose, neutrale, lange Nadeln, löslich in 25 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, ferner in 50 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Weingeist. Sie enthalten

70,2 Proc. Morphin und 8,96 Proc. Krystallwasser, welches bei 100° C. vollständig abgegeben wird.

II. † Morphinum hydrocyanicum. Morphinhydrocyanat. Morphinhydrocyanid. Blausaures Morphin. Ist in reinem Zustande nicht bekannt, bez. nicht existenzfähig. Um ein Gramm ex tempore darzustellen, werden 0,8 krystall. Morphin zerrieben und mit 19,2 Aqua Amygdalarum amararum durchgeschüttelt, wenn nöthig unter Erwärmen. 20 g dieser Lösung enthalten also 1 g Morphinhydrocyanid (quantitativ entsprechend 1 g des Hydrochlorids). Dieses Salz wird höchst selten verordnet.

III. † Morphinum valerianicum. Morphinvalerianat. Baldriansaures Morphin. $C_{17}H_{19}NO_2 \cdot C_8H_{15}O_2$. Mol. Gew. = 387. 2,0 reines Morphin werden zerrieben, mit 5,0 verdünntem Weingeist und mit 1,0 Valeriansäure vermischt und an einem lauwarmen Orte eingetrocknet. Es bildet weissliche fettglänzende, nach Valeriansäure riechende Krystalle, welche in gut verschlossenem Gefässe aufzubewahren sind.

IV. † Morphinum citricum. Morphinetrat wurde von FROHMÜLLER empfohlen. Seine Darstellung ex tempore besteht darin, dass man zur Erlangung eines Gramms 0,05 krystallisirtes Morphin mit 0,4 Citronensäure mischt und mit 5 Tropfen Wasser zerreibt. Es ist dieses Salz bisher nicht in den Gebrauch gekommen.

V. † Morphinum meconicum. Morphinmeconat. Mekonsaures Morphin $(C_{17}H_{19}NO_2)_2 \cdot C_7H_5O_2 + 3H_2O$. Mol. Gew. = 860. Schliesst sich in therapeutischer Beziehung dem Morphinacetat an und ist ein ziemlich überflüssiges Präparat.

Zur Darstellung werden 10,0 krystallisirte Mekonsäure in 60,0 warmem destillirtem Wasser gelöst und nach und nach mit 24,0 oder soviel krystallisirtem Morphin versetzt, als zur Erlangung einer neutralen Lösung erforderlich ist. Diese Lösung wird an einem warmen Orte eingetrocknet und der amorphe Rückstand zu Pulver zerrieben. Bei allen diesen Operationen ist eine Wärme über 80° C. sorgsam zu vermeiden. Ausbeute circa 27,0. Es ist in Wasser leicht löslich.

VI. † Morphinum phthalicum. Durch Neutralisation von Orthophthalsäure mit Morphin darzustellen. Ist ein amorphes, gelbliches Pulver, in Wasser leicht löslich. Ein ebenfalls vollständig überflüssiges Präparat.

Morphini Derivata.

I. † Dionin. Salzsaurer Aethylmorphin. $C_{17}H_{17}NO(OH)OC_2H_5 \cdot HCl + H_2O$. Mol. Gew. = 367,5.

Darstellung. Der Darstellung des salzsauren Salzes geht zunächst diejenige des Aethyl-Morphins voraus. Diese erfolgt in analoger Weise wie diejenige des Codeins durch Einwirkung von Aethyljodid auf eine alkalische Morphinlösung und kann ausserdem noch nach den anderen, Band I, S. 894, angegebenen Methoden erhalten werden. Die so dargestellte Base wird durch Neutralisation mit Salzsäure in das salzsaure Salz verwandelt.

Eigenschaften. Ein weisses, geruchloses, aus feinen Nadelchen bestehendes Krystallpulver. Es schmilzt bei 123–125° C. und zersetzt sich darüber hinaus erhitzt unter Braunfärbung. Auf dem Platinblech erhitzt, verbrennt es rasch ohne eigentliche Verkohlung, unter Verbreitung eines aromatischen Geruches. Es löst sich in etwa 7 Th. Wasser von 15° C. und schon in etwa 1 Th. Alkohol, dagegen ist es in Aether und in Chloroform fast unlöslich. Aus der wässerigen Auflösung wird es durch die meisten Alkaloidreagentien, z. B. Kaliumwismutjodid, Jodjodkalium, Kaliumquecksilberjodid, Phosphorwolframsäure, gefällt.

Es ist das vollständige Analogon des Codeins. Löst man 0,01 Dionin in 10 ccm reiner Schwefelsäure, so erhält man nach Entweichen des Chlorwasserstoffs eine klare, farblose Lösung, die auf Zusatz eines Tropfens Ferrichloridlösung nach dem Erwärmen violett

bia tiefblau wird und nach weiterem Zusatz von 2 bis 3 Tropfen Salpetersäure tiefrothe Färbung annimmt. Mit Froben's Reagens giebt es die gleiche Violettfärbung wie das Morphin. — In Ammoniak ist die freie Base (das Aethylmorphin) schwieriger löslich als das Codein, auf Zusatz auch erheblicher Mengen von Ammoniak scheidet sich das freie Aethylmorphin in schönen prismatischen Krystallen vom Schmelzp. 93° C. ab. Vom Morphin unterscheidet sich das Dionin dadurch, dass es, in eine Lösung von Ferricyankalium-Ferrichlorid eingetragen, nicht sofort Blaufärbung, sondern nur allmählich blaugrüne Färbung erzeugt.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Das Dionin steht bezüglich seiner Wirkung in der Mitte zwischen Codein und Morphin, d. h. es wirkt stärker narkotisch wie Codein und schwächer als Morphin. Man giebt es als Ersatzmittel des Morphins innerlich und subkutan. Die hypnotische Dosis beträgt 0,04—0,05 g bei innerem Gebrauche. Als Höchstgaben sind 0,06 g *pro dosi* und 0,2 g *pro die* anzunehmen.

II. † **Heroinum.** Heroin. Diacetyl-Morphin. $C_{17}H_{17}NO(C_2H_3O_2)_2$. Mol. Gew. = 380. Die Darstellung der Verbindung erfolgt durch Erhitzen von freiem Morphin mit Acetylchlorid. Das Reaktionsprodukt wird erst mit Wasser, dann mit sehr dünner Sodaaugung gewaschen und aus heissem Alkohol umkrystallisirt.

Eigenschaften. Ein weisses, geruchloses, krystallinisches Pulver, von schwach bitterem Geschmack und alkalischer Reaction. Schmelzpunkt 173° C. In Wasser ist es so gut wie unlöslich, von Säuren wird es leicht in Lösung übergeführt. Von kaltem Alkohol wird es nur wenig, von heissem Alkohol reichlich gelöst. In Chloroform und Benzol ist es leicht, in Aether nur schwer, in fetten Oelen nicht löslich. Aus der mit Hilfe von Säuren bereiteten Lösung wird es durch Alkalkalien, Ammoniak und Ammoniumcarbonat gefällt, durch einen Ueberschuss der beiden erstgenannten Reagentien aber wieder gelöst. Es unterscheidet sich von Morphin u. a. in folgenden Punkten. 1) Mit Schwefelsäure, welche etwas Salpetersäure enthält, wird es in der Kälte gelbroth, beim Erwärmen blutroth. 2) Einer Lösung von Ferricyankalium-Ferrichlorid zugesetzt, ruft es erst nach längerem Stehen Blaufärbung hervor. 3) Mit Salpetersäure wird es zunächst gelb, erst beim Erwärmen roth. 4) Zu Froben's Reagens zugesetzt, giebt es Veranlassung zum Auftreten folgender Farbenreihe: Roth — Gelblich — Grün — Roth. 5) Es reducirt Jodsäure nicht.

Zum Nachweis des Essigsäurerestes löst man etwa 0,5 g Heroin in 3 ccm Alkohol, fügt etwa 3 ccm konc. Schwefelsäure hinzu und erwärmt: Es tritt nach kurzer Zeit Geruch nach Essiglithar auf.

Uebrigens wird die Verbindung sowohl durch Erhitzen mit verdünnten Mineralsäuren als auch durch Einwirkung von Alkalien gespalten.

Prüfung. 1) Es sei farblos und schmelze bei 173° C. — 2) Es löse sich in konc. Schwefelsäure ohne Färbung auf (fremde organische Verunreinigungen). — 3) In eine Lösung von Ferricyankalium-Ferrichlorid eingetragen, färbe es diese nicht sogleich blau; ebenso scheide es aus einer Lösung von Jodsäure Jod nicht aus (Morphin). — 4) Es verbrenne auf dem Platinblech ohne Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Als Narkoticum und zwar als Ersatzmittel des Codeins bez. Morphins zur Bekämpfung des Hustens und des Hustenreizes bei catarrhalischen Leiden der Luftwege in Gaben von 0,005—0,02 g mehrmals täglich in Pulvern mit Zucker. Soll es in wässriger Lösung gereicht werden, so muss es durch etwas Essigsäure in Lösung gebracht werden. Als Höchstgaben wären *pro dosi* 0,06 g und *pro die* 0,2 g anzunehmen.

III. † **Peroninum.** Peronin. Benzylmorphin-Chlorhydrat. Salzsäures Benzylmorphin $C_{17}H_{19}NO(C_6H_5CH_2)HCl$. Mol. Gew. = 411,5.

Die Darstellung der Verbindung erfolgt durch Einwirkung von Benzylchlorid auf freies Morphin. Das Reaktionsprodukt wird zuerst mit Wasser, dann mit dünner Sodaaugung gewaschen, schliesslich aus Alkohol umkrystallisirt.

Eigenschaften. Ein voluminöses weisses, unter dem Mikroskop betrachtet aus langen prismatischen Krystallen bestehendes Pulver. Ueber 200° C. erhitzt, wird es unter Entwicklung benzoëartig riechender Dämpfe zersetzt. Es löst sich in rund 130 Th. Wasser von 15° C. zu einer neutralen, bitter schmeckenden Flüssigkeit, schon in 10 Th. Wasser von 100° C. Ferner löst es sich in 218 Th. Alkohol von 95 Proc., in 100 Th. Methylalkohol und 390 Th. Chloroform. In Aceton, Aether und Amylalkohol ist es so gut wie unlöslich, desgleichen in verdünnten Mineralsäuren. Aus der wässrigen Lösung z. B. wird es schon durch relativ wenig Salzsäure unlöslich abgetrennt. Durch Alkalien fällt aus der wässrigen Lösung die freie Base (Benzyl-Morphin) als käsig Niederschlag aus, der sich bald zu einer klebrigen Masse zusammenballt. Durch Erhitzen mit Alkalien sowohl wie mit verdünnten Säuren wird die Verbindung in Morphin und Benzylalkohol gespalten. — Durch die allgemeinen Alkaloidreagentien wird die Lösung gefällt. In konz. Schwefelsäure löst es sich in der Kälte ohne Färbung; die Lösung wird beim Erwärmen braunroth, roth, dunkelroth. — Versetzt man die kaltbereitete Lösung in Schwefelsäure mit einer Spur Salpetersäure, so tritt dunkelbraunrothe Färbung auf. — Eine Lösung von Kaliumferrieyanid-Ferriehlorid wird durch Peronin nicht blau gefärbt. — Aus einer Lösung von Jodsäure wird Jod nicht abgespalten. — Froehde's Reagens löst das Peronin mit violetter Färbung, die allmählich in Braun übergeht.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Als Narkoticum und zwar als Ersatz des Morphin und Codein, um den Hustenreiz der Phthisiker zu mildern, und zwar zu 0,02—0,04 g mehrmals täglich in wässriger Lösung oder in Pillenform. Als Höchstgaben sind anzunehmen 0,06 g *pro dosi* und 0,2 g *pro die*.

Morus.

Gattung der Moraceae — Moroidaeae — Moraceae.

I. Morus alba L. Heimisch in China, seit langer Zeit durch die Kultur bis nach Europa verbreitet. Baum sehr variabel, meist mit rundlich-eiförmigen, ungestielten, oder stumpf 3—5lappigen, ungleich gesägten, oben glatten, unterseits spärlich behaarten, dünnen Blättern. Weibliche Blüthenstände meist so lang wie ihr Stiel, die Narben hiekerig, männliche Blüthen mit viertheiligen Perigon und 4 Staubblättern. Die mit fleischigem Epicarp versehenen Früchte sind steinfruchtartig und bleiben durch das fleischig werdende Perigon zu einer Sammelfrucht vereinigt.

Anwendung. Die Blätter dieser und der anderen Arten liefern Futter für die Seidenraupen, in China benutzt man sie wie die Wurzel medicinisch, die Früchte gelegentlich auch bei uns gegen Halsleiden.

II. Morus nigra L. Wahrscheinlich in Persien heimisch, seit lange durch die Kultur verbreitet wie I. Blätter derb, oberseits rauh. Weibliche Blüthenstände meist sitzend oder viel länger als ihr Stiel. Narben schwarzviolett, Frucht rauhhaarig. Liefert in den reifen Fruchtständen:

Fructus Morl. Baccae Morl. Mora nigra. — Schwarze Maulbeeren. — Mûres (Gall.). Baies de mûrier. — Mulberries.

Beschreibung. Eiförmig, etwa 2 cm lang, kurzgestielt, jedes Steinfrüchtchen verkehrt eiförmig und Mägen der Ränder der schwarzen, mit purpurrothem Saft erfüllten Perigonblätter behaart (Fig. 38).

Bestandtheile nach Köno: Wasser 84,71 Proc., Stickstoffsubstanz 0,36 Proc., freie Säure 1,86 Proc., Zucker 3,19 Proc., sonstige stickstofffreie Bestandtheile 2,31 Proc., Holzfaser (Kern) 0,91 Proc., Asche 0,66 Proc. In der Trockenaubetaus: Stickstoffsubstanz 2,61 Proc., Zucker 80,10 Proc.



Fig. 38. Frucht von Morus nigra L.

Einsammlung. Die schwarzen Maulbeeren werden zur Zeit der Reife, im August gesammelt und sogleich zum Saft oder Sirup verarbeitet.

Sirupus Mori (Ergänzh. Helv.). **Syrupus Mororum** (Austr.). Maulbeersirup. Maulbeersaft. — **Sirap de mûre** (Gall.). Ergänzh.: Frische Maulbeeren werden zerdrückt, bei etwa 20° C. der Gährung überlassen, bis 1 Raumth. einer abfiltrirten Probe sich mit $\frac{1}{2}$ Raumth. Weingeist klar mischt, ausgepresst; 7 Th. des Filtrats geben mit 13 Th. Zucker 20 Th. Sirup. — Helv. lässt den vergohrenen Presssaft aufkochen, nach dem Erkalten filtriren und in 38 Th. Filtrat 62 Th. Zucker lösen. — Austr.: 3000,0 Maulbeeren lässt man mit 200,0 Zucker vergähren und kocht 100 Th. des filtrirten Saftes mit 160 Th. Zucker zum Sirup. — Gall.: Wie **Sirupus Cerasi** Gall. (Band I, S. 693). — Helv. und Gall. schreiben für den Sirup das specif. Gew. 1,33 vor. — Man verwendet ihn in den gleichen Fällen wie Himbeersirup.

Succus e fructu Mori nigrae. **Suc de mûre** (Gall.) wird aus reifen Maulbeeren wie **Succus Rabi Idaei** bereitet. Vergl. auch **Succus Cerasi** (Band I, S. 693).

Succus Mororum inspissatus. Maulbeersalze. Frische Maulbeeren werden zweimal mit ihrem gleichen Gewicht heissem destillirtem Wasser übergossen und ausgepresst. Die Flüssigkeit sieht man durch, dampft zur Honigdick, dann nach Zusatz von $\frac{1}{10}$ ihres Gewichts Zuckerpulver zum dicken Extrakt ein.

Maulbeersalze ist eine volksthümliche Bezeichnung für **Unguent. Pedicularum**.

Auch von dieser Art verwendet man die Blätter zu Futter für die Seidenraupen, medicinisch werden sie allerdings als Diureticum empfohlen; aus der Rinde gewinnt man Fasern, die unter dem Namen **Gelsolin** in den Handel kommen.

III. Morus rubra L. Heimisch in Nordamerika von Kanada bis Mexiko, mit sehr ähnl. unterseits weissblizigen Blättern und cylindrischen, rothen oder schwärzlichen Fruchtständen. Wie die vorigen verwendet.

IV. Morus Indica L. Heimisch in Ostasien. Die Rinde wird verwendet als Diureticum und bei Brustleiden, die jungen Blätter als Galaktagogum.

Moschus.

Moschus (Helv. Brit. U-St.). — **Moschus.** Bisam. **Musc** (Gall.). — **Musk.**

Moschus moschiferus L. (Ordnung der Paarzeher = Artiodactyla) lebt in gebirgigen Gegenden Asiens vom Amur bis zum Hindukusch und vom 60.° nördlicher Breite bis nach Indien und China in einer Höhe von 1000 bis 2000 m in den Gebirgen. Den Hirschen verwandtes, angehörtes, zierliches Thier, dessen Männchen hauerartig vorragende Eckzähne trägt. Das männliche Thier trägt auf dem Bauch zwischen Nabel und Ruthe, der letzteren näher liegend, einen drüsigen Beutel, dessen Inhalt der Moschus ist. Der Beutel ist bis 6 cm lang, 3 cm breit, 4—5 cm hoch, sein im frischen Zustande salbenartiger Inhalt wiegt in demselben Zustand 30—50 g. Das Sekret dient wahrscheinlich zur Anlockung der Weibchen. Zu seiner Gewinnung werden die Thiere erlegt oder gefangen, der Beutel mit der dazu gehörigen Bauchhaut ausgeschnitten und an der Luft oder auf

heissen Platten getrocknet. Jeder Beutel wird in Papier gewickelt, diese in mit Seide überzogene Pappkästen, die mit Metallfolie ausgelegt sind, gepackt und die Pappkästen in mit Zink ausgeschlagenen Holzkisten versandt. Hauptexporthäfen sind Shanghai und Tien-tsin.

Beschreibung und Sorten: 1) Als beste Sorte gilt der tibetische oder Tonkinmoschus, der aus Tonkin und aus der chinesischen Provinz Szechuan stammen soll (beide sind weit von einander entfernt) und über Canton in den Handel gelangt. 4—5 cm lang, bis 3 cm breit, bis 2 cm dick, das Gewicht schwankt von 15—45 g, wovon etwa 60 Proc. auf den Moschus selbst kommen. Die eine Seite ist flach, unbehaart, die



Fig. 39.

Tonkin-Moschusbeutel.

Fig. 40.

andere konvex, behaart, die Haare sind glatt anliegend, gegen die Mitte gerichtet, am Rande abgeschoren. (Fig. 39 u. 40.) Auf derselben Seite 2 kleine Oeffnungen. Der durch Aufschneiden des Beutels gewonnene Moschus ist von schwarzbrauner oder dunkelröthlich-brauner Farbe, er bildet eine lockere krümelige Masse, die z. Th. aus Körnchen und Klümpchen besteht, die die Grösse eines Stecknadelkopfes bis einer Erbse haben. Geschmack bitter, Geruch stark und sehr charakteristisch. Unter dem Mikroskop lassen sich braune und weisse Körnchen und Schollen von unregelmässiger Form, Oeltröpfchen, Epithelien und Haare erkennen, welche letzteren möglichst mit der Pinzette herausgesucht werden sollen. Die allein pharmaceutisch zulässige Sorte.

2) Yunnan-Moschus. Die Beutel sind fast kugelförmig, z. B. 4,2 cm lang, 4 cm breit, 3,5 cm dick, dickhäutiger wie 1. Ältere Stücke sind abgeschoren, neuerdings (1897) in den Handel gekommene langhaarig. Inhalt gelbbraunlich mit einem Stich ins Röthliche.

3) Kabardinischer Moschus (Kabsrga; Name des Thieres aus Jenissei), russischer, sibirischer Moschus. Die Beutel sind etwa so gross wie die von 1, aber sehr flach, im Umriss etwas birnförmig. Der Haarwirbel auf der Oberseite stark excentrisch. Geruch etwas unriech.

4) Assam-Moschus. Die Beutel sind ebenfalls denen von 1 sehr ähnlich, aber oft kugelig, oder abgestutzt kegelförmig, meist mit einem erheblichen Theil der Bauchhaut versehen.

5) Aus dem Handel verschwunden sind die kleinen, walnussgrossen Beutel des bucharischen Moschus.

Bestandtheile. Wenig bekannt, speciell über den riechenden Bestandtheil wissen wir nichts. Als wenig wichtige Bestandtheile sind Fett, Cholesterin, Albuminate, verschiedene Salze nachgewiesen. Nach Rume soll Moschus bis 8 Proc. Ammoniumcarbonat enthalten, während Hagen mehr wie 1,5 Proc. für verdächtig hält. Beim Trocknen über Schwefelsäure verliert der Moschus 10–14 Proc., Asche 6–8 Proc. Wasser löst 50–75 Proc., die wässrige Lösung des Tonkin-Moschus soll mit Säuren braunen und durch Quecksilberchlorid nur getrübt werden, während Kabardiner-Moschus damit eine Fällung giebt. 90 proc. Weingeist löst 10–12 Proc., Benzol, Chloroform, Terpenthinöl lösen wenig auf. Die alkoholische Lösung trübt sich auf Wasserzusatz nur wenig.

Prüfung und Verfälschungen. Für die Erkennung eines reinen Moschus halte man sich an die oben mitgetheilten Thatsachen über Löslichkeit, Asche u. s. w., wobei besonders die mikroskopische Prüfung, die man im Vergleich mit notorisch reinem Moschus vornimmt, nicht zu vernachlässigen ist.

Als Verfälschungen sind neuerdings beobachtet: Blei, Zinnober, Lehm, Glas, Sand, Asphalt, Pflanzengewebe, Stärkemehl, Blut, Muskelfasern, Guano etc. — Schrotkörner etc. hat man im Moschus durch Röntgenstrahlen nachgewiesen.

Einkauf. Der Verbrauch des Moschus als Arzneimittel ist gegen früher erheblich zurückgegangen, so dass ein Vorrath von einigen Grammen für viele Apotheken Jahre lang ausreicht. Ganze Moschusbeutel werden deshalb im allgemeinen seltener gekauft, zumal diese bei der grossen Geschicklichkeit der Chinesen, Fälschungen oder Beschwernungen des Inhalts vorzunehmen und deren Spuren zu verwischen, keine vollkommene Gewähr für die vorschriftsmässige Beschaffenheit desselben bieten. Man kauft also gewöhnlich den den Beuteln entnommenen, „ausgemachten“ Moschus, Moschus ex vesicis, und bezieht ihn von einem besonders zuverlässigen Geschäftsmann. Helv. gestattet einen Wassergehalt bis zu 12 Proc., ohne das Austrocknen vorzuschreiben; dagegen lässt Germ. III. den Moschus über Schwefelsäure¹⁾ trocknen, bis er nicht mehr an Gewicht verliert. Um das wichtige und sehr theuere Arzneimittel stets in gleichmässiger Beschaffenheit zu erhalten und seine Preiswürdigkeit richtig beurtheilen zu können, sollte man es nur im willig ausgetrockneten Zustande kaufen, wie es von grösseren Drogenhandlungen bereits geliefert wird; dann sind spätere Verluste durch Austrocknen oder durch Verschimmeln während der Auf-

¹⁾ Da es schwer halten dürfte, nachzuweisen, ob der Moschus seine Feuchtigkeit an Schwefelsäure oder an Calciumchlorid abgegeben hat, so ist letzteres im vorliegenden Falle entschieden vorzuziehen, denn beim Trocknen über Schwefelsäure kann eine ungeschickte Bewegung den ganzen Moschusvorrath der Vernichtung überliefern. Steht CaCl_2 nicht zur Verfügung, so stelle man wenigstens Moschus und Schwefelsäure neben einander unter die Glocke des Exsiccators.

bewahrung ausgeschlossen. Von welcher Bedeutung für die Preisstellung der schwankende Feuchtigkeitsgehalt ist, erhellt aus der Angabe von SCHUMMER & Co., dass ein den Anforderungen der Germ. III. entsprechend angetrockneter Moschus zur Zeit über 4000 Mark für das Kilo kosten würde.

Kauft man indessen die ganzen Moschusbeutel, so hat man darauf zu achten, dass sie äusserlich keine Misstrauen erweckenden Merkmale an sich tragen, dass sie die richtige Form zeigen, gut behaart, voll, glatt und trocken sind; sie dürfen nicht zu prall gefüllt sein und sich nicht feucht anfühlen. Um sie zu entleeren, legt man sie auf einen Bogen glattes Papier, trennt durch einen kreisförmigen Schnitt mit einem scharfen Messer die kahle flache Seite ab, kratzt den Inhalt heraus, sucht Hauttheilchen und Haare mit einer Pincette heraus und trocknet den Moschus über Schwefelsäure oder Calciumchlorid bis zum bleibenden Gewicht. Gute Beutel geben etwa 50 Proc. Aushaute.

Die leeren Moschusbeutel finden Verwendung in der Parfümerie und werden für diesen Zweck ziemlich theuer bezahlt.

Aufbewahrung. Wegen seines starken, lange haftenden und Manchem unangenehmen Geruchs muss Moschus in dicht schliessenden Stüpselgläsern, von den übrigen Arzneistoffen gesondert in einem eigenen Schränkchen oder Kästchen aufbewahrt werden, welches zugleich die nöthigen, mit „Moschus“ bezeichneten Geräthe: Waags, Gewichte, Löffel, Porcellanröhrschale mit Ausguss und Pulverschiffchen enthält. Wenn möglich, arbeitet man mit Moschus nicht auf dem Receptirtische, sondern abseits oder in einem Nebenzimmer. Moschuspulver verabfolgt man in Wachskapseln. Für flüssige Arzneimischungen verreibt man ihn zuvor mit Zucker, hält wohl auch eine derartige Verreibung mit Milchsucker vorrätig.

Der eigenartige Moschusgeruch wird verringert oder ganz aufgehoben durch Metallsulfate, Goldschwefel, Schwefelmilch, Chinin, Kampfer, Senföl, Mutterkorn, Emulsionen, besonders durch Thierkohle.

Wirkung und Anwendung. Moschus regt das Nervensystem an, beschleunigt den Puls und die Respiration und befördert Schweisssekretion. Grosse Dosen erzeugen Schwindel, Kopfweh, Zittern, Schläfrigkeit.

Man verwendet ihn als Stimulans bei plötzlich eintretendem Collaps zu 0,1–0,5 g zwei- bis dreistündlich.

Seine medicinische Verwendung ist sehr zurückgegangen, dagegen ist eine Abnahme seines Verbrauches in der Parfümerie, trotz der Konkurrenz des künstlichen Moschus, der ihn für feinere Parfüms nicht ersetzt, nicht nachzuweisen.

Moschus mixtus. Pulvis moschiferus. Moschus für den Handverkauf. 1. Th. Moschus vermischt man mit 9 Th. Sanguis Hirci zu einem gröblichen Pulver. Der gemeine Mann verlangt bisweilen Moschus als Schutz gegen Ungeziefer und trägt denselben in einem Beutelehen auf dem blossen Körper. Diesem Zwecke genügt obige Mischung, von der man etwa 0,2 g für 25 Pfennige in eine Wachskapsel verabfolgt.

Tinctura Moschi. Moschustinktur. Teinture de musc. Tincture of Musk. Germ. III.: 2 Th. Moschus reibt man mit 50 Th. Wasser an, fügt 50 Th. verdünnten Weingeist (60 proc.) hinzu, lässt 8 Tage stehen und filtrirt. — Holv.: ebenso, doch mit 94-proc. Weingeist. — U.-S.-I.: 50 g Moschus reibt man nach und nach mit 450 cem Wasser an, fügt 450 cem Weingeist (91 proc.) hinzu, filtrirt nach 7 tägiger Maceration und wäscht das Filter mit soviel verdünntem Weingeist nach, dass man 1000 cem Tinktur erhält. — Gall.: Wie Tinct. Cantharidum Gall. (Bil. I, S. 597). — Rothlichbraun, mit Wasser ohne Trübung mischbar, Neben Moschus aufzubewahren. Die beim Filtriren bleibenden Rückstände kann man nochmals mit verdünntem Weingeist unter Zusatz von wenig Ammoniak ausziehen und den Auszug für Parfümeriezwecke verwenden.

Clypeus moschatus-camphoratus BOUCHARDET.

Rp. Moschi
Camphorae 50,0
Viniolus exi. satius
Decocti Lini seminis 250,0

Räucherpapier.

Charta fumalis. Papier d'Arménie.

Rp. Moschi
Ol. Trid. 100,0

Ol. Rosae 50,0
Benzol 100,0
Myrrine 10,0
Spiritus 300,0

Ungefärbtes Papier trinkt man mit Salpetersäure, trocknet, trinkt mit obiger Essenz und trocknet wiederum.

Essentia Moschl.
Moschussenz für Parfümerei.

Rp. Moschl. optinal	aa	10,0
optima contritus addde		
Aquae destillatae		200,0
Spiritus		300,0
Liquor. Ammonii caust.		5,0
Jataplum moschatum.		
Mixtura Moschl.		
Rp. Moschl.		0,25
Quassia arabici		1,0
Sacchari albi		2,0
Aquae Rosae		17,0

Theobrominas.

Moschussife (BCHN.).
 1 kg Talgsife wird geschmolzen, mit 10 g Bergamottöl und 2,5 g Moschus, den man mit Zucker verrieben hat, oder mit Tonquinol parfümiert und in Formem gegossen.

Tinctura Moschl. aetherea.
Aetherische Moschustinktur.

Rp. 1. Moschl.	2,0
2. Sacchari Lactis	10,0
3. Aquae destillatae	10,0
4. Spiritus aetherei	100,0

Man verrührt 1 mit 2, dann mit 3, lässt einige Tage mit 4 maceriren, filtrirt und bringt durch Nachwaschen des Filters mit 4 auf 100,0.

Tinctura Moschl. ammoniata.

Rp. Moschl.	
Sacchari Lactis	aa 2,0

Moschus BACHN. Künstlicher Moschus. Unter diesem Namen wird ein nach Moschus riechendes Benzolderivat, Trinitrobutyltoluol, zuerst von Dr. BACHN dargestellt, in den Handel gebracht. Ein Gemisch von Toluol und Butylchlorid wird mit Aluminiumchlorid erhitzt und das Reaktionsprodukt mit rauchender Salpetersäure und Schwefelsäure nitrirt. Farblose Krystalle, in Weingeist löslich. Der Moschusgeruch tritt besonders nach Zusatz von wenig Ammoniak hervor. Durch Chininsulfat wird der Geruch aufgehoben, durch andere Substanzen sehr verändert. Für die Pharmacie ist das Präparat ohne Belang, es scheint sich auch für die Parfümerie nur unter bestimmten Bedingungen zu eignen, da der Geruch denjenigen des echten Moschus nicht erreicht. Neuerdings in den Handel gekommene Präparate bestanden zu etwa 90 Procent aus Acetanilid. Nachweis des letzteren durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser und durch die Indophenol-Reaktion. Siehe Bd. I S. 4.

Tonquinol ist ein Konkurrenzpräparat des vorstehend besprochenen Moschus BACHN. Es wird dargestellt durch Einwirkung von Salpetersäure (Nitriten) auf Sulfosäuren des Butyl-Xylols.

base contritus addde	
Aquae destillatae	40,0
Spiritus	60,0
Liquor. Ammonii caust.	2,0
Tinctura Moschl. ammoniata LAMOUR.	
Rp. Moschl.	1,0
Ammonii carbonici	0,5
Contritus addde	
Aquae destillatae	5,0
Spiritus	15,0
Ol. Menthae piperit.	gtts. II.
Theobrominas.	
Tinctura Moschl. composita.	
Rp. Moschl.	2,0
Anilinae	0,5
Vanillin	0,5
Sacchari Lactis	2,0
Aquae destillatae	60,0
Spiritus	70,0

Bereitung wie bei den vorigen.

Witterungen.

1. Für Flächen.

Rp. Moschl.	0,25
Camphorae	0,5
Ammonii carbonici	0,5
Aquae	5,0
Adipis anserinae	10,0

2. Für Hauswände.

Rp. Moschl.	0,05
Aquae Foeniculi	
Spiritus	aa 5,0
Ol. Anisi	1,0

Myrica.

Einzig Gattung der Myricaceae.

I. Myrica asplenifolia (Banks.) Baill. Sweetfern. Heimisch in Nordamerika. Die Blätter enthalten bis 9,4 Proc., die Wurzel bis 6,8 Proc. Gerbstoff. Die Blätter enthalten 0,08 Proc. eines zimmetartig riechenden ätherischen Oeles vom spec. Gew. 0,926.

Ein Dekokt der ganzen Pflanze wird innerlich als Adstringens und äusserlich als blutstillendes Mittel verwendet.

II. Myrica cerifera L. Heimisch in Nordamerika vom Ericsee bis Florida. Die Wurzel und die Rinde werden als Laxans und Brechmittel benutzt; nach anderen Angaben wirken sie bei Diarrhoe heilsam. Die Rinde bildet Stücke, die bis 6 mm dick, aussen hellgrün, innen braun sind. Bruch kernfaserig. Markstrahlen 2–3 Zellen breit, sich nach aussen stark verbreiternd, in den Baststrahlen kleine Gruppen stark verdickter Fasern und grosse, zuweilen wenig verdickte Steinzellen. Enthält Gerbstoff. Die Früchte

dieser und einiger anderen Arten, auch aus Südamerika und vom Cap, haben einen Wachsüberzug, der das Myricenwachs (Myrthenwachs. — Cire de Myrica. — Myrtle wax) liefert. Spec. Gew. bei 15° C. = 1,00—1,05. Schmelzpunkt 40,5—49,0° C. Erstarrungspunkt 39,5° C. Säurezahl 3. Verseifungszahl 211,5. Es enthält 70 Proc. Palmitin, 8 Proc. Myristin und 5 Proc. Laurin, ist also kein echtes Wachs. In Aether und Chloroform ist es fast völlig löslich. Eine alkoholische Lösung von Eisenchlorid der alkoholischen Lösung des Wachsens zugefügt, erzeugt bei dem Wachs von *M. cerifera* eine bräunliche Farbe ohne Niederschlag, wogegen das Wachs von *M. quercifolia* einen beim Erwärmen unauflöselichen Niederschlag giebt.

Er dient hauptsächlich als Zusatz zum Bienenwachs bei der Kerzenfabrikation.

Die Blätter liefern 0,021 Proc. ätherisches Oel vom spec. Gew. 0,886, von grünlicher Farbe und angenehmem aromatischem Geschmack.

Folia Myricae compositis (Nat. form.)

Compound Powder of Bay berry, Composition Powder.

Sp. Cortis. Myricae offic. radialis pulv. 40,0	Fruct. Capsici 5,0
Rhiz. Zingiber. 30,0	Caryophyllor. 5,0

III. Myrica Nagi Thunb. Heimisch in China, Japan und Indien. Die Rinde (Kaiphal) wird als Tonicum und Adstringens verwendet, sie enthält 13,7 Proc. Gerbstoff, ausserdem einen gelben, dem Quercetin ähnlichen Farbstoff. Es schmilzt aus derselben eine Art Kino von dunkelpurpurrother Farbe aus, das sich fast vollständig in Wasser löst. Es enthält 60,8 Proc. Gerbstoff und 10,3 Proc. Asche.

IV. Myrica Gale L. Gagel, Gerbermyrthe, Piment royal. Zerstreut durch Europa und Asien bis Kamtschatka, auch in Nordamerika. Kleiner Strach mit länglich-verkehrt eiförmigen bis lanzettlichen, oberwärts gesägten Blättern, die früher als *Folia Myrti* brahantiel gegen Hautkrankheiten benutzt wurden. Man verwendet sie auch wie den chinesischen Thee und angeblich als Hopfensurrogat in der Brauerei. Sie enthalten 0,85 Proc. ätherisches Oel von bräunlich-gelber Farbe, spec. Gew. 0,876, das bei 17,5° C. theilweise, bei 12,5° C. vollständig erstarrt.

V. Myrica sapida Wall. Vom Himalaya bis Malakka und Borneo. Die Rinde, die wie die von *M. Nagi* „Kaiphal“ heisst, wird gegen Blutungen angewendet, auch gegen Brustbeschwerden. Ihre Markstrahlen sind bis 5 Zellreihen breit, bis 20 Zellreihen hoch, zuweilen stark verbreitert und mit radial verlaufenden schizogenen Sekretbehältern. Solche, aber axial verlaufende Sekretbehälter auch in den Baststrahlen, ferner langgestreckte Steinzellen und Krystallschläuche, die meist Drüsen, selten Einzelkrystalle und Sand enthalten.

Myristica.

Einzige Gattung der Myristiceae.

I. Myristica fragrans Houtt. (syn: *M. moschata* Thunb.). Heimisch auf der kleinen Gruppe der Banda-Inseln in den Molukken, kultivirt auf Celebes, Sumatra, Malakka, Java, Borneo, Westindien, Guyana, Bourbon.

Nach Deutschland kommen Bandanüsse, in geringerer Menge solche von Penang und Java. Baum mit immergrünen, ledrigen, kurz gestielten, eiförmig-elliptischen, bis 8 cm langen Blättern. Blüthen zweihäusig, die männlichen in wenigblüthigen Blütenständen, die weiblichen einzeln, wenig auffallend. Frucht eine fleischige, aufspringende Beere, die den einzigen, von einem zerschlitzten Samenmantel (vergl. unten) umhüllten Samen entlässt (Fig. 41). Innerhalb des Samenmantels ist der Samenkern von einer braunen, knochenartigen, Eindrücke des Samenmantels, sowie die deutliche Raphe zeigenden Samenschale umhüllt. Die reifen, aufspringenden Früchte werden gepflückt, die Fruchtschale entfernt, der Samenmantel abgenommen, sorgfältig getrocknet und zusammengedrückt, die Samen ebenfalls

sorgfältig getrocknet, die Schalen dann durch Schlagen mit Hölzern zertrümmert und entfernt, die guten Samenkörner von den schlechten getrennt und die ersten durch Behandeln mit einem Brei von Kalk und Seewasser „gekalkt“, um sie gegen Angriffe schädlicher Insekten widerstandsfähiger zu machen.

Man verwendet:

1) Den Samenhaut: *Macis* (Anatr. Ergänzb. U-St.). *Arillus Myristicæ*, *Flores Maceldis*. — *Macis*. *Banda-Macis*. *Muskatblüthe*. *Muskatblumen*. — *Macis* (Gall.). *Fleur de muscade*. — *Mace*.

Beschreibung. Frisch fleischig und karminroth, ist er trocken gelbbraunlich, von hornartiger, aber brüchiger Konsistenz. Frisch vom Samen genommen ist er becherförmig, besteht aus mannigfach zerschlitzten, riemenförmigen Lappen, die einen Durchmesser von 1 mm haben. Reifenseite ist er von einer Epidermis bedeckt, deren Zellen im Querschnitt durch die Droge flach erscheinen, im Tangentialschnitt sind sie sehr lang, parallelwandig, durch horizontale oder schiefe Querwände von einander geschieden. Die äusserste Schicht der Aussenwand ist cuticularisirt. Das Gewebe zwischen den Epidermen besteht aus dünnwandigem Parenchym, dessen Zellen 1,5–10,0 μ grosse Amylodextrinkörner enthalten, die mit Jodfodkalium rothbraun werden. Ausserdem enthalten sie Fett. Zahlreiche Zellen sind zu grösseren Oelzellen umgewandelt, die bis 105 μ messen können und eine verkorkte Membran haben. Ausserdem verlaufen im Parenchym zahlreiche zarte Gefässbündel. (Fig. 42.)

Bestandtheile nach Koenig: Wasser 9,65 Proc., stickstoffhaltige Substanz 5,30 Proc., ätherisches Oel 6,66 Proc., Fett 24,63 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 44,81 Proc., Rohfaser 6,31 Proc., Asche 2,64 Proc. In der Trockensubstanz: stickstoffhaltige Substanz 5,88 Proc., ätherisches Oel 7,87 Proc., Fett 27,66 Proc. Nach Schimmel & Co. (1898) beträgt der Gehalt an fettem Oel nur 8,25 Proc., dessen Erstarrungspunkt bei etwa 11° C. liegt.

Verfälschungen. Die *Banda-Macis* wird vielfach mit denen anderer Arten verfälscht, vergl. über deren Nachweis S. 416. Die Menge des Äther-



Fig. 41. Aufspringende Frucht der *Myristica fragrans*.



Fig. 42. Nach Trempen-Querschnitt durch *Banda-Macis*. Ep. Epidermen. oes. Cuticula resp. cutinogene Schicht gfs. Gefässbündel. Ka. Zellkern. ad. Amylodextrin-Körner. d. Innenhäuten.

Welchen Extraktes soll nach dem Entfetten mit Petroläther nicht mehr als 5,5 Proc. betragen.

Aufbewahrung. Anwendung. Man bewahrt Macis in dicht schliessenden Glas-, Porcellan- oder Blechgefässen auf. Die Verwandlung in ein feines Pulver bietet Schwierigkeiten infolge des hohen Oelgehalts, geht aber verhältnissmässig leicht von statten, wenn man sie mit gleichen Gewichtstheilen Milchkucker stösst. Einen kleinen Vorrath dieses Pulvers hält man in einem gelben Hafenglase für die Rezeptur, wo Macispulver bisweilen in Pillen oder Pulvern verordnet wird, vorrätzig. Für Kräuterklassen u. dgl. genügt das gröbere Pulver. Macis ist ein angenehmes Gewürz, das indessen mehr für Küchenszwecke, denn als Heilmittel Verwendung findet. Man giebt sie innerlich zu 0,3—0,5 als aromatisches Magenmittel bei Dyspepsien, Koliken. In grösseren Dosen wirkt sie narkotisch.

Oleum Macidis (Germ. Austr. Helv.). **Macisöl**, Muskathüthenöl. — **Essence de Macis**. — **Oil of Mace**.

Darstellung. Macis giebt bei der Destillation mit Wasser 4—15 Proc. ätherisches Oel. Im Handel macht man zwischen ihm und dem Muskatnussöl keinen Unterschied, da die Oele kaum von einander zu unterscheiden sind.

Eigenschaften. Anfangs farblos, später gelbliche bis rüthlichgelbe Flüssigkeit von angenehmem Macisgeruch und aromatischem Geschmack. Spec. Gew. 0,890—0,930. (Das von Helv. geforderte spec. Gew. 0,85—0,86 ist ganz unzutreffend, da ein derartig leichtes Oel nur durch Vermischen mit grossen Mengen Terpentinöl herzustellen ist.) Drehungswinkel (100 mm-Rohr) +10 bis +20°.

Bestandtheile. Von Terpenen, $C_{10}H_{18}$, enthält Macisöl ein fast inaktives Gemenge von Rechts- und Links-Pinen, sowie Dipenten. Am Geruche sind hauptsächlich die sauerstoffhaltigen Körper betheiligt, von denen zu nennen sind: das noch wenig untersuchte Myristicol ($C_{10}H_{14}O$ oder $C_{10}H_{16}O$) und Myristicin, $C_{15}H_{14}O_4$, dessen Konstitution ebenfalls noch nicht ganz festgestellt ist. In kleinen Mengen sind ausserdem vorhanden Myristinsäure und eine phenolartige Substanz unbekannter Zusammensetzung.

2) Der Samen nach Entfernung der Samenschale: **Semen Myristicae** (Austr. Germ. Helv.). **Myristica** (Brit. U-St.). **Nux moschata**. **Nux s. Semen Nucistae**. **Nucista**. — **Muskatnuss**. **Moschatennuss**. **Bisannuss**. **Muskate**. **Myristicasamen**. — **Muscade** (Gall.). **Noix de muscade**. — **Nutmeg**.



Fig. 44. Nach Bösen.
Stärke aus dem Endosperm des Muskatnuss. 300 mal vergrössert.

(Fig. 43.) Die graubraune Hauptmasse des Samens ist das Endosperm, es enthält Fett, meist in krystallinischer Form, Stärke in einzelnen, sowie in zusammengesetzten Körnern, die bis zu 20 Theil Körner enthalten können. Jedes Körnchen lässt einen Spalt erkennen, die

Grösse variiert von 3—13 μ . (Fig. 44.) Endlich lässt das Endosperm nach dem Entfetten Aleuronkörner erkennen, die ein grosses Krystalloid und sehr selten Globoide enthalten.

Die dunkleren, im Querschnitt unregelmässig verlaufenden Linien gehören dem Perisperm an, welches das Endosperm in dünner Schicht umgibt und faltenförmige Vorsprünge in das Endosperm entsendet. Zahlreiche Zellen sind zu Sekretzellen umgewandelt, sie enthalten ätherisches Oel.

Bestandtheile nach Kossow: Wasser 7,33 Proc., stickstoffhaltige Substanz 5,49 Proc., ätherisches Oel 3,05 Proc., Fett 34,27 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 37,19 Proc., Rohfaser 9,92 Proc., Asche 2,70 Proc. In der Trockensubstanz: stickstoffhaltige Substanz 5,94 Proc., ätherisches Oel 3,29 Proc., Fett 37,00 Proc. Der Gehalt an Asche kann bei den gekalkten Nüssen erheblich höher sein, doch sollen grössere Mengen wie 5,0 Proc. (0,5 Proc. in Salzsäure unlöslich) beseitigt werden. Nach Busch ist der Wassergehalt bei besseren Sorten nicht höher wie 5 Proc.

Prüfung und Verfälschungen. Anfang der sechziger Jahre sind von Holz nachgemachte Muskatnüsse vorgekommen.

Dagegen kommen künstliche, aus Muskatnussstücken, Mehl (z. B. Leguminosenmehl) und Thon gepresste Nüsse öfter im Handel vor, ferner sollen bei insektenstichigen Nüssen die Löcher zugestrichen werden.

Ueber die Nüsse anderer Arten vergleiche unten.

Zur Fettbestimmung zerreibt man nach Busch die Nüsse auf einem gewöhnlichen Reibeisen, extrahirt im Soxhlet 8 Stunden mit Aether, mischt das getrocknete Pulver mit der doppelten Menge ausgeglühtem Quarzsand und extrahirt noch einmal etwa vier Stunden. Zum Verjagen des mitextrahirten ätherischen Oeles lässt man den Aether verdunsten, giebt in den Extraktionskolben etwa 8 g ausgeglühten Quarzsand und einen tarirten Glasstab und erwärmt das Gemisch im Wassertrockenschrank unter öfterem Umrühren 5 Stunden. Busch fand den Fettgehalt bei guten Nüssen zu 34,5—40,5 Proc. Das Pulver ist zu untersuchen auf eine Beimengung der gepulverten Samenschalen, die man an den plattenförmigen Stücken der Oberhaut mit anhaftenden Pigmentzellen und den meist in Bündeln vorhandenen Palissaden leicht erkennt.

Aufbewahrung. Anwendung. Es gilt hier für die Muskatnüsse dasselbe, wie für Macis (s. oben). Innerlich zu 0,5—1,5, wobei daran zu erinnern ist, dass schon nach dem Genuss einer halben Nuss Vergiftungserscheinungen beobachtet wurden. Auch hier empfiehlt es sich, ein mit Milchsücker zu gleichen Theilen hergestelltes, feines Pulver vorrätig zu halten.

Man verwendet weiter aus den Nüssen:

a) das im Perisperm enthaltene ätherische Oel:

Oleum Myristicae (Brit. U-St.). **Oleum Nucis moschatae aethereum.** — Muskatnussöl. **Essence de Muscade.** — Oil of Nutmeg.

Darstellung. Zur Gewinnung des Muskatnussöles werden meist madige, zu anderen Zwecken unbrauchbare Nüsse verwendet. Die Ausbeute schwankt je nach der Beschaffenheit des Materials zwischen 8 und 15 Proc.

Eigenschaften. Dünne, farblose, bei längerem Aufbewahren durch Sauerstoffaufnahme dicker werdende Flüssigkeit von charakteristischem Muskatgeruch und gewürzhaftem Geschmack. Spec. Gew. 0,865—0,920 (0,870—0,900 U-St., 0,870—0,910 Brit.). Drehungswinkel (100 mm-Rohr) +14 bis +28°. Löslich im Verhältniss von 1:1 in einer Mischung von gleichen Theilen Spiritus und absolutem Alkohol.

Bestandtheile. Die Zusammensetzung des Muskatöles ist soweit bekannt, dieselbe wie die des Macisöles (siehe dieses auf S. 412).

b) Das im Endosperm enthaltene fette Oel, das zugleich zum grossen Theil auch das ätherische Oel enthält:

Oleum Myristicae (Helv.). **Oleum Myristicae expressum** (Austr.). **Oleum Nucistae** (Germ.). **Balsamum Nucistae.** **Oleum Nucis moschatae expressum.** Buty-

rum Nucistae. Oleum concretum e semine Myristicae moschatae. — Muskatbutter. Muskatnussöl. Muskatbalsam. — *Beurre de muscade* (Gall.). — Butter of Nutmeg.

Darstellung. Nach Gall werden Muskatnüsse im Mörtel oder auf Mühlen in ein feines Pulver verwandelt, auf Haarsieben mittels Wasserdämpfen bis zum Schmelzen des Oeles erhitzt, zwischen erwärmten Platten ausgepresst, nach dem Erkalten vom Wasser befreit, dann wieder geschmolzen und im Heisswassertrichter durch Papier filtrirt. — Austr., Germ. und Holv. begnügen sich mit einem im geschmolzenen Zustande trübem, also nur durchgeseihten Oel; nach Austr. ist nur die in Indien gepresste Handelsware officinell. Meist wird jetzt aber das Fett in Europa aus zerbrochenen und sonst minderwerthigen Nüssen durch Extraktion hergestellt; es kommt in viereckigen, in Papier eingehüllten Stücken in den Handel.

Bestandtheile. 4,0 Proc. ätherisches Oel (vergl. oben), 44,0 Proc. festes Fett, der Rest ist flüssiges Fett. Das feste Fett besteht zum grossen Theil aus Myristin.

Eigenschaften. Spec. Gew. bei 15° C. 0,990—0,996. Schmelzpunkt 39,5—51,0° C. Sturezahl 17,25—22,8. Esterzahl 153,5—161,0. Verseifungszahl 172,2—178,6. Jodzahl 40,1—52,04. Es hat Talgconsistenz, ist von weisslicher Farbe und besitzt Geruch und Geschmack der Nüsse. Kalter Alkohol löst etwa 55 Proc., der Rest (Myristin) ist in Aether löslich. In kochendem Alkohol, Aether und Chloroform fast völlig löslich.

Aufbewahrung. Man bewahrt die Muskatbutter, nachdem man sich von ihrer vorschriftsmässigen Beschaffenheit überzeugt hat, in den mit Stanniol umhüllten Riegeln, wie sie gewöhnlich der Handel bietet, an einem kühlen Orte in dicht schliessenden Gefässen auf. Sie dient als Grundlage für Salben, Plaster, Cerate, seltener zu Einreibungen des Unterleibes bei Blähungen, Kolik etc.

Balsamum cephalanthi Saxonum.
Sächsischer Hauptbalsam.

Rp. Oel Myristicae	95,0
Oel Caryophyllorum	
Oel Lavandulae	
Oel Macidis	
Oel Menthae piperitae	
Oel Thymol	AA 1,0.

Bei gelinder Wärme mischen.

Balsamum Hannoveranum.

Rp. Oel Myristicae	75,0
Oel Olivorum	25,0
Oel Caryophyllor.	1,5
Tinctur. Moschl	0,5
Oel Alkanne	q. k.

Balsamum Nucistae (Germ. IV.).

Ceratum Myristicae. Muskatbalsam.

Baume de muscade. Baume stomachique.
Stomachical balsam. Mace-balm.

Rp. Cerae flavae	2,0
Oel Olivorum	1,0
Oel Nucistae	0,0

schmilzt man im Wasserbade, selbt durch und gleist halberkalt in Papierkapseln oder Cerat-formen aus, die man auf eine kalte Unterlage stellt. Bei Verwendung filtrirter Bestandtheile ist das Durchsieben unnöthig. — Zum Einreiben der Magenegend bei kleinen Kindern.

Balsamum stomachicum.

Magenbalsam.

Rp. Oel Nucistae	60,0
Oel Olivorum	
Cerae flavae	AA 15,0
Mixtur. stoeae-balsam.	5,0
Oel Majoranae	
Oel Menthae crispae	
Oel Salviae	AA 1,0
Oel Rosmarini	2,0.

Flat 1. 4. ceratum

Houquet à la Reine.

Königinluft (Zeitschr. f. Kosm.)

Rp. Semen Myristicae	
Caryophyllor.	
Rhizon. Calami	AA 75,0
Spiritus	5,751

digerirt man 8 Tage, filtrirt und fügt hinzu:

Tincturae Ambrac	
Tincturae Moschl	aa 100,0
Oel Citri	80,0
Liquor. Ammonii caust.	30,0
Oel Amygdalar. amar. gila. XXXV	
Oel Neroli	gila. I.
Oel Rosae	gila. C.

Mulmentum Myristicae japonicum.

Muskat-Opodeldok

Rp. 1. Saponis Myristicae	19,0
2. Spiritus	87,0
3. Oel Macidis	5,0

Man löst 1 in 2 unter Erwärmen, fügt 3 hinzu und stellt kalt.

Pomatum nervinum (Gall.).

Nervenkralle. Baume nervei.

Rp. 1. Oel Myristicae	400,0
2. Medullae bovinae	850,0
3. Oel Amygdalar. dulc.	100,0
4. Oel Rosmarini	20,0
5. Oel Caryophyllorum	15,0
6. Camphorae	15,0
7. Balsam. toluani	80,0
8. Spiritus (80 proc.)	60,0

Man schmilzt 1—3 im Wasserbade, selbt durch, lässt halb erkalten, fügt 4—6 und die Lösung von 7 zu 8 hinzu und rührt kalt.

Pulvis Myristicae compositus.

Pulvis antiscrophulosus Gomae.
Gomae'sches Kinderpulver.

Rp. Semen Myristicae pulv.	
Fructus Lauri tost. pulv.	
Conchar. praeparat.	aa 15,0
Radix. Liquirit. pulv.	55,0

Sapo Myristicens.
Sapo Nucetianus.

Rp.	1. Olei Myristicæ	50,0
	2. Liqueur. Natri caustici	
	(pond. spec. 1,33)	50,0
	3. Aquæ destillatæ	10,0
	4. Natrii chlorati	15,0
	5. Aquæ ferriidæ	30,0

Man erhitet 1—3 in Wasserschale bis zur Verflüchtung.
Esst 4 in 5 gekaut kauen, diese erhitzen, wäscht
die ausgeschiedene Seife und trocknet sie.

Spiritus Myristicens.

Essence or Spirit of Nutmeg.

1. Brit.

Rp.	Olei Myristicæ antheræ	50 ccm
	Spiritus (90 vol. proc.)	450 ccm.

2. U.-S.

Rp.	Olei Myristicæ antheræ	50 ccm
	Spiritus (90 proc.)	950 ccm.

Nothigendfalls durch Schütteln mit Talk zu klären.

Tinctura Macidis (Ph. Germ. I).

Rp.	Macidis gr. pulv.	1,0
	Spiritus (97 proc.)	5,0.

Durch Digestion zu bereiten.

Tinctura Myristicæ.

Tinctura Nucis moschatæ.

Rp.	Essen. Myristicæ gr. pulv.	1,0
	Spiritus diluti	5,0.

Durch Digestion zu bereiten.

Unguentum Macidis.

Unguentum divinum.

Rp.	Olei Myristicæ	12,5
	Adipis suillæ	75,0
	Schd. taurinæ	10,0
	Olei Macidis antheræ	2,5

Unguentum Myristicæ opiatum.

Rp.	Opil pulverati	0,5
	Aquæ destill.	0,5
	Olei Myristicæ	
	Adipis suillæ aa	20,0
	Olei Macidis	1,0.

Zum Einreiben des Unterleibs (bei Durchfall der
Kinder).

Bruchbalsam des Dr. TIESCHER. 1. 2. 3. Salben aus Muskatbalsam, Johannisköl,
Wachs etc., von denen 2 ausserdem freie Kalilauge enthält.

II. Myristica argentea Warburg. Heimisch in Neu-Guinea. Die Samen ge-
langen in den Handel als: Lange Muskatnüsse. Wilde Muskatnüsse. Papuanüsse.
Pferdemuskat. — Holländ.: Lange noot. Papuanooten. Mannetjes nooten von Nieuw-
Guinea. — Engl.: Long-nutmeg.

Der Arillus besteht aus 4—5 breiteren Streifen, die oben und unten zusammen-
gewachsen sind, er ist schmutziggrau oder braunroth und gleicht im Bau völlig dem von I.



Fig. 45. Nach Bussé.
Samen von *M. argentea* mit
Arillus.



Fig. 46. Nach Bussé.
Lange Muskatnuss von *M. argen-*
tea. *h* Hilum. *ch* Chalaz.



Fig. 47. Nach Bussé.
Wie Fig. 46 im Längsschnitt.
ch Höhlung des Embryo.

Der Samenkern ist 35—45 mm lang, 20—25 mm breit, an der Basis am breitesten.
Frisch glänzend rothbraun, ist die Handelsware, weil ziemlich weich, stark abgerieben.
Sie werden ebenfalls zuweilen gekalkt. Das Endosperm enthält viel Stärke, deren Kör-
chen 5—40 μ messen, indessen zuweilen verkleistert sind. Die Aleuronkörner sind im all-
gemeinen grösser und regelmässiger als bei I. Die brannen Perispermstreifen (Ruminations-
streifen) sind spärlicher und gröber wie bei I. Diese Art ist nächst I. die wichtigste,
immerhin ist sie im Geschmack viel weniger fein. (Fig. 45—47.)

Bestandtheile nach Bussé: Trockenverlust 9,391—12,253 Proc., Gesamt-
asche 2,507—3,900, Fett: 31,679—39,328 Proc.



Fig. 48. Nach Bosc.
Bombay-Macis

III. Myristica malabarica Lam. Heimisch in Vorderindien. Der Samenkern ist bis 33 mm lang, bis 18 mm breit. Die Ruminationsstreifen dringen sehr tief in das Endosperm ein. Die Kerne verwendet man in Indien als Heilmittel gegen Kopfschmerzen und als Aphrodisiacum. Das im Endosperm enthaltene Fett (Poondy Oil) wird zu Einreibungen verwendet.

Bestandtheile. 29,6—34,2 Proc. Fett. Dasselbe hat einen Schmelzpunkt von 31—31,5° C. Verseifungszahl 189,4 bis 191,4 Proc. Jodzahl 50,4—53,5. Das Fett enthält keine Myristinsäure. Aetherisches Extrakt (Fett und Harz) 61,84—62,72 Proc. Asche 1,232—1,239 Proc.

Wichtig ist der nicht aromatische Arillus, der seit einer Reihe von Jahren als **Bombay-Macis** (in Indien Rämpatri) nach Europa gelangt und zur Verfälschung der Banda-Macis verwendet wird. Im unzerkleinerten Zustande sind beide leicht zu unterscheiden. Bombay-Macis ist länger, mehr cylindrisch, die Lappen rothbraun, viel schmüßler und zerbrechlicher wie bei I. (Fig. 48.) Auch unter dem Mikroskop ergeben sich wesentliche Unterschiede: die Zellen der Epidermis sind fast immer stark radial

gestreckt, die Sekretzellen zahlreicher wie bei I und hellgelb bis leuchtend gelbroth. Nach unseren Erfahrungen kommt die letztere Farbe am häufigsten vor und es sind diese Oelzellen resp. ihre Inhaltsklumpen im Pulver leicht aufzufinden. (Fig. 49.)

Zum chemischen Nachweis von Bombay-Macis im reinen Macispulver kommen folgende Reaktionen in Betracht:

1) Proben der Pulver werden auf dem Objektträger mit einigen Tropfen 3—5 proc. Kaliumchromatlösung angerührt und allmählich bis zum Sieden erhitzt. Bei Anwesenheit von Bombay-Macis erkennt man schmutzig-grüne oder -braune oder tiefrothe Körper.

2) 3 g Macispulver werden mit 30 ccm absolutem Alkohol übergossen und nach wiederholtem Umschütteln nach 24 Stunden filtrirt: 1 ccm des Filtrats wird mit der dreifachen Menge Wasser gemischt und mit 1 ccm einer 1 proc. Kaliumchromatlösung zum Sieden erhitzt. Banda-Macis bleibt gelb, das Auftreten eines braunen Tones in der Flüssigkeit zeigt Bombay-Macis an. Oder man versetzt dieselbe mit Wasser verdünnte Menge mit einigen Tropfen Ammoniak und schüttelt um. Banda-Macis liefert eine rosaröthe Flüssigkeit, 2 1/2 Proc. Bombay-Macis färben tieforange, 5 Proc. gelbroth.

3) Gute Resultate giebt die Kapillaranalyse: Man taucht 15 mm breite Streifen Filtrirpapier 10 bis 12 mm tief in den alkoholischen Macisauszug 30 Minuten lang, hebt dann heraus, trocknet an der Luft, taucht schnell die ganzen Streifen in zum Sieden erhitztes Barytwasser und trocknet sofort auf reinem Filtrirpapier. Bei reiner Banda-Macis ist die gefärbte Zone auf dem Filtrirpapier blassröthlich, der obere Gürtel bräunlichgelb. Ist Bombay-Macis zugegen, so erscheint die ganze Zone und der obere Gürtel mehr oder weniger ziegelroth.

4) Eine Verfälschung mit Curcuma, die vorkommen soll, erkennt man, abgesehen von dem mikroskopischen Nachweis (Stärke!) durch die Bornäurereaktion, die man auf dem Streifen anstellen kann (orange-roth, durch verdünnte Alkalien blau).

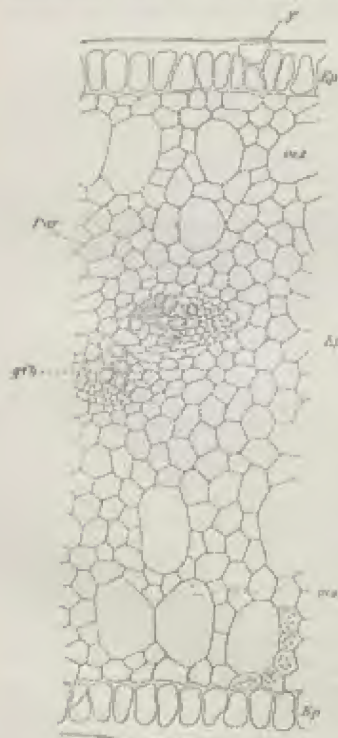


Fig. 49. Nach TECHEN-OESTERLE.
Querschnitt durch Bombay-Macis. Ep. Epi-
dermen, sec. Oelzellen Par. Parenchym,
gf, Guttiferusbündel

IV. Als fettliefernd kommen weiter in Betracht und gelangen gelegentlich nach Europa: *Myristica angolensis* Welw. in Westafrika, enthält über 70 Proc. Fett.

Myristica Bicuhyba (Schott) Warb. in Brasilien, liefert durch Extraktion mit Aether 59 Proc., beim Pressen 45 Proc. Fett. Dasselbe besteht im wesentlichen aus den Glyceriden der Myristinsäure und Oelsäure und wenig freien Fettsäuren. *Myristica microcephala* Bl. in Westafrika, enthält in dem Samen 73 Proc. Fett. *Myristica peruviana* DC. in Mittelamerika ist fettreich. *Myristica sebifera* Sw. in Mittel- und Südamerika enthält in dem Samen 26 Proc. Fett. *Myristica surinamensis* Rol. in Surinam. Die Samen kommen zuweilen als afrikanische Oelnußse oder Quago-Nüsse nach Europa. Sie liefern 60,0 Proc. Fett. *Coelocaryon* (*Myristica*) *Preussii* Warb. in Kamerun soll 72 Proc. Fett enthalten.

V. Durch Einschnitte in die Rinde liefern einen dem Kino (s. d.) ähnlichen Saft: *Myristica malabarica* Lam., *M. fragrans* Houtt., *M. glabra*, *M. succedanea* Reinw. Das Produkt ist dem Malabar-Kino sehr ähnlich, enthält aber krystallinisches Calciumtartrat.

VI. Unter dem Namen Macisbohnen, Muscades de Calabash, gelangen zuweilen nach Europa die Samen der *Anonaceae* *Monodora Myristica* Dun. Heimisch in Westafrika, auf den Antillen kultiviert. Sie sind grau bis braun, 2,0–2,5 cm lang, 1,0–1,2 cm breit, 5–6 mm dick. Das Endosperm ist durch in dasselbe eingedrungene Falten der inneren Samenschale in tief hinabisierte Platten gespalten. Geruch und Geschmack gewürzhaft, an Thymol erinnernd. Sie enthalten 25 Proc. ätherisches Oel und 6,22 Proc. fettes Oel.

Myrobalani

sind die gerbstoffreichen Früchte verschiedener zu den Combretaceen und Euphorbiaceen gehörenden indischen Bäume.

1. Combretaceae.

Terminalia Chebula Retz. liefert die Myrobalani Chebulae, von denen die *M. africanae*, *indicae*, *nigrae* anscheinend nicht verschieden sind. Sie sind von dattel- bis hirsförmiger Gestalt, 5 cm lang, 2,5 cm dick, längsrinzelig bis unendlich fünkantig, gelb, braun bis schwarz. Innerhalb einer weichen Schale, in der reichlich Gerbstoff, Stärke und Oxalat vorkommt, haben sie eine Steinschale, die einen Samen mit eingerollten Ketyledonen einschließt.

Bestandtheile. Bis 45 Proc. Gerbstoff, Ellagsäure, Gallussäure, 3,5 Proc. Chebulinsäure $C_{22}H_{22}O_{12} \cdot H_2O$.

Verwendung. Medicinisch werden sie kaum noch als Adstringens verwendet, technisch spielen sie als Gerb- und Farbmateriale eine nicht unbedeutende Rolle.

Terminalia Bellerica Roxb. liefert die Myrobalani Bellericae. Sie sind rund, 3 cm im Durchmesser.

2. Euphorbiaceae.

Phyllanthus Emblica Gärtner liefert die Myrobalani Emblicae. Die Frucht ist fast walnussgross, dreikantig und dreifächerig, in jedem Fach 2–3 Samen.

Myrrha.

Myrrha (Anstr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Gummi-resina Myrrha. Gummi Myrrha. Myrrha vera. — Myrrhe. Echte Myrrhe. Herabol-Myrrha. Mäualiche Myrrhe. Myrrhengummi. Rothe Myrrhen. — Myrrhe (Gall.). — Myrrh.

Abstammung und Beschreibung. Die Myrrhe wird im südwestlichen Arabien und den gegenüberliegenden Gegenden Afrikas in Gebiete der Somalia gesammelt und nach Aden gebracht, von wo sie entweder direkt, oder über Indien (Bombay) nach Europa gelangt. Sie stammt von mehreren Arten der Gattung *Commiphora* (Familie der Burseraceae). Nach Schweinfurth nimmt man als Stammpflanze in erster Linie an *Commiphora abyssinica* Engler, heimisch im südlichen Arabien und in Abyssinien, in zweiter *Commiphora Schimperi* Engler, ebenfalls in Arabien und Abyssinien. Neuerdings ist, anscheinend ohne ausreichenden Grund diese Ableitung bestritten und als Stammpflanze *Commiphora Myrrha* Engler angenommen worden.

Die Droge bildet rundliche oder unregelmässige Körner oder kicherige Massen bis zu Faustgrösse. Die Farbe schwankt zwischen gelbroth und braun, innen sind die Stücker oft weit heller, fast weisse, zuweilen geschichtet oder mit in eine hellere Grundmasse eingeprengten dunkleren Partikeln. Die Oberfläche ist matt. Zuweilen vorkommende glänzende Myrrha scheint mit Alkohol abgespült zu sein. Der Geruch ist schwach, aber angenehm aromatisch, der Geschmack bitter und kratzend. Klebt beim Kauen an den Zähnen. Alkohol löst etwa 80 Theile. Schüttelt man 1 g gepulverte Myrrhe mit 2–3 g Aether, filtrirt und lässt zu dem hellen Filtrat Bromdampf treten, so färbt es sich rothviolett (Germ. IV.). Diese Reaktion kommt dem ätherischen Oel zu. (Bonastre's Reaktion.)

Bestandtheile. Bis 59 Proc. Gummi ($C_8H_{10}O_2$)_x. Ein Gemenge verschiedener Harze; nämlich ein indifferentes Harz, ein in Alkohol und Aether lösliches Weichharz $C_{28}H_{48}O_4(OH)_2$ und zwei zweibasische Harzsäuren $C_{22}H_{32}O_4$ und $C_{26}H_{32}O_4$. Endlich 7–8 Proc. Aetherisches Oel. Germ. und Helv. lassen einen Aschengehalt von höchstens 6 Proc. zu. Gute Myrrhe gab 9,3 Proc.

Verfälschungen sollen vorkommen mit Myrrhe, die man mit Alkohol extrahirt hat, die also im Wesentlichen nur noch aus in Alkohol unlöslichem Gummi besteht, Bdellium (vergl. Band I S. 1271), Gummi (vergl. Band I S. 1287), Disabol-Myrrha, wahrscheinlich von *Commiphora erythraea* Engl. stammend, die die oben erwähnte Reaktion mit Bromdampf nicht giebt. Dagegen geben 6 Tropfen eines Petrolätherauszuges (1:15) mit 3 cem Eisessig gemischt und mit 8 cem concentrirter Schwefelsäure geschichtet, an der Berührungsstelle eine schöne rosenrothe Zone, nach kurzer Zeit wird die ganze Eisessigschicht rosa.

Zur Beurtheilung wichtig ist die Bestimmung der Säurezahl, Esterzahl und Verseifungszahl nach K. Dittmarich.

a) Zur Bestimmung der Säurezahl übergiesst man 1 g einer möglichst fein zerriebenen Durchschnittsprobe mit 30 cem Wasser und erwärmt $\frac{1}{4}$ Stunde am Rückflusskühler. Dann setzt man 50 cem Alkohol zu und erwärmt weiter $\frac{1}{4}$ Stunde am Rückflusskühler. Nachdem die Flüssigkeit erkaltet ist, titirt man mit Phenolphthalein und $\frac{1}{4}$ N.-Kalilauge zur Rothfärbung. Die verbrauchten cem Lauge $\times 28,08$ = Säurezahl. K. Dittmarich fand 20,06.

b) Verseifungszahl. Man übergiesst ebenfalls 1 g mit 30 cem Wasser, lässt $\frac{1}{4}$ Stunde stehen und fügt dann 25 cem $\frac{1}{4}$ N.-Kalilauge zu. Dann erhitzt man $\frac{1}{2}$ Stunde im Dampfbad mit Rückflusskühler, lässt erkalten, verdünnt mit Alkohol und titirt wie a. Die verbrauchten cem Lauge $\times 28,08$ = Verseifungszahl. K. Dittmarich fand 145,60.

c) Esterzahl durch Subtraktion von a und b. K. Dittmarich fand 125,54.

Einkauf. Der Apotheker sollte nur die als „electa“ bezeichnete Handelswaare kaufen, keinesfalls aber die *Myrrha continua pro tinctura*. Abgesehen davon, dass Verfälschungen mit fremden Gummiarten hierin kaum nachweisbar sind, geht schon aus dem Preise hervor, dass dazu nicht die beste Myrrhe verarbeitet wird. Beim Einkauf durchmustert man die ganze Sendung, scheidet auffallend dunkle oder sonstwie abweichende Stücke aus und prüft sie auf Identität. Bestehen sie die Bonastre'sche Reaktion nicht, so werden

sie verworfen, ebenso etwa beigemengte Gummistücke, die in Wasser Kälch sind oder darin aufquellen.

Pulverung. Zur Darstellung des Pulvers verwendet man die harte Myrrha, zerstößt sie gröblich, trocknet bei etwa 25° C. (Gall.), besser im Kalktrockenschrank und verwandelt sie in ein feines Pulver (Helv. VI., Gall. No. 80).

Aufbewahrung. Die ganze Myrrha in Blechkästen, das Pulver in dichtgeschlossenen Hafengläsern.

Anwendung. Innerlich selten bei Übermäßiger Schleimabsonderung der Luft- und Harnwege zu 0,03–0,15 in Pillen, Pulvern oder Emulsion; Gaben von 2–4 g sollen nicht unbedenklich sein. Häufiger äußerlich bei Entzündungen des Halses und Zahnfleisches als Gargelwasser; zu Bänderungen bei Luftröhrenkatarrh; zum Verband janchiger Wunden.

Extractum Myrrhae (Ergänzh.). Myrrhenextrakt. 10 Th. mittelfein gepulverte Myrrhe zieht man 48 Stunden mit 40 Th. Wasser aus, filtrirt den Auszug, dampft auf $\frac{1}{2}$ Th. ein, fügt 1 Th. Weingeist hinzu und verdampft zur Trockne. Ausbeute etwa 50 Proc. Man bewahrt das Extrakt nicht als Pulver auf, denn als solches verliert es mit der Zeit die Löslichkeit in Wasser.

Tinctura Myrrhae. Myrrhentinktur. Teinture de myrrhe. Tincture of Myrrh. Die Arzneibücher lassen die Tinktur übereinstimmend aus 1 Th. grobgepulverter Myrrhe und 5 Th. Weingeist (Aust. Germ. 87, Helv. 94, Gall. 80proc.) herstellen, Aust. durch Digestion, Germ., Gall., Helv. durch Maceration; Brit. und U.-St. lassen durch Maceration von 200 g Myrrhe mit 800 cem Weingeist (90 bez. 91proc.) Filtriren und Nachwaschen des Filters mit Weingeist 1000 cem Tinktur bereiten. Röthlich-gelb, mit Wasser milchig trübe. — Bei Myrrhentinktur ist das von verschiedenen Seiten empfohlene Verdünnungsverfahren sicher vorzuziehen, da nachweislich hierdurch eine bessere Erschöpfung der Droge stattfindet. Merson erhält aus feinem Pulver: bei der Maceration 3,7 Proc., bei der Percolation nur 1,5 Proc. ungelöstes Harz. Der in Weingeist unlösliche Bestandtheil der Myrrhe liefert, in 2 Th. Wasser gelöst, einen für manche Zwecke gut verwendbaren Klebschleim.

Aqua dentifera Dr. Hoffmann.	
Dr. Hoffmann's Mund- und Zahnwasser.	
Rp. 1. Myrrhae gr. m. pulv.	100,0
2. Radicis Alkannae	15,0
3. Aquae destillatae	950,0
4. Spiritus	500,0
5. Esencia hispanica	
6. Aquae destillatae	AA 125,0
7. Spiritus	500,0
8. Olei Menthae piperit.	3,0
9. Olei Citri	1,5
10. Olei Rosae	glla. V
11. Glycerini	60,0
Man macerirt 1 und 2 mit 3 und 4, laßt 3 in 6 und 7, mischt, fügt 8–11 hinzu, lässt absetzen und Filtrirt.	

Aqua stomatica Dr. Rutenfranz.	
Dr. Rutenfranz's Mundwasser.	
Rp. Tinctur. Benzoe	125,0
Tinctur. Chinae	25,0
Tinctur. Myrrhae	200,0
Spiritus	500,0
Olei Rosae glla. XX.	
Balsamum Myrrhae.	

Rp. Myrrhae pulveratae	7,0
Kali carbonici depurati	1,0
Aquae destillatae	2,0
versetzt man zur gleichförmigen Masse.	
Elixir amarum balsamicum.	
Elixir terebinthaceum Giesbrecht.	
Rp. Extracti Myrrhae	2,0
Elixir Aurantior. comp.	98,0

Emplastrum diaphoreticum Myrrore.	
Rp. Emplastri Lithargyri comp.	
liquida addo	
Myrrhae pulverat.	15,0
Socculi	+
Olibani	+
Menthae	AA 2,5

Liquor Myrrhae.	
Liquamen Myrrhae. Oleum Myrrhae per deliquium.	
Rp. Extracti Myrrhae	3,0
Spiritus diluti	1,5
Aquae destillatae	0,5
Trübe Flüssigkeit. Dient zu Augentwassern, Pinselsäften etc.	

Pillulae digestivae MACHIAVELLI.	
Rp. Myrrhae	
Aloes	AA 5,0
Croci	
Fructus Anisi	AA 1,0
Pulveris aromatici	2,0
Zu 100 Pillen. Vor jeder Mahlzeit 1–2 Stück.	

Pillulae Galbani composita (Nat. form).	
Compound Pills of Galbanum.	
Rp. Myrrhae	
Galbani	AA 0,75
Anae foetidae	0,25
Sirupi	q. s.
Man formt 100 Pillen.	

Pillulae Guaiacoli cum Myrrha.	
Rp. Guaiacoli	2,5
Myrrhae pulv.	0,5
Balsami peruviani	0,5
Cerne flavae pulv.	
Glycerini	AA q. s.
Zu 50 Pillen. Das Wachs pulvert man auf einem Reibstein.	

Pulvis antiphthisiacus HOFFMANN.	
Rp. Myrrhae pulv.	10,0
Baccali pulv.	50,0
sowol möglich 1 Theelöffel.	

Pulvis dentifricus cum Myrrha.

Myrrhen-Zahnpulver.

Wie Pulvis dentifricus cum China (Ed. 1, 8. 737),
doch an Stelle von 4 mit einer Mischung aus
Myrrha pulv. sub. 50,0
Rheum. India sub. 100,0.

Pulvis dentifricus adstringens.

Nach Miss COSKIN.

Rp. Myrrha	
Natrii chlorid	AS 2,0
Saponis medicat	1,0
Calcii carbonat. praec.	95,0
Ol. Rosae	q. s.

(Das Kiebsalz dient zur Geschmacksverbesserung).

Pulvis dentifricus PUSKULLI.

PUSKULLI'sches Zahnpulver.

Rp. Calx. carbon.	25,0
Oss. Sepiae plv.	5,0
Eklium. Irid. plv.	5,0
Myrrh. plv.	2,5
Kali chlorid. plv.	12,5
Ol. Menth. pip.	gtt. VI.

Das Kaliumchlorat wird zuletzt vorsichtig an-
gemischt.

Tinctura Capsici et Myrrhae (Nat. form.).Tincture of Capsicum and Myrrh.
Hot Drops. „Number six“ (Thomax)

Rp. Fruct. Capsici pulv. (No. 30)	33 g
Myrrha pulv. (No. 40)	125 g
Spiritus (Ol. proc.)	vol. 2 1/2 a.
Aqua destillat	vol. 1 1/2 a.

Man mischt die Pulver mit gleichen Th. geminigtem
Sand und bereitet durch Perkolation l. a. 1000 cem
Tinktur.

Tinctura dentifricia cum Myrrha DENTRICH.

Myrrhen-Zahntinktur.

Rp. Tinctur. Myrrhae	50,0
Tinctur. Benzoes	
Tinctur. Cinnamon	
Tinctur. Guaiac	
Tinctur. Aurant. cor.	
Tinctur. Ratanhiae	AS 10,0
Spiritus Cochleariae	50,0
Mella rosae	100,0
Spiritus dilut	850,0
Acid. tartaric	10,0
Ol. Menthae pip.	5,0
Ol. Caryophyllor.	
Ol. Salviae	AS 1,0
Ol. Gaultheriae	gtts. V.

Algothine, ein Mundwasser, enthält Salpeter, Myrrhen- und Zimmtinktur und Pfefferminzwasser.

Eau dentifrice de Mad. BEAUMOND. Eine mit Alkanna gefärbte Mischung aus Myrrhen-, Opium- und Zimmtinktur, Kampferspiritus und wenigem Pfefferminzwasser.

Hamburger (JENNY'sche) wundersame Essenz ist ein Auszug aus Aloe, Koloquinten und verschiedenen Gummiharzen.

Jerusalemers Balsam, Richter, ist Tinct. Benzoes comp.

Jerusalemitanischer Balsam von AXTON ist ein verdünnter Weingeist mit Spuren Myrrhe, Aloe, Safran etc.

Kosmin, ein Zahnwasser, besteht im wesentlichen aus Formaldehyd, Myrrhen- und Ratanhisextrakt, Saccharin, verdünntem Weingeist, Pfefferminz- und Geraniumöl.

Lazarus-Balsam No. 1 und 2 von KOCH & Co. in Friedmann. 1. Gemisch aus Dischylon-, Zink-, Bleiweiß-, Kampfer- und Glycerinsalbe mit Zusätzen von Myrrhen- und Arnikaextrakt, Perubalsam, Borsäure etc. 2. Ein Pflaster aus Myrrhe, Galbanum, Benzoe, Bismal, weinessigsaurer Thonerde, Talg, Wachs, Pech- und Hamburger Pflaster.

Myrrhine, eine Zahnpasta aus Myrrhe, Stärke, Schlammkreide, Glycerin, Zimmtöl.

Myrrholla, ein Wundheilmittel, ist eine Lösung des Myrrhenharzes in Ricinusöl. Eine derartige Zubereitung ist als „Fluoz's Myrrhencreme“ unter No. 63,592 patentirt.

Tinctura Myrrhae albalina.

Rp. 1. Myrrhae gr. pulverat.	
2. Kali carbonat. depur.	AS 100,0
3. Aqua destillata	500,0
4. Spiritus dilut	500,0

Man digerirt 1—2 zwei Tage, dampft die abgeseigte
Flüssigkeit zum Sirap ein, schüttelt mit 4, digerirt
einen Tag, stellt einige Tage kalt und filtrirt den
weingelblichen Thiel.

Tinctura Myrrhae composita.

Tinctura gingivalis balsamica.

Balsamische Zahntinktur.

Rp. Tincturae Myrrhae	60,0
Tincturae Catechu	50,0
Balsam. peruviani	1,0
Spiritus Cerebariae	10,0

Theeölweise dem Mundspülwasser zuzusetzen.

Tinctura odontalgica.

Rp. Tincturae Myrrhae	
Menthol	AS 10,0
Spiritus	80,0

Zum Bepinseln des Zahnfleisches

Unguentum contra Decubitus.

Form. mag. Berolin.

Rp. Tincturae Myrrhae	1,0
Zinci sulfuric	2,5
Pumeli acetic	5,0
Vasolin. american	41,5

Unguentum Myrrhae.

Rp. Myrrha subtl. pulv.	7,5
Tincturae Myrrhae	2,5
Unguent. basilic	40,0

Zum Verbande schlecht einder Wunden.

Unguentum Myrrhae Rust.

Rp. Tincturae Myrrhae	10,0
Unguent. basilic	40,0

Vinum antigestralgleum DRELOCK.

Vin antigestralgique à la myrrhe DRELOCK.

Rp. Myrrhae	20,0
Cordis Acoradi	15,0
Vini Malcoensis	1000,0

Vel. Pulvis vulnerarius balsamicus.

Balsamisch-Wundpulver.

Rp. Myrrhae pulveratae	
Aloes	*
Benzoe	*
Catechu	*
	14

Nägelbadeßüssigkeit. Eine Mischung aus 4,0 g Myrrhentinktur, 5 Tropfen Schwefelsäure, 125 g dest. Wasser, in welche man die mit Bürste und Seife gereinigten Nägel kurze Zeit eintaucht.

Pflaster, poröses, stärkendes von ALCOCK, ist ein durchlöcherter Kautschukpflaster, dessen Ueberzug aus Burgunder Harz, Weihrauch, Myrrhe und Terpentinöl besteht (HAGKA).

Wund- und Magenbalsam, Ungarischer, von SKENOVEN. Eine weingeistige, verästelte Tinktur aus Aloe, Catechu, Myrrhe, Safran, Zimmt, Zittwerwurzel.

Oleum Myrrhae, Myrrhenöl. Das bei der Destillation der officinellen Myrrhe in einer Ausbeute von 2,5—3,5 Proc. erhaltene ätherische Oel ist dickflüssig, von gelber bis grünlicher Farbe und besitzt den charakteristischen Geruch der Myrrhe. Spec. Gew. 0,988—1,007. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) — 57 bis — 90°.

Das aus der Bisabol-Myrrhe erhaltene ätherische Oel ist dünnflüssig und hellgelb. Bei einem Destillate wurde das spec. Gew. 0,8836 bei 24° und der Drehungswinkel (100 mm-Bohr) — 14° 20' beobachtet.

Myrtillus.

Vaccinium Myrtillus L. (Familie der Ericaceae—Vaccinioideae—Vaccinieae). Circumpolar in den nördlichen und gemäßigten Gegenden. Bis 50 cm hoher Stranch mit krautigen, sommergrünen, eiförmigen, kerbig gezähnten Blättern. Stengel scharfkantig. Die gestielten Blüten einzeln in den Blattwinkeln, mit kugeliger, krugförmiger, grünlicher, röhlich überlaufener Krone. Früchte blauschwarz.

Verwendung: finden:

1. Die Blätter: *Folia Myrtilli*. — Heidelbeerblätter selten ihres Gerbstoffgehaltes wegen.

Extractum Myrtilli foliorum fluidum. Aus fein gepulverten Heidelbeerblättern wie *Extract. Frangulae fluidum* (Band I. S. 1181).

2. Die Früchte:

Fructus Myrtilli (Ergänz. Halv.). *Baccae Myrtillorum*. Myrtilla. — Heidelbeeren. Blaubeeren. Blekbeeren. Bestige. Gandelbeeren. — *Bales d'Airelle Myrtille* (Gall.). Myrtille. *Bales de myrtille*. — Bilberries. Blue-berries.

Beschreibung. Die Beere ist erbsengross, kugelig, 4—5 fächerig, vielsamig, blauschwarz, bereift, an der Spitze mit einer kleinen, vom Kelchsaum umgebenen vertieften Scheibe.

Bestandtheile nach KOSHO: Wasser 78,86 Proc., Stickstoffsubstanz 0,78 Proc., freie Säure 1,58 Proc., Zucker 5,02 Proc., sonstige stickstofffreie Stoffe 0,87 Proc., Holzfaser und Kerne 12,29 Proc., Asche 1,02 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 3,60 Proc., Zucker 23,28 Proc. Der Farbstoff ist in Wasser löslich, die Lösung wird durch Säuren roth, durch ätzende Alkalien grün. Alaun giebt einen rothen Niederschlag.

Einsammlung. Die Heidelbeeren werden zur Zeit der Reife, im Juli und August, gesammelt, an der Sonne getrocknet und in Holzkästen auf der Kräuterkammer aufbewahrt. 6¼ Th. frische geben 1 Th. trockne. Bei geringem Verbrauch ist eine öftere Besichtigung der Vorräthe geboten, wenn man sie nicht eines Tages von Insektenlarven zerstört gefunden will. Man heugt derartigen Verlusten vor, wenn man die Beeren vor dem Einfüllen in die Vorrathsgefässe einen Tag in einer Aetheratmosphäre verweilen lässt.

Anwendung. Die Heidelbeeren sind ein wegen ihres Gerbstoffgehaltes seit langer Zeit allgemein gebrauchtes Volksmittel; man wendet sie bei Durchfall, Ruhr etc., gewöhnlich in der Form der Abkochung, an. Neuerdings verwendet man sie zu Mundausspülungen bei Leukoplakien im Maude (200 g Fruct. Myrtill. mit 1500 g Wasser auf 750 g eingedampft.) Sie sollen schmerzstillend wirken. Die Wirkung schreibt man dem lokal anästhetisierenden Farbstoff zu. Seit man aus ihnen einen haltbaren Wein darstellt, giebt man diesem vor

der Abkochung vielfach den Vorzug; derselbe bietet in den Fällen, wo es auf die Tanninwirkung ankommt, einen vollgültigen Ersatz für die französischen Rothweine und verdient als einheimisches Erzeugnis um so mehr Beachtung, als er als reiner unverfälschter Naturwein gelten darf. Siehe auch: Elixir Myrtilli.

Die Verwendung frischer Heidelbeeren im Haushalt ist bekannt. Der frische Saft wird vielfach dem Rothwein zur Verbesserung der Farbe zugesetzt.

Extractum Myrtillorum. Man läßt den frisch gepressten Saft bis zur Zerstörung der Pektinstoffe gähren, filtrirt und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

Extractum Myrtilli WINTERITZ, Myrtillin. Getrocknete Heidelbeeren werden, mit Wasser übergossen, über gelindem Feuer gekocht, bis der gesamte Farbstoff gelöst erscheint und die Masse noch dünnflüssig ist. Man setzt durch ein engmaschiges Haarsieb, wischt mit heissem Wasser nach und kocht zur Sirupdicke ein. Zur Erhöhung der Haltbarkeit soll ein Zusatz von Salicylsäure (0,2 g auf 1 l) gemacht werden. Prof. WINTERITZ empfiehlt das Extrakt bei Erkrankungen der Schleimhäute, besonders aber bei Hautkrankheiten, mykotischen Ekzemen, Brandwunden, Schuppenflechte. Man trägt es mit einem Pinsel auf und legt Watte darüber oder bestreut mit Reismehl.

Sirupus Myrtillorum wird aus den frischen Beeren wie Sirup. Cerasi (Band I, S. 698) bereitet.

Succus o fructu Myrtilli (Gall.). Succus Myrtillorum. Suc d'airelle ebenso wie Succus Cerasi (Band I, S. 699).

Succus Myrtilli inspissatus (Dier.). Heidelbeersaft. Heidelbeersalsa. 1000 g frische Beeren erhitst man in einer Porcellanschale 1 Stunde im Wasserbade, preßt aus, erhitst nochmals 1 Stunde mit 500 g Wasser, preßt wiederum, kocht die vereinigten Flüssigkeiten mit 100 g Zucker auf, seiht durch und dampft zu einem dicken Extrakt ein. Ausbeute etwa 240 g.

Tinctura Myrtillorum. Bad. Erg. Taxo. Aus 1 Th. trocknen Beeren und 5 Th. verdünntem Weingeist durch Digestion.

Vinum Myrtilli. Heidelbeerwein. Nach E. DIETENICH: 100 kg Heidelbeeren werden mit Wasser abgewaschen, mit 2 g Nelken, 4 g Zimmt, je 10 g Fliederblüthen und Ingwer, 2 kg ungebleuter Raffinade versetzt und nach 2 Tagen ausgepresst (Saft I). Den Rückstand mischt man mit einer dem erhaltenen Saft gleichen Menge Wasser und preßt nach 24 Stunden wiederum (Saft II). Je 20 l Saft I, 10 l Saft II, 10 l Wasser, 10 kg ungebleute Raffinade, 50 g rohen, gepulverten, rothen Weinstein läßt man in einem Faße regelrecht vergähren, füllt in ein frisches Fass, zieht im ersten Frühjahr klar ab und füllt zum Herbst auf Flaschen. — Nach GRAFFIAN: 20 l Saft läßt man mit 40 kg Hock vergähren — sonst ebenso.

Elixir Myrtilli compositum. Heidelbeer-Elixir.

Rp		
	Fruct. Myrtilli sicc.	100,0
	Cortic. Cascarillae conc.	
1.	Cortic. Cinnamomi conc.	
	Radix. Colombo cond.	aa 5,0
	Aquae ferriidae	200,0
	Folior. Menthae pip.	10,0
2.	Acohol tannic.	5,0
	Spiritus	50,0
	Pepsini	5,0
	Acohol hydrochloric.	1,0
3.	Glycerini	10,0
	Vini rubri optim.	100,0
	Saccharini	0,2

Man digerirt 1 1/2 Stunde im Wasserbade, fügt 2 Min. preßt nach 24 Stunden aus, ergiebt auf 200,0 und mischt mit 2 Klndern theelöffelweise mit Salepachleim.

Meyer's Choleralkör.

Rp		
	Fruct. Myrtilli sicc.	10,0
	Cortic. Aurantii fruct.	50,0
	Cortic. Cinnamomi	20,0

	Rhizom. Galangae	
	Rhizom. Zedariae	aa 5,0
	Fruct. Cardamomi min.	2,5
	Spiritus	1200,0
	Aquae	1400,0

Man digerirt 5 Tage, preßt, filtrirt und füllt hinein Sirup Sacchari 500,0.

Sirupus Myrtillorum compositus.

Rp		
	Fruct. Myrtilli sicc.	100,0
	Fructum Ruae	50,0
	Cort. Aurantii fruct.	
	Radix. Caryophyllat.	
	Rhiz. Arizae	aa 10,0
	Aquae ferriidae	400,0
	Spiritus	50,0
Man digerirt 24 Stunden, preßt, filtrirt und bringt 400,0 Filtrat mit		
	Sacchar	600,0
mit Sirup.		
Bei Durchfall kleiner Kinder theelöffelweise.		

Neppeptoria Myrtilli.

Rp		
	Extracti Myrtillor.	50,0
	Kalk carbonic.	5,0
	Aquae destillat.	7,0
	Oil. Cacao	50,0
Zu 30 Stuhlspichen. Täglich 2 Stück einführen.		

Weinfarbe.

Rp		
	Extracti Myrtillor.	100,0
	Alumini pulv.	5,0
	Vini rubri	550,0
	Spiritus	50,0
Man läßt 5 Tage absetzen und filtrirt.		

Naphthalinum.

Naphthalinum (Anstr. Germ. Helv. U-St.). Naphthalla. Naphthallan. Naphthaline. Naphthalene. $C_{10}H_8$. Mol. Gew. = 128.

Naphthalla scheidet sich aus den bei 180–220° C. übergehenden Antheilen des Steinkohlen-Schweröls beim Abkühlen krystallinisch aus. Das rohe Naphthalin wird mit Schwefelsäure und Braunerstein erwärmt, wiederholt gewaschen, alsdann sublimirt und aus Alkohol umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblos, glänzende Krystallblätter von durchdringendem, an Steinkohlentheer erinnerndem Geruche und brennendem, aromatischem Geschmacke; es ist schon bei gewöhnlicher Temperatur, besonders leicht aber mit Wasserdämpfen oder Alkoholdämpfen flüchtig, schmilzt bei 80° C., siedet bei 218° C. und verbrennt, entzündet, mit leuchtender, russender Flamme. In Wasser ist es selbst in der Siedehitze nur wenig löslich, leicht löslich ist es dagegen in Aether, Chloroform und in Schwefelkohlenstoff. Beim Erwärmen löst es sich auch in Weingeist, fetten Oelen und flüssigem Paraffin auf. Das spec. Gew. ist bei 15° = 1,1517.

In chemischer Hinsicht zeigt es alle Eigenschaften eines Kohlenwasserstoffes der aromatischen Reihe. Es giebt mit Schwefelsäure gut charakterisirte Sulfosäuren, mit rauchender Salpetersäure Nitroderivate. Durch Oxydation mit verdünnter Salpetersäure wird es zu Phthalsäure, durch Oxydation mit Chromsäure und Eisessig zu Naphthochinon und Phthalsäure oxydirt.

Mit Pikrinsäure vereinigt es sich — wie alle höher konstituirten Kohlenwasserstoffe — zu einer Molekular-Verbindung, welche in diesem Falle die Zusammensetzung $C_{10}H_8 \cdot C_6H_3(OH)(NO_2)_3$ hat.

Früher ein häufiges Nebenprodukt bei der Theerverarbeitung, gewinnt das Naphthalin immer mehr an Bedeutung wegen der Möglichkeit seiner Verarbeitang zu Phthalsäure (und damit zu Benzoesäure, Fluorescein, Eosin u. a. w.), Naphtholen, Naphthylamin.

Prüfung. Das Naphthalin sei farblos, röthe feuchtes blaues Lackmospapier nicht (freie Säuren, z. B. Schwefelsäure) und verbrenne auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunreinigungen). Zur Feststellung des Reinheitsgrades genügt die dauernde Farblosigkeit des Präparates, sowie die Bestimmung des Schmelz- und Siedepunktes. Ausserdem muss es sich in concentrirter Schwefelsäure beim schwachen Erwärmen ohne Färbung auflösen. Eine Färbung der Schwefelsäure würde auf nicht näher bekannte, aus dem Steinkohlentheer stammende Verunreinigungen schliessen lassen. Die Identität ergibt sich aus dem durchdringenden Geruch unschwer von selbst. Unreines Naphthalin färbt sich, wenn es der Luft und dem Lichte ausgesetzt ist, besonders an den Rändern der Blättchen röthlich bis braun.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Mitteln, doch empfiehlt es sich unbedingt, dasselbe, ähnlich wie Moschus, Jodoform etc., von den übrigen Arzneimitteln getrennt, in wohlverschlossenem Blechkasten unterzubringen, auch besondere Dispensirgefässe für das Naphthalin zu halten.

Anwendung. Das Naphthalin wird namentlich auf Grund seiner antiseptischen, desinfectirenden Eigenschaften angewendet. Nach Esakr Fischer hemmt es die Entwicklung der Schimmelpilze und tödtet die letzteren in kurzer Zeit. Ferner zeigt es sich wirksam gegen Schizomyeeten und Wurzelschimmel. Niedere Thiere tödtet es oder es vertreibt dieselben. — Ausserdem benutzt man Naphthalin zum Konserviren von Herbarien und Insekten-sammlungen, zum Abhalten der Motten aus Kleidungsstücken, zum Karbariren des Leucht-gases in den sog. Albo-Karbon-Lampen. — Die Verwendung des Naphthalins zur Darstellung der Naphthalinderivate ist bereits erwähnt; durch Erhitzen von rohem Naphthallin in geschlossenen Gefässen wird Russ erzeugt.

Ausserlich benutzt man es in 10–12procentiger ölgiger Lösung (Oleum Lini odor Olivatum) gegen Krätze, ferner in Salbenform gegen eine Reihe von Hautkrankheiten. In einigen Kliniken wird es auch zur antiseptischen Wundbehandlung in Form von Sprays,

Gaze und Watte berangezogen. Innerlich wird es in Dosen von 0,1 bis 0,5 bis 1,0 g als expectorirendes Mittel bei Erkrankungen der Luftwege in Pillen, Pulvern und Pastillen, auch in Leinkapseln gegeben. Neuerdings ist es auch als sicheres Mittel gegen Spulwürmer für Kinder in Gaben von 0,1 g empfohlen worden.

α -Nitro-Naphthalin. Entsehnungspulver. $C_{10}H_7.NO_2 = 173$. Wird dargestellt durch Anrühren von 1 Th. Naphthalin mit 5 Th. kalter rolar Salpetersäure von 1,33 sp. G. die zuvor mit 1 Th. concentrirter Schwefelsäure gemischt wurde. Nach mehrtägiger Einwirkung wird das gebildete Nitronaphthalin mit Wasser gewaschen und aus heissem Alkohol umkrystallisirt. Gelbe Prismen, Schm.-P. $61^\circ C$. Wird Petroleum, Mineralölen und Harzölen zugesetzt, um diesen die blaue Fluorescenz zu nehmen.

Alabastrine, Specialität gegen Motten, sind aus 4 Th. Naphthalin und 1 Th. Kampher gegossene Tafeln.

Albocarbonlampen-Füllung. In cylindrische Stücke gegossenes Naphthalin. Ammonit, ein Sprengmittel, ist eine Mischung aus 81,5 Th. Ammoniumnitrat und 18,5 Th. Mononitronaphthalin.

Antiputrin von ARNO HENCK in Altenburg und O. MEISSNER in Leipzig, Mittel zur Vertilgung der Motten. Besteht hauptsächlich aus Naphthalin.

Antifluen von WERNER, ein Mottenmittel, besteht hauptsächlich aus Naphthalin. **Excelsior,** selbstthätiger Desinfektor. Ist eine mit 40 g rohem Naphthalin gefüllte Pappschachtel.

Intestin-KADLAUER. Mischung aus 50 Th. Naphthalin, 50 Th. Wismutbenzoat und 0,5 Th. Vanillin.

Naphthalin-Kampher-Kästchen gegen Motten. Mischung aus 4 Th. Naphthalin und 1 Th. Kampher wird geschmolzen und in Kästchen aus Blech oder Pappe gegossen.

Motten-Papier. Man trinkt Papier mit einer geschmolzenen Mischung von 50 Th. Naphthalin und je 25 Th. Ceresin und krystallisirter Karbolsäure.

Motten-Essenz. 50,0 Naphthalin, 25,0 Kampher, 10,0 Mirbanöl, 1000,0 Terpentinol, 815,0 Spiritus von 96 Proc.

Pedicullin, Mittel zum Vertreiben von Insekten, ist eine Mischung von 65 Th. Kalkstein und 35 Th. Rohnapthalin.

Victoria-Desinfektionsmittel, in die Sprechöffnungen der Telephone zu stecken. Ist Naphthalin mit wenig Kampher.

Naphtholum.

Von den beiden isomeren Naphtholen ist das als β -Naphthol bezeichnete das therapeutisch häufiger angewendete, daher stets gemeint, wenn es als Naphthol schlechthin bezeichnet wird.

I. Beta-Naphtholum. β -Naphthol (Austr.). Iso-Naphthol. Naphtholum (Brit., Germ. Helv. U-St.). Naphthol- β (Gall.). Naphthylol- β . $C_{10}H_7.OH$. Mol. Gew. = 144.

Das β -Naphthol wird in chemischen Fabriken dargestellt, indem man rauchende Schwefelsäure bei $200^\circ C$. auf Naphthalin einwirken lässt. Die hierbei gebildete β -Naphthalinsulfosäure wird in das Natriumsalz verwandelt und dieses durch Verschmelzen mit Natronhydrat in Naphtholnatrium übergeführt. Aus der wässrigen Lösung des letzteren wird durch Säuren das freie Naphthol abgeschieden. — Das medicinale β -Naphthol in Schöppchen erhält man durch Umkrystallisiren des gereinigten β -Naphthols aus siedendem Petroleumäther.

Eigenschaften. Farblose, seidenglänzende Krystallblättchen oder ein weisses, krystallinisches Pulver von schwach phenolartigem Geruche und brennend scharfem, aber nicht lange anhaltendem Geschmacke; es schmilzt in reinem Zustande bei $122^\circ C$. und siedet bei $286^\circ C$. Es löst sich in etwa 4000 Th. kaltem oder 75 Th. siedendem Wasser zu einer gegen Lackmus neutralen, aromatisch schmeckenden Flüssigkeit, welche auf Zusatz von Ammoniak oder Natronlauge eine bläulich violette Fluorescenz annimmt, mit Chlorwasser (infolge Bildung von β -Dinaphthol) eine stark weisse Trübung giebt, die durch Ammoniak wieder zum Verschwinden gebracht wird, wobei eine grüne, später braune Färbung auftritt. Eisenchlorid färbt die wässrige Lösung grünlich, nach einiger Zeit erfolgt eine Abscheidung weisser Flocken (von β -Dinaphthol). Dagegen wird sie weder

durch Ferrosulfat, noch durch Bleiacetat veräolert. In Weingeist, Aether, Benzol, Chloroform, Oelen und alkalischen Flüssigkeiten ist das β -Naphthol leicht löslich. Es sublimiert ziemlich leicht und ist mit Wasserdämpfen flüchtig.

Seinen chemischen Eigenschaften nach ist es ein vollständiges Analogon des gewöhnlichen Phenols oder der Kohlensäure. Es zeigt sich dies dadurch, dass es sich mit ätzen- den Alkalien zu gut charakterisierten Salzen löst, aus denen es schon durch sehr schwache Säuren, wie Kohlensäure und Essigsäure, wieder abgeschieden wird.

Als charakteristische Reaktion für Naphthol giebt RAUPENSTRAUCH an, dass dasselbe beim Erhitzen mit Kalilauge und Chloroform eine Blaufärbung erzeugt, welche durch Grün in Braun übergeht.

Prüfung. Für die Reinheit des β -Naphthols ist von Wichtigkeit, dass es fast farblos ist und den Schmelzpunkt von 122° C. zeigt, da dieser durch Gegenwart des bei 98° schmelzenden α -Naphthols herabgedrückt werden würde. Davon abgesehen prüft man wie folgt: 1) 1 g β -Naphthol löse sich in 50 g Ammoniakflüssigkeit ohne Rückstand zu einer nur blassgelblichen Flüssigkeit; ein Rückstand könnte aus Naphthalin bestehen, starke Färbung der ammoniakalischen Lösung würde auf mangelhafte Reinigung hindeuten. — 2) Die heissgesättigte wässrige Lösung werde durch Eisenchlorid nicht violett gefärbt, andernfalls ist α -Naphthol zugegen. — 3) 1 g, auf dem Platinblech erhitzt, verflüchtige sich vollkommen; ein Rückstand würde aus anorganischen Verunreinigungen bestehen.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, da es im Tageslichte allmählich Färbung annimmt. Zu den Separanden wird es von keiner der Pharmakopöen gerechnet.

Anwendung. Das β -Naphthol ist von KARSTL an Stelle des Theers bei verschiedenen Hautkrankheiten, auch Krätze, empfohlen worden. Man benutzt es in spirituosser oder ölgiger Lösung. Für die Therapie ist zu bemerken, dass es von der Haut aus resorbiert werden kann und alsdann unter Umständen Nephritis und Hämogloburie verursachen kann. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Diäxynaphthalin, mit Schwefelsäure und Glukuronsäure gepaart. — In der Technik dient es namentlich zur Herstellung von Azofarbstoffen, z. B. von Biechericher Scharlach.

Protitaspirtus		Lassar's Krätzmittel.	
zur LASSAR'schen Haarkur.		Rp. β -Naphthol	0,25
Rp. β -Naphthol	1,0	Balsam peruviani	10,0
Alkohol absolut	200,0	Spiritus Saponis kalli	25,0
Vel.	Pommade naphtholée (Gall.)	Unguentum Naphtholi compositum KARSTL.	
Rp. β -Naphthol	10,0	Rp. β -Naphthol	15,0
Adipis	100,0	Adipis	100,0
Sapo naphtholens.		Saponis kalli	50,0
Naphthol-Seife.		Oleum laurigerum	10,0
Rp. β -Naphthol	10,0	Krätzsalbe. Zweimal in 24 Stunden die befallenen	
Saponis Coccae	100,0	Stellen energisch einzureiben.	
Pasta Naphtholi LASSAR.		Gelatina β-Naphtholi UNNA.	
LASSAR's Schälpaste (Hamb.-V., Ergänz.)		Rp. Gelatinae albae	5,0
Rp. β -Naphthol	10,0	Aquae destillatae	55,0
Sulfuris praecipitati	50,0	Glycerini	25,0
Vasellini favi		β -Naphthol	5,0
Saponis kalli	25,0		

β -Naphthol-Kampher. β -Naphtholum camphoratum. Man erwärmt eine Mischung von 2 Th. Kampher und 1 Th. Naphthol bis zur Verflüssigung. Flüssigkeit, in Wasser unlöslich, in fetten Oelen löslich. Als Antisepticum. Mit Cocain kombiniert zum Bestreichen lokal-tuberkulöser Affektionen, mit Oel gemischt bei Furunkel, Coryza, Scabies.

Naphthexol. Ist eine alkoholische Lösung von Wasserstoffsuperoxyd mit 2 Proc. β -Naphthol. Zur Wundbehandlung. (Bericht von GENE & Co.)

Naphthosallein. Eine Auflösung von β -Naphthol und Salicylsäure in heisser Boraxlösung, an deren Stelle auch Ammoniakflüssigkeit genommen werden kann. Desinfektionsmittel zum Reinigen der Wäsche und Kleider in Hospitälern und bei Truppen.

Scabiol. Eine Krätzsalbe, enthaltend Styraz, Tabakextrakt, β -Naphthol und Kaliseife.

Haarwasser gegen Kopfschuppen. Naphthol 10,0, Tincturae Quillajae 400,0, Heliotropini 0,5, Olei Iridis ptt. 1.

Rhinalgin von THORALL. Nasenzäpfchen, enthaltend Olei Cacao 1,0, Alumnoli 0,01, Mentholi 0,025, Olei Valerianae 0,025. Nasen-Antisepticum.

Epicarlin. β -Oxynaphthyl-o-Oxy-m-Tolylsäure.

Kleinere Mengen des reinen Produktes lassen sich aus dem Epicarlin-veterinarium durch Umkrystallisiren desselben aus Eisessig erhalten. Da die Krystalle aber Krystall-Eisessig enthalten, müssen sie entweder auf 120°C. erhitzt oder nochmals aus Alkohol, Benzol oder Wasser umkrystallisirt werden.

Die reine Verbindung stellt farblose Nadeln dar, schwerlöslich in heissem Wasser, Eisessig, Benzol, Chloroform, leicht löslich in Alkohol, Aether und Aceton. Sie ist eine starke Säure, welche Kohlensäure und Essigsäure aus ihren Salzen austreibt. In Oelen ist es — mit Ausnahme von Olivenöl — nicht löslich, doch lassen sich ölige Lösungen unter Zuhilfenahme von wenig Aether oder Aceton darstellen, desgl. Salben mit Vaseline oder Lanolin. Schm.-P. 199° C. Die alkoholische Lösung giebt mit Ferrichlorid intensiv blaue Färbung. Mit concentrirter Schwefelsäure entsteht eine rothbraune Lösung mit lebhaft grüner Fluorescenz. Durch Schütteln mit Kalilauge und Chloroform entsteht gelbliche Trübung, welche später in Gelbgrün übergeht. — Die Alkalisalze des Epicarins sind in Alkohol löslich, das Natriumsalz ist in Wasser wenig löslich.

Epicarlin ist ein starkes Gift für Hautparasiten, dagegen für Warmblüter, soweit die Erfahrungen bis jetzt reichen, ungefährlich. Innerlich bei Warmblüthern ein starkes, nicht reizend wirkendes Antisepticum, welches zum grössten Theil unverändert durch den Harn wieder ausgeschieden wird. Aeusserlich nach Karow ein sicher wirkendes Mittel bei Scabies, Herpes tonsurans maculatus und Prurigo, nach Ficker auch bei der Sarkoptes-Bläde der Hunde.

Epicarlin-Natrium. $C_{10}H_7(OH) \cdot CH_2 - C_6H_4(OH)CO_2Na$. Das Natriumsalz der reinen Verbindung. Ist ein starkes Antisepticum, hebt in 1 proc. Lösung die Hefegährung auf und in alkalischer Lösung die Entwicklung des Bacterium coli.

Epicarlinum veterinarium. Das der reinen Verbindung entsprechende, etwas unreinere Präparat; ein etwas röthliches Krystallpulver, zum Gebrauche in der Veterinär-Medicin bestimmt, namentlich bei der Sarkoptes-Bläde der Hunde.

Unguentum Epicarlin contra scabiem Karow.

Rp. Epicarlin	10,0
Unguentum simplicia	100,0.

Unguentum Epicarlin contra pruriginem Karow.

Rp. Epicarlin	10,0
Ol. Jecoris	5,0
Vaselin flavi	15,0.

Unguentum contra herpetem Karow.

Rp. Epicarlin	15,0
Saponis kalli	200,0
Zinci oxydum	10,0.

Bei Herpes tonsurans maculatus.

Vet.

Solutio Epicarlin.

Rp. Epicarlin	100,0
Ol. Nicti	100,0
Spiritus	1000,0

Gegen Sarkoptes-Bläde der Hunde. Dreimal in Zwischenräumen von je 5 Tagen mittels einer Bürste einzureiben.

Beta-Naphthol-Natrium. β -Naphthol-Natrium. Mikrocidin. $C_{10}H_7 \cdot ONa = 168$. Zur Darstellung löst man in einer concentrirten Lösung von 4 Th. reinem, kohlenstoffreiem Natriumhydrat 15 Th. Naphthol und dampft diese Lösung thunlichst rasch und unter thunlichstem Abschluss von Luft zur Trockne. Weisses, unter Einwirkung von Licht und Luft sich leicht veränderendes Pulver, löslich in 3 Th. Wasser. Aus dieser Lösung wird durch Säuren β -Naphthol abgeschieden. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Die wässrige Lösung ist nicht ätzend, unschädlich für die Instrumente, wenig giftig, dagegen angeblich 20mal stärker antiseptisch als Karbolsäure. Aeusserlich zum Verbände infectirter Wunden 0,5:100,0 Wasser, zum Ausspülen von Körperhöhlen 0,3:100,0.

β -Naphtholsulfosaures Calcium. Abastrol. Asaprol. $[C_{10}H_7(\beta)OH(o)SO_3H]_2 \cdot Ca + 5H_2O = 540$. Zur Darstellung werden 10 Th. β -Naphthol mit 5 Th. conc. Schwefelsäure im Wasserbade erwärmt, bis sich die Masse klar im Wasser löst. Man verdünnt mit Wasser, neutralisirt mit einem Ueberschuss von Calciumcarbonat und dampft das Filtrat zur Trockne.

Ein weisses, bis schwach-röthliches, neutrales Pulver, löslich in 1,5 Th. Wasser oder in 3 Th. Alkohol. Die wässrige Lösung wird durch Zusatz von Ferrichlorid blau gefärbt.

Das Präparat wirkt antiseptisch und wird innerlich in Gaben von 1—4 g bei Rheumatismus, Gicht, Typhus empfohlen. In Frankreich soll es dem Weine als Konservierungsmittel zugesetzt werden.

Nachweis im Wein. Man schüttelt 50 ccm Wein mit 1 ccm concentrirter Schwefelsäure und 25 g Bleisuperoxyd 5 Minuten lang, filtrirt alsdann und schüttelt das

klare Filtrat mit 1 cem Chloroform. Bei Gegenwart von Abastrol nimmt letzteres gelbe Färbung an. Wird der Chloroformauszug verdunstet und der gelbe Rückstand mit einigen Tropfen concentrirter Schwefelsäure befeuchtet, so tritt Grünfärbung ein.

β -Naphtholdisulfosaures Aluminium. Aluminol. (Ergänz.) $(C_{10}H_7(OH)SO_2)_3 \cdot Al_2 = 1392$. Die Darstellung erfolgt, indem man β -Naphtholdisulfosaures Baryum mit Aluminiumsulfat umsetzt und das Filtrat zur Trockne verdampft.

Farbloses oder schwach-röthliches, nicht hygroskopisches Pulver, in Wasser leicht, in Alkohol schwerer löslich, auch löslich in Glycerin, unlöslich in Aether. Die Lösungen in Wasser und in Alkohol zeigen blaue Fluorescenz, die durch Zusatz von Alkalien verstärkt wird. Die wässrige Lösung reagirt sauer und wird durch Ferrichlorid blau gefärbt.

Wirkt antiseptisch und adstringirend und wird in 0,5–2 proc. Lösung zum Ausspülen von Körperhöhlen, auch bei Gonorrhoe und die 4 proc. zur Spülungen des Auges angewendet.

β -Naphtholcarbonat. β -Naphtholum carbonicum. Kohlensäure- β -Naphthylester. $CO_2(C_{10}H_7)_2 = 314$. Wird durch Einwirkung von Kohlenoxychlorid (Phosgen $COCl_2$) auf β -Naphtholnatrium erhalten.

Atzgasglänzende, farblose, in Wasser unlösliche, in Alkohol schwer lösliche Blättchen, Schmelzp. 176° . — Wird an Stelle des β -Naphthols als Darmantisepticum empfohlen, da es nicht kratzend schmeckt und nicht reizend wirkt.

Benzonaphtholum. Benzoesäure- β -Naphtholester. β -Naphthylbenzolat. Benzolato de naphthol β (Gall.) $C_{10}H_7CO_2 \cdot C_{10}H_7 = 248$. Wird dargestellt durch Erhitzen von 25 Th. β -Naphthol mit 27 Th. Benzoylchlorid (C_6H_5COCl) während $\frac{1}{2}$ Stunde auf $170^\circ C$. im Sandbade. Das Reaktionsprodukt wird zunächst dreimal mit 2 proc. Natronlauge gewaschen, dann aus siedendem Alkohol umkrystallisirt.

Farblose, bei $107^\circ C$. schmelzende Nadeln, in Wasser schwer (1:10000) löslich, leicht löslich in Alkohol und in Chloroform, schwer löslich in Aether. Wird im Darms in Benzoesäure und β -Naphthol gespalten und deshalb als Darmantisepticum empfohlen. Tagesgaben für Erwachsene bis zu 5,0 g, für Kinder bis zu 2 g.

Hydronaphthol, ein von Amerika aus inscenirtes Präparat, angeblich ein Reduktionsprodukt des Naphthols, hat sich als ein plumper Schwindel, nämlich als unreines β -Naphthol erwiesen.

β -Naphtholmilchsäureester. Lactonaphthol. Lactol. $CH_2CH(OH)CO_2 \cdot C_{10}H_7 = 216$. Zur Darstellung lässt man auf ein Gemisch molekularer Mengen von β -Naphtholnatrium und Natriumlactat Phosphoroxychlorid bei 120 – $130^\circ C$. einwirken, wäscht das Reaktionsprodukt mit Wasser und krystallisirt es aus heissem Alkohol um.

Farblose, in Wasser unlösliche, in Alkohol lösliche Krystalle. Wird in Gaben von täglich 1 g als Darmantisepticum, besonders bei Kindern angewendet.

β -Jod- β -Naphthol. $C_{10}H_6JO_2 = 412$. Eine dem Aristol (s. Bd. I, S. 382) analoge Verbindung. Zur Darstellung lässt man auf eine alkalische Lösung von β -Naphthol eine wässrige Lösung von Kaliumjodid bei Gegenwart von Natriumhypochlorit einwirken.

Grünlichgelbes, schwach nach Jod riechendes Pulver, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Erhitzt, setzt es sich unter Ausstossung von Joddämpfen. Wird an Stelle des Jodoforms als Antisepticum verwendet und zwar in Substanz als Pulver oder in 10–20 proc. Salbe.

II. Alpha-Naphtholum. α -Naphthol. Naphthol α (Gall.) Naphthylol. α . $C_{10}H_7 \cdot OH$. Mol. Gew. = 144.

Darstellung. Lässt man auf Naphthalin rauchende Schwefelsäure bei 80 – $90^\circ C$. einwirken, so wird vorzugsweise α -Naphthalinsulfosäure gebildet. Man stellt durch Sättigen mit Calciumcarbonat das Calciumsalz dieser Säure dar, führt es durch Umsetzung mit Natriumcarbonat in das Natriumsalz über und erhält aus diesem durch Schmelzen mit Natronhydrat das α -Naphthol-Natrium.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, phenolartig riechende Nadeln; Schmelzpunkt $96^\circ C$, Siedepunkt 278 – $280^\circ C$. Das spec. Gew. ist bei $4^\circ C$. = 1,224. In kaltem Wasser ist α -Naphthol wenig löslich, reichlicher in siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und Benzol. Es sublimirt schon in mässiger Wärme leicht und ist mit Wasserdämpfen reichlich flüchtig. — In der wässrigen Lösung erzeugt Ferrichloridlösung einen zunächst weissen, aber bald violett werdenden Niederschlag von α -Dichloridnaphthol. — Chlorwasser erzeugt in der wässrigen Lösung einen weissen Niederschlag, der sich in Ammoniak mit bläulicher Farbe löst. — Mischt man 1 cem einer 1 procentigen Zuckerlösung mit 2 Tropfen einer 20 procentigen alkoholischen Lösung von α -Naphthol, so erhält man eine trübe Flüssigkeit. Giebt man zu dieser Flüssigkeit 1–2 cem concentrirte

Schwefelsäure, so erhält man eine violette Flüssigkeit, aus welcher sich nach dem Verdünnen mit Wasser ein violetter Niederschlag ausscheidet. — Mit Chloroform und Kalilauge giebt α -Naphthol eine ähnliche Farbreaktion wie β -Naphthol.

Anwendung. Das α -Naphthol wurde bis vor kurzem für wesentlich giftiger als das β -Naphthol gehalten. Nach Maximowicz ist dies nicht der Fall. Dieser giebt es zu 0,5–1,0 g bei Abdominaltyphus und steigt selbst auf 6–8 g pro die, auch bei Influenza. Aeusserlich in Olivenöl gelöst bei Erysipel und Variola.

† α -Oxy-Naphthoesäure. Acidum α -oxynaphthoicum. α -Naphtholkarbonsäure. $C_{10}H_7(OH)CO_2H = 188$. Diese der Salicylsäure analoge Verbindung wird dargestellt durch Erhitzen von α -Naphtholnatrium im Kohlensäurestrom. Aus der wässrigen Lösung des so entstandenen Natriumsalzes wird die freie Säure durch Salzsäure ausgeschieden. Vergl. Bd. I, S. 99.

Weisses, krystallinisches Pulver von heissem Geschmack, die Nasenschleimhaut stark zum Niesen reizend. Sublimierbar, schwer löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol, fetten Ölen, Glycerin. Die Lösungen werden durch Ferrichlorid blau gefärbt. Die trockene Säure schmilzt bei 186° C. unter Zerfall in Kohlensäure und α -Naphthol. — Mit Hilfe von Boraxlösung lassen sich mehrprocentige Lösungen darstellen. Vorsichtig aufzubewahren.

Ist Antisepticum und Antizymoticum. Wurde vorübergehend und mit Vorsicht bei Darmkrankheiten innerlich angewendet. Unter der Bezeichnung Sternutament bei Nasenkatarrh als Riechmittel. In 10proc. Salbe gegen Scabies.

† Natrium α -oxynaphthoicum. α -Oxynaphthoesaures Natrium. $C_{10}H_7(OH)CO_2Na = 210$. Durch Neutralisiren der freien α -Oxynaphthoesäure mit Natriumkarbonat zu erhalten. Weisses, geruchloses Pulver, in Wasser leicht löslich, neutral oder von schwach-saurer Reaktion. Geschmacklos, erzeugt aber auf der Zunge nach einiger Zeit schwaches Brennen. Die wässrige Lösung wird durch Ferrichlorid blau gefärbt. Vorsichtig aufzubewahren.

Es wurde als Antithermicum und Antisepticum (Ersatz des Natriumsalicylate) empfohlen, hat sich indessen wegen seiner relativen Toxicität nicht eingeführt.

III. α -Naphthylaminsulfosäure. Acidum α -naphthylaminosulfonicum. Naphthionsäure. $C_{10}H_7(NH_2)SO_3H$. Mol. Gew. = 223.

Die Darstellung erfolgt durch Erhitzen von α -Naphthylamin mit conc. Schwefelsäure oder durch Erhitzen von schwefelsaurem α -Naphthylamin auf 180–200° (das α -Naphthylamin wird analog dem Anilin durch Reduktion von α -Nitronaphthalin erhalten).

Aus Wasser krystallisirt, kleine glänzende, farblose Nadeln, mit $\frac{1}{2}$ Mol. Krystallwasser. Löslich in ca. 4000 Th. kaltem Wasser, kaum löslich in Alkohol, unlöslich in Aether, in heissem Wasser leichter löslich. In alkalischen Flüssigkeiten unter Bildung von Salzen leicht löslich mit bläulicher Fluorescenz.

Die Naphthionsäure vermag salpetrige Säure zu binden unter Bildung von Diazonaphthylaminsulfosäure $C_{10}H_7(SO_3H)N=N-OH$. Man giebt sie daher in Gaben von 6mal 0,5 g bei akutem Jodismus, d. h. einer bei Gebrauch von Jodalkalien auftretenden Erkrankung der Nasenschleimhaut, die man auf Abscheidung von salpetriger Säure zurückführt. Ferner als Antidot bei Nitritvergiftung und bei gewissen, von alkalischer Zersetzung des Harns begleiteten Blasenleiden.

Narceïnum.

I. † Narceïnum. Narceïn. Pseudonarceïn. Narceïne (Gall.). $C_{21}H_{27}NO_4 + 3H_2O$. Mol. Gew. = 499. Da das Narceïn nur etwa zu 0,1 Proc. im Opium enthalten ist, so ist dessen Selbstdarstellung materiell nicht lohnend.

Darstellung. A) (nach PILLETIER). Der kaltbereitete wässrige Opiumauszug wird bei gelinder Wärme eingetrocknet, der Verdampfungsrückstand in kaltem Wasser gelöst und filtrirt (Narkotin bleibt als Rückstand im Filter). Das bis auf 100° C. erhitzte Filtrat wird mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschusse versetzt und, nach Verdampfung des überschüssigen Ammoniaks durch Kochung, an einen kalten Ort gestellt. (Hier scheidet Morphin und Meconin aus.) Dann wird wieder filtrirt und das Filtrat mit Barytwasser

versetzt, welches Meconsäure nebst braunem Farbstoff ausscheidet. Nachdem wiederum filtrirt und dann aus dem Filtrat der Barytüberschuss durch Ammoniumcarbonat beseitigt ist, wird die Flüssigkeit zur Sirupdicke eingedunstet und bei Seite gestellt. Nach einigen Tagen ist die sirupdicke Flüssigkeit zu einem Krystallbrei erstarrt. Die von anhängender Mutterlauge durch Pressen zwischen Filtrirpapier befreiten Krystalle werden mittelst 40proc. Weingeistes gelöst, mit Thierkohle behandelt und durch Umkrystallisiren gereinigt. Ausbeute ca. 0,1 Proc. Das Narceïn des Handels ist meist als Nebenprodukt bei der Morphin-darstellung gewonnen.

B) Man verwandelt Narkotin durch Addition von Methylchlorid in das Narkotin-methylchlorid und führt dieses durch Kochen mit Natronlauge in Narceïn über.

Eigenschaften. Narceïn krystallisirt aus Wasser mit 3 Mol. Krystallwasser in weissen, glänzenden, zu Büscheln vereinigten oder verfilzten Nadeln. Durch Trocknen bei 100° C. wird es wasserfrei und schmilzt alsdann bei 163—165° C. Darüber hinaus erhitzt, entwickelt es nach Häringelake (Trimethylamin?) riechende Dämpfe. Ist es nicht zu lange und nicht zu hoch über seinen Schmelzpunkt hinaus erhitzt worden, so giebt der Rückstand an Wasser eine Substanz ab, die sich mit Ferrichlorid schwarzblau färbt. Narceïn löst sich in etwa 1300 Th. kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser zu neutralen Flüssigkeiten; die heisse gesättigte wässrige Lösung erstarrt beim Erkalten zu einem Krystallbrei. Wässrige Ammoniakflüssigkeit, wässrige Kali- oder Natronlauge lösen es reichlicher als blosses Wasser. Von Alkohol, Chloroform und Amylalkohol wird es in der Kälte nur wenig, reichlicher in der Wärme gelöst, in Aether, Petroleumäther und Benzol ist es so gut wie unlöslich. Die Lösungen sind optisch inaktiv.

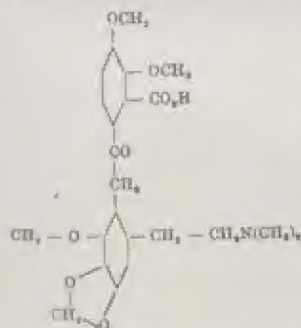
1) Conc. Schwefelsäure löst Narceïn mit graubrauner Färbung, die nach längerem Stehen (rascher beim Erwärmen) in Kirschroth übergeht. — 2) Erwärmt man es mit verdünnter Schwefelsäure, so tritt, wenn die Säure hinreichend concentrirt ist, schön violett-rothe Färbung auf, die nach weiterer Erhitzung in Kirschroth übergeht. Bringt man in die kirschrothe Flüssigkeit eine Spur Salpetersäure, so treten blaviolette Streifen auf. — 3) Fehling's Reagens löst Narceïn in Substanz zunächst blaugrün; allmählich tritt dunkel-olivengrüne, schliesslich in Bluroth übergehende Färbung ein. Letztere Färbung tritt beim Erwärmen sogleich ein. — 4) Erdmann's Reagens, ebenso conc. Salpetersäure, lösen Narceïn mit gelber Färbung. — 5) Löst man Narceïn in Chlorwasser und fügt unter Umrühren Ammoniakflüssigkeit tropfenweise hinzu, so erfolgt tiefrothe Färbung, welche weder durch einen Ueberschuss von Ammoniak noch durch Erwärmen verschwindet (Voegt.). — 6) Stark verdünnte wässrige Jodlösung färbt Narceïn in Substanz blau. — 7) Fügt man zu einer wässrigen Narceïn-salzlösung eine Lösung von Kalium-Zinkjodid (Zinkjodid 10 Th., Kaliumjodid 20 Th., Wasser 70 Th.), welcher man etwas freies Jod zusetzt, so erfolgt noch in grosser Verdünnung (z. B. 1:1000) Ausscheidung sehr feiner, blauer, haarförmiger Krystalle. — 8) Narceïn wird gefärbt durch Jodjodkalium, durch Mercuri-Kaliumjodid, Kaliumwismutjodid, Gerbsäure.

Narceïn ist eine tertiäre Base; es enthält neben 5 Hydroxylgruppen, deren Wasserstoffatome indess durch Alkyle ersetzt sind, eine Carboxylgruppe.

Prüfung. 1) Narceïn sei farblos, die wässrige Lösung gegen Lackmus neutral. — 2) 0,1 g verbrenne auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 3) Es löse sich in verdünnter Schwefelsäure ohne Färbung. — 4) In eine Mischung von Ferricyan-kalium und Ferrichloridlösung eingetragen, färbe es diese nicht sogleich (!) blau (Morphin).

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Das Narceïn steht dem Morphin in seiner Wirkung sehr nahe, nur wirkt es milder und schwächer, erzeugt ruhigen Schlaf, während unangenehme



Narceïn nach FREUND.

Nebenwirkungen selten sind. Man giebt es in Fällen, wo Morphin oder Opium schlecht vertragen werden, als Sedativum und Antispasmodicum mehrmals täglich zu 0,01—0,02 g, als Hypnoticum zu 0,03—0,05—0,1 g.

Mixtura Narcceini LABORDE.

Rp. Narcceini puri	0,12
Acid. acetic. diluti	gtts. XII
Infusi Coffeae instans	
Sirupi Sacchari	SS 125,0

Mehrmals täglich einen Kinderlöffel voll. Bei Keuchhusten.

Sirup de narcceino (Giall.)

Rp. Narcceini puri	1,0
Acid. hydrochloric. (25 Proc.)	1,4
Spiritus (90 Proc.)	25,0
Sirupi Sacchari	970,0

Der fertige Sirup ist zu 100 Theilen 20 g enthalten = 0,02 g Narccein.

Sirupus Narcceini MATTE.

Rp. Narcceini	0,05—0,1
Acid. citric.	0,25
Aquae destillatae	5,0
Sirupi Sacchari	95,0

† **Narcceinum hydrochloricum.** Salzsaurer Narceïn. $C_{27}H_{27}NO_4 \cdot HCl + 3H_2O$ = 535,5. Dieses Salz scheitelt sich aus einer Lösung von Narceïn in überschüssiger konz. Salzsäure aus. Farblos, in Wasser und in Alkohol leicht löslich. Durch viel Wasser erleidet es eine Zersetzung. Innerlich als Hypnoticum zu 0,05—0,2 g; subkutan in Lösung zu 0,03 g.

† **Narcceinum meconicum.** Mekonsaurer Narceïn. $[C_{27}H_{27}NO_4] \cdot C_7H_5O_2 + xH_2O$. Zur Darstellung löst man 10 Th. krystall. Narceïn (mit 3 Mol. H_2O) unter Erwärmen in einer gleichfalls erwärmten Lösung von 2,5 Th. krystallisirter Mekonsäure in Wasser auf und dampft die nöthigenfalls filtrirte Lösung im Wasserbade zur Trockne.

Weisses, bei $110^\circ C$. schmelzendes Pulver von saurer Reaktion, welches sich in siedendem Wasser und verdünntem Weingeist löst, in starkem Weingeist weniger löslich ist. Als Sedativum und Hypnoticum 0,005—0,025 g in wässriger Lösung subkutan injicirt. Nicht zu verwechseln mit dem folgenden (1).

† **Meconarceïn** nennt LABORDE ein von ihm aus Opium dargestelltes, von Morphin freies, in Wasser lösliches Präparat, welches als Sedativum verwendet wird. Es ist keine einheitliche Verbindung, sondern besteht aus Narcceinsalzen und den Salzen anderer Opiumalkaloide. In den Handel gelangt eine in Glasröhrchen eingeschmolzene Lösung, die der besseren Haltbarkeit wegen mit Kampfer versetzt ist.

II. † Antispasminum. Antispasmin. Narcceïnatrium — Natriumsalicylat. $C_{27}H_{27}NO_4 \cdot Na + 3[C_6H_4(OH)CO_2Na] + H_2O$. Mol. Gew. = 965.

Eine von E. MACK dargestellte Verbindung, welche dem Diuretin analog zusammengesetzt ist.

Darstellung. Man löst 10 Th. Narceïn (mit 3 Mol. Wasser) in einer wässrigen Lösung von 0,8 Th. reinem Natriumhydrat (oder 5,3 Th. Natronlauge von 15 Proc.), fügt 2,6 Th. Natriumsalicylat hinzu und dampft die nöthigenfalls filtrirte Lösung im Wasserbade zur Trockne.

Eigenschaften. Prüfung. Dasselbe bildet ein weisses, schwach hygroscopisches Pulver, welches schwach alkalisch reagirt und in Wasser leicht löslich ist und etwa 50 Proc. Narceïn enthält. Zur Feststellung des Narceïngehaltes ist wie folgt zu verfahren:

Man löst 1 g Antispasmin in 30 ccm Wasser, säuert mit Essigsäure an und läßt 1—2 Stunden stehen, worauf sich das Narceïn zugleich mit Salicylsäure abscheidet. Man bringt den Niederschlag auf ein Filter, saugt mittels der Luftpumpe gut ab und wäscht mit sehr kaltem Wasser nach, dass die Gesamtmenge des Filtrates etwa 50 ccm beträgt. Das Filter wird getrocknet, darauf die Salicylsäure durch Aether ausgezogen, so dass reines Narceïn zurückbleibt. Das Gewicht desselben muss 0,4 g betragen.

Es werden durch diese Bestimmung nur 40 Proc. Narceïn (an Stelle von 50 Proc.) in dem Antispasmin gefunden, weil das Narceïn sich aus seinen Salzlösungen nicht ohne Verlust abscheiden lässt. Bringt man das erhaltene Narceïn in konz. Schwefelsäure, so entsteht eine gelblich-röthliche Färbung, welche beim Erwärmen auf $150^\circ C$. dunkelblutroth wird.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Luft (Kohlensäure) und Feuchtigkeit geschützt.

Anwendung. Als Hypnoticum und Sedativum bei schmerzhaften Leiden, besonders aber bei mit Schmerzen verbundenen Krampfzuständen in Tagesgaben von 0,01—0,1 g. DEKANE empfiehlt es auch als Hypnoticum und Sedativum in der Kinderpraxis.

Narcotinum.

I. † Narcotinum. Narkotin. Anarkotin. Opian. Narcosin. Demosse's Salz. $C_{20}H_{23}NO_7$. Mol. Gew. = 413. Ein Alkaloid des Opiums.

Darstellung. Die rückständige Opiumsubstanz, welche man bei der Darstellung des wässerigen Opiumextrakts sammelt, übergiesst man mit einem 4fachen Volum kaltem Wasser und soviel Salzsäure, dass die Flüssigkeit schwach sauer reagirt. Nach mehrstündiger Maceration wird filtrirt, und das Filtrat nach und nach so lange mit gelöstem Natriumkarbonat versetzt, als dadurch eine Fällung hervorgebracht wird. Der nach einiger Zeit gesammelte Niederschlag wird nach dem Trocknen zerrieben, mit Aether behandelt, von der filtrirten Aetherlösung der Aether abdestillirt, der Rückstand in wenig absolutem Weingeist unter Erwärmen gelöst und in flachem Gefäss der Verdunstung des Weingeistes und der Krystallisation überlassen. Sind die Krystalle nicht farblos, so werden sie wiederum in Weingeist gelöst, mit thierischer Kohle digerirt etc.

Eigenschaften. Krystallisirt aus Alkohol in grossen, farblosen, glänzenden Nadeln, welche bei 176° C. schmelzen, geruchlos und geschmacklos sind und alkalisch reagieren. In kaltem Wasser ist Narkotin unlöslich, in siedendem Wasser nur sehr wenig löslich. Leicht löslich in 2,3 Th. siedendem Chloroform und 20 Th. siedendem Alkohol oder in 100 Th. kaltem Alkohol. Löslich in 170 Th. Aether oder 31 Th. Essigäther oder 22 Th. Benzol oder 800 Th. Amylalkohol. Die neutralen Lösungen des Narkotins bez. seiner Salze lenken den polarisirenden Lichtstrahl nach links ab, die sauren Lösungen dagegen nach rechts.

1) Koncentrirte Schwefelsäure löst das Narkotin anfangs grünlichgelb, die Lösung wird bald gelb, dann rötlichgelb und nach einigen Tagen himbeerfarbig. — 2) Verdunstet man die frisch bereitete Lösung in verdünnter Schwefelsäure (1 + 5) sehr allmählich, so wird sie zuerst orangeroth, dann vom Rande aus blauviolett und schliesslich, wenn die Schwefelsäure zu verdampfen beginnt, schmutzig-rothviolett. Die gleichen Farberscheinungen beobachtet man, wenn man die Lösung des Alkaloids in konc. Schwefelsäure vorsichtig erhitzt. — 3) Rührt man in die Lösung des Narkotins in konc. Schwefelsäure nach 1–2stündigem Stehen eine sehr kleine Menge Salpetersäure (Bruchtheil eines Tropfens) ein, so entsteht schöne rothe Färbung. — 4) Molybdänsäurehaltige Schwefelsäure löst das Narkotin in Substanz mit grüner Farbe, welche bei Anwendung einer grösseren Menge Molybdänsäure (0,01 g Natriummolybdat auf 1 cem konc. Schwefelsäure) in schönes Kirschroth übergeht. — 5) Chlorwasser färbt die wässrige Lösung gelbgrün. Auf Zusatz von Ammoniak nimmt das Gemisch eine rothbraune Färbung an. — 6) Jodjodkalium, Kaliumquecksilberjodid, Phosphormolybdänsäure und Kaliumwismutjodid fällen Narkotinlösungen noch bei einer Verdünnung von 1:5000.

Den sauren Narkotinsalzlösungen wird das Narkotin schon durch Schütteln entzogen. — Narkotin ist eine schwache Base. Die Salze reagieren sauer. Die Salze flüchtiger Säuren zersetzen sich schon beim Erhitzen der wässrigen Lösung unter Abscheidung von freiem Narkotin. Ammoniak, ätzende und kohlensäure Alkalien fällen das Narkotin aus seinen Salzlösungen. Das salicylsäure Narkotin ist in Wasser schwer löslich. — Durch Erhitzen mit Salpetersäure wird das Narkotin gespalten und zugleich oxydirt unter Bildung von Cotarnin, s. w. u.

Prüfung. 1) Narkotin darf an 2procentige Essigsäure beim Schütteln nichts abgeben, d. h. wird die Essigsäure auf dem Wasserbade in einem Glasschälchen verdunstet, so darf ein Rückstand nicht hinterbleiben. — 2) Es schmelze bei 176° C. und hinterlasse beim Verbrennen keinen Rückstand. — 3) Wird Narkotin mit 5proc. Natronlauge geschüttelt und die filtrirte Lösung alsdann mit Ammoniumchloridlösung im Ueberschuss versetzt, so darf auch nach 24 Stunden eine Ausscheidung nicht erfolgen (Morphin).

Aufbewahrung. Vorsichtig

Anwendung. Narkotin wirkt nur in sehr geringem Maasse narkotisch. Daher auch das Synonym „Anarkotin“. Man giebt es zu 0,1–0,25 g mehrmals täglich gegen krampfartige Beschwerden, Neuralgien, Intermittens. Als Höchstgaben giebt die *Rosa pro dosi* 0,25 g, *pro die* 1,0 g an.

II. † Stypticin. Cotarninum hydrochloricum. $C_{12}H_{13}NO_2 + H_2O \cdot HCl$. Mol. Gew. = 273,5. Ein bei der Spaltung und Oxydation des Narkotins auftretendes Produkt.

Darstellung. Man löst von 1 Th. Narkotin in einer Mischung von 2,8 Th. Salpetersäure (spec. Gew. 1,40) und 8 Th. Wasser und hält diese Lösung so lange auf 45° C., bis sich beim Erkalten Flocken nicht mehr ausscheiden. Alsdann wird die Lösung filtrirt, und das in ihr enthaltene Cotarnin durch Kalilauge gefällt. Durch Umkrystallisiren aus Benzol erhält man das freie Cotarnin in farblosen, bei etwa 132° C. schmelzenden Nadeln. Man löst dasselbe in berechneten Mengen Salzsäure auf und lässt die Lösung im Exsikkator eintrocknen.

Eigenschaften. Ein gelbes, krystallinisches Pulver, welches, bei 100–105° C. getrocknet, nur einen minimalen Gewichtsverlust erleidet. Auf dem Platinblech verbrennt es ohne Rückstand. In Wasser ist es sehr leicht mit gelber Farbe löslich; auch in absolutem Alkohol löst es sich beim Erwärmen und fällt auf Zusatz von Aether krystallinisch aus. Im Kapillarrohre rasch erhitzt, beginnt es gegen 180° C. sich zu bräunen und zersetzt sich gegen 191–192° C. — Löst man 0,3 g des Salzes in 4–5 cem Wasser und fügt Jodjodkalium hinzu, so entsteht ein brauner Niederschlag von jodjodwasserstoffsäurem Cotarnin. Wird dieses aus alkoholischer Lösung umkrystallisirt, so schmilzt es glatt bei 142° C.

Prüfung. 0,1 g Stypticin wird in 3 cem Wasser gelöst; dazu bringt man 3 Tropfen Natronlauge (von 15 Proc.). Jeder Tropfen verursacht eine milchweisse Fällung, die beim Umschütteln verschwindet. Aus der klaren Lösung krystallisirt sehr bald, besonders beim Röhren mit einem Glasstabe, die freie Base. Diese soll beinahe weiss ansehn, die überstehende Lauge muss klar und nur schwach gelblich gefärbt sein. Präparate, welche bei dieser Prüfung trübe oder stark gefärbte Mutterlaugen geben, enthalten fremde Beimengungen und sind zu verwerfen. — Der Schmelzpunkt der freien Base, welche auf einem Thonscherben getrocknet wird, ist von der Schnelligkeit des Erhitzens abhängig. Gewöhnlich beobachtet man denselben bei 130–132° C.

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Stypticin wirkt ähnlich wie das Hydrastinin blutstillend, hat aber den Vortheil, daneben noch beruhigend und schmerzstillend zu wirken. Innerlich bei Dysmenorrhoe, starken menstruellen Blutungen, bei klimakterischen und profusen Hämorrhagien 4–5mal täglich 0,025–0,05 g. Subkutan bei starker Blutung 0,2 g in wässriger Lösung in die Glutealmuskeln injicirt.

Tabulae Stypticinae. Stypticin-Tabletten à 0,05 g Stypticin enthaltend.

Gehaltsbestimmung. 5 Tabletten werden in einem Probirglase mit 15 cem lauwarmem Wasser übergossen und unter öfterem Umschütteln solange stehen gelassen, bis sie vollkommen zerfallen sind. Man filtrirt, wäscht den Rückstand mit 10 cem Wasser nach und schüttelt das Filtrat zunächst mit 20 cem Aether aus, welchen man abtrennt und fortgiesst. Die wässrige Lösung wird nun mit 20–25 cem Aether überschießt, durch Zufügung von 2–3 cem Natronlauge (von 15 Proc.), die Base in Freiheit gesetzt und sofort mit dem Aether ausgeschüttelt. Die alkalische Flüssigkeit wird noch 5–6mal mit je 15–20 cem Aether ausgeschüttelt, bis nichts mehr in den Aether hineingeht. Die vereinigten ätherischen Ausschüttelungen werden in einer tarirten Glasschale auf einem warmem Wasserbade concentrirt und — da die Base gegen Wärme sehr empfindlich ist — die letzten Theile des Aethers durch freiwilliges Verdunsten an der Luft entfernt. Der krystallinische, gelblich gefärbte Rückstand verbleibt dann mehrere Stunden im Exsikkator und wird hierauf gewogen. — Es ist zu berücksichtigen, dass bei der Verwandlung der freien Base in das Stypticin theoretisch eine Gewichtszunahme von ca. 8 Proc. eintritt. Wiegt der Rückstand also z. B. 0,23 g, so entspricht dies $0,23 + 0,0184 \text{ g} = 0,2484 \text{ g}$ Stypticin.

Nasturtium.

Gattung der Cruciferae — Sinapeae — Cardamininae.

Nasturtium officinale R. Br. Heimisch in Europa und dem nördlichen Asien, auch in Amerika. Kahl, Stengel am Grunde kriechend und bewurzelt, hohl, Blätter gefiedert, Blättchen ausgeschweift und gekerbt, die seitenständigen sitzend, das endständige gestielt. Blüthe weiss, Blumenblätter länger als der Kelch. Fruchtsiele etwa so lang als die lineal-länglichen, gedunsenen, meist sichelförmig gekrümmten Schoten. Verwendung findet das Kraut:

Herba Nasturtii. *Herba Nasturtii aquatici.* *Herba Cardamines* — Brunnenkresse. Wasserkresse. — *Cresson de fontaine* (Gall.). — *Water cress*.

Es riecht und schmeckt scharf und etwas bitterlich. Es verdankt den Geruch und Geschmack hauptsächlich dem Nitril der Phenylpropionsäure C_6H_5N .

Verwendung. Zuweilen zu den sogen. Frühlingskuren, hauptsächlich als Salat.

Aqua Nasturtii. Aus frischem, blühendem Kraut wie *Aqua Cochlearias* (Band I, S. 888, I).

Conserva Nasturtii. Aus frischem Kraut wie *Conserva Conii* (Band I, S. 947) zu bereiten.

Sirupus cum succo Nasturtii. *Sirup de cresson* (Gall.). 1000,0 frischen, durch Erhitzen geklärten Brunnenkressensaft bringt man mit 1800,0 Zucker zum Sirup.

Succus Nasturtii. *Suc de cresson* (Gall.). Frische Blätter der Brunnenkresse zerstösst man, presst den Saft aus und filtrirt ihn. Gült als ausgezeichnetes, harntreibendes, katarrhwidriges Mittel.

Natrium.

† **Natrium metallicum.** *Natrium.* *Sodium.* *Na.* Atomgew. = 23.

Ein silberweisses, auf der frischen Schnittfläche stark glänzendes, bei mittlerer Temperatur wachswelches, bei niedriger Temperatur spröde werdendes Leichtmetall. Das spezifische Gewicht ist bei 15° C. = 0,972. Es schmilzt bei 95,6° C. An der Luft oxydirt sich das metallische Natrium sehr rasch, die frische Schnittfläche wird bald blind und die Natriumstücke umgeben sich mit Krusten von Natriumoxyd, bezw. Natriumhydroxyd, bezw. Natriumkarbonat. Beim Schmelzen an der Luft entzündet es sich und verbrennt mit gelber Flamme und unter Entwicklung bizzender Dämpfe zu Natriumoxyd Na_2O . Bei Abschlass der Luft siedet es bei 742° C. und verwandelt sich dabei in einen farblosen Dampf (Kaliumdampf ist grün). Der Dampf giebt im Spektrum einen der D-Linie entsprechenden Absorptionsstreifen. — Auf kaltes Wasser geworfen, zersetzt es das Wasser mit grosser Heftigkeit unter Entwicklung von Wasserstoff (Flasche halten die auf dem Wasser umherfahrenden Natriumkugeln für brummende Insekten, verschlucken sie und gehen anfehlbar jämmerlich zu Grunde; deshalb werfe man Natriumabfälle niemals in Gewässer, welche Fische enthalten. B. Fischen). Wird Natrium auf heisses Wasser geworfen, so entzündet sich der Wasserstoff und verbrennt mit gelber Flamme.

In den Handel gelangt das metallische Natrium gewöhnlich in Barren, während das Kalium meist in die Form von Kugeln gebracht ist.

Aufbewahrung. Wegen der grossen Empfindlichkeit des Natriums gegen Sauerstoff und Feuchtigkeit bewahrt man dasselbe in der Regel unter Petroleum, noch besser unter flüssigem Paraffin auf. Es überzieht sich in diesem allmählich zwar auch mit einer Kruste von Natriumhydroxyd bezw. Natriumkarbonat, aber der Kern bleibt doch metallisch blank. Zur Zeit wird das Natrium von den chemischen Fabriken auch nur mit festem Paraffin überzogen versendet. — Der Apotheker wird stets gut thun, seinen kleinen Natriumvorrath unter Petroleum oder flüssigem Paraffin aufzubewahren und jede Möglichkeit fernzuhalten, dass zu dem so aufbewahrten Natrium Wasser hinzutreten kann.

Das Natrium wurde früher gelegentlich zur Erzeugung von Brand- und Actzschorfen z. B. bei vergifteten Bisswunden angewendet, wird aber zur Zeit therapeutisch nicht mehr benutzt.

† **Amalgama natrica.** Natriumamalgam. Ein Amalgam mit 2—4 Proc. Natriummetall. — In metallisches Quecksilber, welches sich in einem Porcellanmörser befindet, taucht man in ziemlich schneller Folge mit Hilfe eines kurz rechtwinkelig umgebogenen nicht zu dünnen Glasstabes, welcher an seinem Ende zu einer Spitze ausgezogen ist, Natriumscheiben von der ungefähren Grösse eines Marktstückes, welche man auf den Glasstab aufspiesst, ein, wobei man das Natrium bis auf den Boden der Reibschale drückt. Die Operation ist unter einem Abzuge oder im Freien vorzunehmen, die Augen sind durch eine Brille, die Hand ist durch einen Handschuh zu schützen. — Auch kann man das Quecksilber in einer Porcellanschale auf dem Wasserbade erwärmen (auf 60—70° C.) und dann ohne weitere Erwärmung Natriumstückchen von der Grösse einer halben Bohne mit Hilfe des oben erwähnten Glasstabes bis auf den Boden des Gefässes in das Quecksilber eintauchen.

Bei einem Gehalte von 1 Proc. Natrium ist das Natriumamalgam dickflüssig, bei 1,25 Proc. breiartig, bei 1,5 Proc. und darüber fest. Man bewahrt es in trockenen, gut verschlossenen Flaschen auf. Es dient als Reduktionsmittel in der synthetischen Chemie.

Kalium-Natrium. 10 Th. Natrium bilden mit 16 Th. Kalium eine flüssige, dem Quecksilber ähnliche Legirung, welche bei + 8° C. breiartig, bei noch niedrigerer Temperatur fest wird. Das Entstehen dieser Legirung ist in den Apotheken wiederholt beobachtet worden, wenn absichtlich oder unabsichtlich Kalium- und Natriumstückchen (unter Petroleum) in das nämliche Gefäss gebracht wurden.

Natrium aceticum.

I. Natrium aceticum crystallisatum. Natrium aceticum (Germ. Hebr.). *Acétate de soude cristallisé* (Gall.). *Sodii Acetas* (U-St.). *Terra solata Tartari crystallata.* Natriumacetat. Essigsäures Natron. $C_2H_3O_2Na + 3H_2O$. Mol. Gew. = 136.

Darstellung. Das Salz wird durch den Handel in genügender Reinheit bezogen. Die Darstellung erfolgt in chemischen Fabriken durch mehrfaches Umkrystallisiren des sogen. Rothsalmes, d. h. des von den Holzessigfabriken in den Handel gebrachten rohen Natriumacetats. Kleinere Mengen kann man zweckmässig aus verdünnter Essigsäure und Natriumkarbonat bereiten.

Man verdünnt 100 Th. verdünnte Essigsäure (von 30 Proc. $C_2H_3O_2$) mit etwa 200 Th. destillirtem Wasser und neutralisirt diese Flüssigkeit durch allmähliche Zugabe von reinem krystallisirten Natriumkarbonat (71 Th.) bis zur schwach-sauren Reaktion. Die filtrirte Lösung wird auf etwa 200 Th. eingedampft und zur Krystallisation gebracht. Ausbeute etwa 65 Th.

Eigenschaften. Grosse oder kleine, farb- und geruchlose, wasserhelle, spiessige oder säulenförmige, dem monoklinischen Systeme angehörende Krystalle von bitterlich-salzigem Geschmacke. Es ist bei 15° C. in 1 Th. Wasser löslich, eine solche concentrirte wässrige Lösung bläut rothes Lackmuspapier schwach, röthet aber Phenolphthaleinlösung nicht. 2 Th. Natriumacetat lösen sich in etwa 1 Th. siedendem Wasser. Natriumacetat löst sich ferner in etwa 23 Th. Weingeist von gewöhnlicher Temperatur oder in 1 Th. siedendem Weingeist. — An warmer Luft verwittern die Krystalle. Beim Erhitzen schmilzt das krystallisirte Natriumacetat schon bei 75° C. in seinem Krystallwasser, das letztere entweicht bei weiterem Erhitzen bis auf etwa 120° C. vollständig, und es hinterbleibt nun festes, wasserfreies Natriumacetat als weisses, schuppenförmiges Pulver. Dieses schmilzt bei etwa 300° C. ohne Zersetzung, über 325° C. hinaus aber zerfällt es in Natriumkarbonat und Aceton.

Das aus der Lösung durch langsame Verdunstung oder aus übersättigter erkalteter Lösung durch Zusatz von Krystallen gewonnene Salz enthält 2–3mal mehr Krystallwasser und verwirrt daher schneller.

Prüfung. Die 5procentige wässrige Lösung soll weder durch Schwefelwasserstoffwasser (weisse Trübung = Zink, dunkle Färbung = Kupfer, Blei), noch durch Baryumnitratlösung (weisse Trübung = Natriumacetat oder Natriumkarbonat), noch durch Ammoniumoxalatlösung (Calciumverbindungen), noch nach Zusatz eines gleichen Volumens Wasser und nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat getrübt werden (Natriumchlorid). Erfolgt beim Erwärmen der das Silbernitrat enthaltenden, salpetersauren Lösung eine dunkle Färbung von reducirtem Silber, so ist Ameisensaures Salz zugegen. — 20 cem der 5procentigen Lösung sollen nach Zusatz von 5 Tropfen Salzsäure durch 0,5 cem Kaliumferricyanidlösung weder roth (Kupfer), noch blau (Eisen) gefärbt werden.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen aus Glas oder Porcellan an einem kühlen Orte, um ein Verwittern des Salzes hintanzuhalten.

Anwendung. Es wird gegen Magen- und Darmkatarrhe und an Stelle des Kaliumacetats als Diureticum gegeben, doch ist die diuretische Wirkung nur gering. Im Organismus wird es zu Natriumkarbonat verbrannt; es macht also das Blut alkalisch. Grosse Gaben wirken abführend.

II. Natrium aceticum fusum. Geschmolzenes Natriumacetat. Entwässertes Natriumacetat. $C_2H_3O_2Na$. Mol. Gew. = 82.

Ein Entwässern des krystallisirten Natriumacetates wird bei Darstellung der Essigsäure und des Essigäthers nöthig. Man füllt mit den Krystallen einen eisernen Kessel zu $\frac{1}{2}$ an und erhitzt über einem gelinden Kohlenfeuer. Das Salz schmilzt, Krystallwasser verdampft, und die Schmelze beginnt wieder dick zu werden. Wenn die Masse dicklich wird, rührt man heissig mit einem eisernen Spatel um und sorgt dafür, dass sich keine Salzmasse an dem Kessel festsetzt. Sich bildende Klumpen werden mit einem porcellanen Pistill zerdrückt und zerrieben. Man erhitzt so lange, bis das Salz zu einem schuppigen Pulver zerfallen ist, welches man bei gemässigter Hitze unter Umrühren völlig trocken macht, bis nämlich ein darüber gehaltener kalter, gläserner Deckel nicht mehr mit Wasserdunst beschlägt.

Man erhitzt das trockene Salz nun noch so lange, bis es eben wieder anfängt zu schmelzen (aber nicht länger!) und füllt es dann noch heiss in die vorgewärmten, trockenen Gefässe.

Natrium benzoicum.

Natrium benzoicum (Anstr. Helv. Ergänzb.). Benzoate de sonde (Gall.). Sodli Benzons (Brit. U-St.). Natriumbenzoat. Benzoësaures Natrium. $C_7H_5O_2Na$. Mol. Gew. = 144. Das Salz wird aus der reinen Benzoesäure des Handels (*Acidum benzoicum* = *Toluolo* s. Bd I, S. 15) dargestellt.

Darstellung. Man löst in einer Porcellanschale 10 Th. reines krystallisirtes Natriumkarbonat unter Erwärmen in etwa 50 Th. Wasser und neutralisirt die Lösung durch Zugabe von reiner Benzoesäure = *Toluolo* (s. oben), bis sie eine ganz schwach saure Reaktion zeigt. Hierzu sind etwa 8,5 Th. Benzoesäure erforderlich. Man filtrirt die Lösung und dampft sie entweder direkt zur Trockne und trocknet bei 100° C. nach oderengt sie nur bis zur Krystallisation ein.

Eigenschaften. Weisses Pulver oder körnige Massen, seltener Krystallnadeln, beim Erhitzen schmelzend, beim stärkeren Erhitzen unter Verbreitung von Benzolgeruch verkohlend und einen aus Natriumkarbonat bestehenden Rückstand hinterlassend. Löslich in 1,8 Th. Wasser oder in 45 Th. Alkohol. Die wässrige Lösung ist farblos, neutral oder schwach sauer, von süßlich-adstringirendem Geschmacke; wird die 10procentige Lösung mit

Salzsäure angesäuert, so scheidet sich ein Magma von Benzoesäurekrystallen aus. Auf Zusatz von Ferrichloridlösung entsteht in der wässrigen Lösung ein rehbrauner Niederschlag von Ferribenzoat.

Prüfung. 1) Zur Prüfung auf Schwefelsäure und Chlor versetzt man 1 g des Salzes, löst den Rückstand in Salpetersäure, verdünnt mit Wasser und filtrirt. Das Filtrat darf durch Baryumnitrat gar nicht, durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt werden. Spuren von Chlor sind zuzulassen, weil die Tolmol-Benzoesäure stets etwas chlorirte Benzoesäure enthält. — 2) Die wässrige Lösung (1 = 10) werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, z. B. Kupfer oder Blei). — 3) Scheidet man die Benzoesäure durch Ansäuern der 10procentigen Lösung mit Salzsäure ab, wäscht sie mit Wasser und trocknet sie im Exsiccator, so soll sie einen Schmelzpunkt von 118 bis 120° C. zeigen.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln; Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Natriumbenzoat soll bei harnsaurer Diathese und harnsauren Ablagerungen wirksam sein. Nach URZ und KELLER wandeln die Benzoesäure und ihre Salze die Harnsäure in Hippursäure um, deren Salze leicht löslich sind. Ferner gilt es in Tagesgaben von 8—10,0 g bei akuten Gelenkrheumatismen für ebenso wirksam als Natrium-salicylat, ohne dessen unangenehme Nebenwirkung zu besitzen. Ausserlich zu Inhalationen, Gurgelungen und Insufflationen bei Diphtherie.

Pilulae antarthriticae CORLIUS.

CORLIUS's Pillen.

Rp. Natrii benzoici	5,0
Natrii salicylic	2,5
Extracti Colchici	1,5
Extracti Aconiti	5,0
Saponis medicati	5,0

Pilae pilulae 100. Täglich 1—6 Pillen.

Pilulae dialyticae HOCQUET et BONJEAN.

Sted identisch mit Pilulae dialyticae BONJEAN.
S. Bd. I, S. 154.

Pulvis antarthriticus BRIAU.

Rp. Natrii benzoici	5,0
Ammonii hydrochlorici	5,0

Divide in partes 20. Bei harnsaurer Diathese 3 bis zu 8 Pulvern täglich.

Sirapus dialyticus BONJEAN.

Rp. Natrii benzoici	3,5
Natrii silicii puri	5,0
Aquae destillatae	50,0
Sacchari albi	60,0
Gummi arabici	10,0

Die Lösung ist auf 110,0 einzudampfen.

Natrium sulfuroso-benzoicum. Natrium sulfibenzoat. Ein Gemisch von 41,9 Th. Natriumsulfid und 58,1 Th. Natriumbenzoat, welches ein kräftiges, ungiftiges Antisepticum sein und sich in seiner Wirkung dem Jodoform anreihen soll.

Natrium boro-benzoicum. Sodii Boro-Benzoeas. (Nat. Form.) 3 Th. Boraxpulver und 4 Th. Natriumbenzoat werden in Wasser gelöst und zur Trockne verdampft. Antiarthriticum.

Diphthericidium-BERGMAN'S. Präservativ gegen Diphtherie sind Kau-Pastillen aus Guaiacum, Dammarharz, Natriumbenzoat, Saccharin und Thymol. Jede Pastille enthält 0,02 g Natriumbenzoat, 0,002 g Thymol und 0,015 g Saccharin.

Natrium bromatum.

Natrium bromatum (Austr. Germ. Helv.). Sodii Bromidum (Brit. U-St.). Bromure de Sodium (Gall.). Natriumbromid, Bromnatrium. NaBr. Mol. Gew. = 103.

Darstellung. Die Darstellung des Natriumbromids kann mit Vortheil nur in chemischen Fabriken ausgeführt werden. Diese benutzen dazu das Bromeisen (Fe_2Br_6) der Stassfurter Fabriken, welches 65—70 Proc. Brom und nur Spuren von Chlor und Jod enthält. Um daraus das Natriumbromid zu gewinnen, kocht man das Bromeisen in Wasser und versetzt die heisse Lösung mit einem kleinen Ueberschusse von reinem Natriumcarbonat. Man trennt die heisse Lauge von dem gefüllten Eisenoxydhydrat und dampft erstere zur Krystallisation ein. Bei langsamem Abkühlen erhält man farblose, gut ausgebildete Krystalle. Die Krystalle sind durch Austrocknen bei 100° C. vom grössten Theile des Krystallwassers zu befreien. Für die Darstellung in pharmaceutischen Labore-

torium kann man alle die für das Kaliumjodid angegebenen Methoden benutzen unter Ersatz des Jods durch äquivalente Mengen Brom und des Kaliums durch äquivalente Mengen Natrium.

Eigenschaften. Ein farbloses, neutrales Salz von alkalisch-salzigem, kaum bitterem Geschmack. Es krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur mit 2 Mol. Wasser als $\text{NaBr} + 2\text{H}_2\text{O}$ in schiefen, rhombischen Stäben, über 20°C. schiesst es in wasserfreiem Würfel an. Das wasserfreie Natriumbromid bedarf zur Auflösung bei $0^\circ\text{C.} = 1,29$, bei $20^\circ\text{C.} = 1,13$, bei $40^\circ\text{C.} = 0,98$, bei $60^\circ\text{C.} = 0,9$, bei $100^\circ\text{C.} = 0,87$ Th. Wasser; die gesättigte Lösung siedet bei $120\text{--}121^\circ\text{C.}$ In Weingeist ist das Salz ziemlich leicht löslich.

Die Pharmakopöen haben durchweg das wasserfreie Salz aufgenommen, in welchem sie jedoch einige Procente (Germ. = 5 Proc.) Wasser zulassen, das entweder als hygroskopische Feuchtigkeit oder als Krystallwasser zugegen sein kann. Das krystallisirte Salz $\text{NaBr} + 2\text{H}_2\text{O}$ enthält 25,9 Proc. Krystallwasser. Chlorwasser scheidet aus der wässrigen Lösung des Natriumbromids Brom aus, welches von Chloroform mit gelbbrauner Färbung gelöst wird. Die Anwesenheit des Natriums wird durch die gelbe Flammenfärbung erkannt, welche auftritt, wenn man ein Körnchen des Salzes auf dünnem Platindrahte in eine nicht leuchtende Flamme bringt.

Prüfung. 1) Bringt man ein Körnchen auf dünnem Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme und betrachtet die gelb gefärbte Flamme durch ein Kobaltglas, so darf eine rothe Flammenfärbung entweder gar nicht oder nur ganz vorübergehend beobachtet werden (Kaliumbromid). 2) Befenchtet man eine kleine Menge zerriebenes Kaliumbromid auf einer weissen Porcellanplatte mit etwas verdünnter Schwefelsäure, so darf nicht sogleich Gelbfärbung zu beobachten sein (Natriumbromat NaBrO_3). 3) Fügt man zu der wässrigen Lösung (1 = 20) 1–2 Tropfen Phenolphthaleinlösung, so darf keine deutlich rothe Färbung auftreten (Natriumcarbonat). 4) Die wässrige Lösung (1 = 20) darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden. Dunkle Färbung würde wahrscheinlich von Kupfer oder Blei herrühren. Entsteht in der durch einige Tropfen Salzsäure angesäuerten wässrigen Lösung (1 = 20) durch Baryumchlorid eine Trübung, so ist Natriumsulfat zugegen. 5) Versetzt man 10 ccm der 5procentigen Lösung mit 1 Tropfen Ferrichloridlösung und alledann mit etwas Stärkelösung, so darf keine blaue Färbung von Jodstärke auftreten, anderenfalls ist Natriumjodid zugegen. 6) Ein Eisengehalt wird nachgewiesen, indem man zu 20 ccm der wässrigen Lösung (1 = 20) 0,5 ccm Ferrocyankaliumlösung zuffügt; es darf alsbald keine blaue Färbung auftreten. Da das Eisen auch als Bromür zugegen sein kann, so müssen andere 20 ccm durch Erhitzen mit einigen Tropfen cone. Salpetersäure zunächst oxydirt und nach dem Erkalten gleichfalls mit Kaliumferrocyanid geprüft werden. 7) Da das Brom des Handels stets etwas chlorhaltig ist, so muss ein geringer Gehalt an Natriumchlorid zugelassen werden, doch soll derselbe 1 Proc. nicht übersteigen. Die Prüfung auf Natriumchlorid wird massanalytisch ausgeführt; Man macht etwa 5 g zerriebenes Natriumbromid durch mehrstündiges Austrocknen bei 105°C. zunächst völlig wasserfrei und stellt eine wässrige Lösung dar, welche genau (1) 3,0 g Natriumbromid in 100 ccm enthält. Von dieser Lösung bringt man 10 ccm in ein Erlenmeyer-Kölbchen, verdünnt mit etwa 30 ccm Wasser, setzt 3–4 Tropfen Kaliumchromatlösung zu und lässt unter Bewegen so viel $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung zulaufen, bis eine bleibende Röthung vorhanden ist. Hierzu sollen nicht mehr als 29,3 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung verbraucht werden. Hierdurch wird ein Gehalt von rund 0,8 Proc. Natriumchlorid zugelassen. Würden mehr als 29,3 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitratlösung verbraucht werden, so würde dies durch einen höheren Gehalt an Natriumchlorid verursacht sein.

Aufbewahrung. Das Bromnatrium zieht aus der Luft Feuchtigkeit an und muss deshalb in mit Glasstopfen gut verschlossenen Flaschen aufbewahrt werden.

Anwendung. Das Natriumbromid hat die gleichen physiologischen Wirkungen wie das Kaliumbromid. Während jedoch letzteres bei längerem Gebrauch infolge der Kaliwirkung Herzschwäche erzeugt, ruft das Natriumbromid bei gleicher Wirksamkeit diese Br-

scheinung nicht hervor. Es wird daher vielfach dem Kaliumbromid vorgezogen und hat sich besonders in der Kinderpraxis bewährt.

Elixir Sodii Bromidi. Elixir of Sodium Bromide. (Nat. Form.) Rp. Natrii bromati 175,0 g, Acidi citrici 4,0 g, Elixir aromatici q. s. ad 1 Liter.

Natrium carbonicum.

I. Natrium carbonicum crudum (Germ.). Soda cruda. Sal Sodae crudus. Rohes Natriumkarbonat. Soda. Carbonate de soude du commerce. $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 10\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 286. Die gewöhnliche, krystallisirte Soda des Handels.

Eigenschaften. Farblose oder fast farblose, krystallinische, meist etwas verwitterte krystallinische Massen und Stücke, welche aus mehr oder weniger reinem Natriumkarbonat bestehen und nur etwa 3–10 Proc. Verunreinigungen enthalten, die in Natriumchlorid, -sulfat, -sulfid, -thiosulfat und -silikat, zuweilen auch in Natriumcyanid, Natriumrhodanid, Natriumferrocyanid, Natriumsulfid, Eisenoxyd und Schmutztheilchen bestehen. Der obigen Formel entspricht die Zusammensetzung: 37,06 Proc. wasserfreies Natriumkarbonat Na_2CO_3 und 62,94 Proc. Krystallwasser.

Prüfung. Man verlangt von einer guten Soda, dass sie mindestens 33 Proc. wasserfreies Natriumkarbonat enthalten soll. Trifft dies zu, so können für gewöhnlich alle weiteren Prüfungen unterbleiben. Man löst 20 g eines guten Durchschnittsmusters in Wasser zu 500 cem auf. 50 cem dieser Lösung (= 2 g Natriumkarbonat) werden mit 3–4 Tropfen Methylorangelösung versetzt und in der Kälte mit Normal-Salzsäure oder Normal-Schwefelsäure titirt. Zum Eintritt der Rothfärbung sollen mindestens 12,4 cem Normalsäure erforderlich sein.

Aufbewahrung. Kleinere Vorräthe von Soda bewahrt man in Töpfen von Steingut oder Porcellan auf, welche überbunden oder mit Deckeln bedeckt werden. Größere Vorräthe hält man meist in Holztonnen mit Deckeln. Da die Soda an trockener Luft verwittert, so wählt man als Vorrathsraum in der Regel einen trockenen Keller oder einen anderen kühlen und trockenen Raum.

Anwendung. Die rohe Soda findet mitunter Anwendung in Bädern (800,0 bis 1000,0 auf ein Vollbad, 100,0–200,0 auf ein Fussbad), meist verbraucht sie der Apotheker bei mehreren chemischen Operationen, zur Darstellung einer reinen Soda oder zu ökonomischen Zwecken, wie bei Reinigung der Colatorien, Siebe, Gefässe etc.

Soda mit 1 Mol. H_2O , entsprechend der Formel $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{O}$ bildet ein nicht zusammenbackendes und nicht leicht verwitterndes Krystallpulver, welches für viele Zwecke, namentlich für Mischungen mit anderen Salzen geeignet ist. Es wird durch gestörte Krystallisation der siedend gesättigten Lösung gewonnen. 40 Th. dieses Salzes entsprechen = 100 Th. Soda mit 10 Mol. Wasser.

Natrium carbonicum crudum siccum. Calcinirte Soda. Na_2CO_3 . Mol. Gew. = 106. Ist diejenige Form, in welcher die Soda im Grosshandel vorkommt, weil der Handel es vermeiden muss, die in der krystallisirten Soda enthaltenen rund 63 Proc. Krystallwasser spazieren zu fahren. Das geht so weit, dass die sogen. Krystall-Soda erst aus dieser calcinirten Soda in besonderen Anlagen durch einfaches Auflösen und Krystallisirenlassen hergestellt wird.

Entweder ein weisses Pulver oder weisse, pulverige Massen. Sie lösen sich in Wasser unter freiwilliger Erwärmung und sind von der Reinheit der Soda, welche als Ausgangsmaterial gedient hatte. Ihr Werth wird in Procenten Na_2CO_3 angegeben (diese Procente werden als Grade bezeichnet). Eine calcinirte Soda mit 90 Proc. Na_2CO_3 heisst also eine 90grädige Soda.

Alkalimetrische Bestimmung. Titer der Soda. Die alkalimetrische Bestimmung ist nach den Vereinbarungen deutscher Sodafabrikanten stets in der geglähten, also völlig wasserfrei gemachten Soda auszuführen. Man wägt 2,65 g der geglähten Probe ab, löst sie in etwa 120 ccm Wasser, fügt 3–4 Tropfen Methylorangerelösung hinzu und titirt nun in der Kälte mit Normal-Salzsäure bis zur Rothfärbung. Jeder ccm Normal-säure zeigt = 2 Proc. Na_2CO_3 an.

Diese Bestimmung giebt den Alkali-Titer der wasserfreien Soda an. Um über den Werth einer Soda völlig ins Reine zu kommen, muss ausserdem noch der Glühverlust bestimmt werden.

II. Natrium carbonicum (Austr. Germ. Helv.). **Natrium carbonicum purum.** Carbonate de soude pur cristallisé (Gall.). Sodii Carbonas (Brit. U-St.). Natrium carbonicum crystallinum. Krystallisirtes Natriumkarbonat. Sal Sodae depuratum. Sel de soude cristallisé. $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 10\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 280.

Darstellung. Man löst 100 Th. gute krystallisirte Soda in 30–35 Th. siedend-heissem Wasser und rührt die Lösung um, bis sie zu einem Krystallbrei erstarrt. Diesen bringt man in einen Deplacir-Trichter, lässt die Mutterlauge ablaufen, giesst nun bisweilen kleine Mengen recht kalten Wassers auf die Krystalle und prüft gelegentlich die abtropfende Flüssigkeit auf Chlor und Schwefelsäure. Wenn diese nur noch in geringen Mengen vorhanden sind, löst man das Salz in etwa 50 Th. siedendem destillirtem Wasser, filtrirt die Lösung und lässt sie bei 15–20° C. krystallisiren. Die Krystalle bringt man in den Deplacir-Trichter, lässt sie abtropfen, wäscht sie noch 2–3mal mit wenig kaltem Wasser nach und trocknet sie alsdann auf Filtrirpapier bei gewöhnlicher Temperatur. — Die Mutterlauge giebt beim Einengen nochmals brauchbare Krystalle, die alsdann verbleibende Lauge wird eingedampft und das hinterbleibende Salz zur rohen Soda gegeben.

Aus sehr kalten wässrigen Lösungen krystallisirt das Natriumkarbonat mit mehr Krystallwasser, aus sehr concentrirten und sehr heissen Lösungen dagegen mit weniger Krystallwasser.

Eigenschaften. Aus der nicht zu concentrirten wässrigen Lösung krystallisirt bei gewöhnlicher Temperatur das Natriumkarbonat in grossen, durchsichtigen, spitzen, monoklinen Krystallen von der Zusammensetzung $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 10\text{H}_2\text{O}$ und dem spec. Gew. 1,45.

Es löst sich unter Temperaturniedrigung in etwa 1,6 Th. Wasser von 15° C. oder in 0,2 Th. siedendem Wasser, nicht in Weingeist. Die wässrige Lösung schmeckt laugenhaft, bläut rothes Lackmuspapier und entbindet auf Zusatz von Säure reichlich Kohlensäure. An trockner Luft verwittern die Krystalle zunächst oberflächlich, allmählich zerfallen sie vollständig zu einem weissen Pulver $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 2\text{H}_2\text{O}$. Wird krystallisirtes Natriumkarbonat erhitzt, so schmilzt es bei 34° C. unter theilweiser Ausscheidung der Verbindung $\text{Na}_2\text{CO}_3 + \text{H}_2\text{O}$. Die nämliche Verbindung wird erhalten, wenn man eine gesättigte Lösung von Natriumkarbonat bei Temperaturen über 33° C. krystallisiren lässt. Ein Salz der Zusammensetzung $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 7\text{H}_2\text{O}$ scheidet sich in Rhomboëdern aus, wenn man eine warm gesättigte Lösung bei Luftabschluss erkalten lässt. Beim Erhitzen auf 100° C. wird das Natriumkarbonat wasserfrei, es hinterbleibt Na_2CO_3 , welches bei höherer Temperatur schmilzt. — Die Existenz verschiedener Hydrate des Natriumkarbonats, ihre abweichende Löslichkeit und ihre Bildung und Zersetzung bei verschiedenen Temperaturen bedingt, dass das Natriumkarbonat eigenthümliche Löslichkeitsverhältnisse zeigt. Die Löslichkeit des Natriumkarbonats in Wasser steigt nämlich mit zunehmender Temperatur und zwar bis 34° C. Bei 34° C. ist die Löslichkeit am grössten (Löslichkeits-Optimum), über 34° C. wird die Löslichkeit geringer. Eine bei 34° C. gesättigte Lösung trübt sich daher beim weiteren Erwärmen. Dies beruht darauf, dass die in höheren Temperaturen sich bildenden Salze mit geringerem Wassergehalte eine geringere Löslichkeit besitzen als das Salz mit 10 H_2O . Beim Abkühlen auf 34° C. bildet sich dies Salz wieder zurück und geht in Lösung.

Specifische Gewichte wässeriger Lösungen von Natriumkarbonat bei 15° C.
Nach GERLACH.

Proc. an Na_2CO_3 + $10\text{H}_2\text{O}$	Spec. Gew. bei 15° C.	Proc. an Na_2CO_3 + $10\text{H}_2\text{O}$	Spec. Gew. bei 15° C.	Proc. an Na_2CO_3 + $10\text{H}_2\text{O}$	Spec. Gew. bei 15° C.	Proc. an Na_2CO_3 + $10\text{H}_2\text{O}$	Spec. Gew. bei 15° C.	Proc. an Na_2CO_3 + $10\text{H}_2\text{O}$	Spec. Gew. bei 15° C.
1	1,004	9	1,035	17	1,066	25	1,099	33	1,130
2	1,008	10	1,039	18	1,070	26	1,104	34	1,135
3	1,012	11	1,043	19	1,074	27	1,106	35	1,139
4	1,016	12	1,047	20	1,078	28	1,110	36	1,143
5	1,020	13	1,050	21	1,082	29	1,114	37	1,147
6	1,023	14	1,054	22	1,086	30	1,119	38	1,150
7	1,027	15	1,058	23	1,090	31	1,123		
8	1,031	16	1,062	24	1,094	32	1,127		

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung ($1 = 50$) werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (dunkle Färbung = Kupfer, Blei, Eisen, weisse Trübung = Zink). 2) Nach dem Uebersättigen mit Salpetersäure werde sie weder durch Baryumchlorid (Schwefelsäure), noch durch Silbernitrat (Chlor) verändert. 3) Wird 1 g Natriumkarbonat mit Natronlauge erhitzt, so soll Ammoniakgeruch nicht wahrzunehmen sein. Das Ammoniak kann aus dem Ammoniak-Sodaprocess herrühren. 4) Man löst 20 g Natriumkarbonat in Wasser zu 500 cem. Verdünnt man 50 cem dieser Lösung mit 50 cem Wasser und fügt 3—4—5 Tropfen Methylorangelösung hinzu, so sollen zur Neutralisation, d. h. bis zum Eintritt der Rothfärbung, nicht weniger als 14 cem Normalsalzsäurelösung erforderlich sein, wodurch $2,002 \text{ g Na}_2\text{CO}_3 + 10\text{H}_2\text{O}$ angezeigt werden. Bei verwittertem Salz kann der Säureverbrauch merklich steigen. Die Titration ist in der Kälte auszuführen.

Anwendung. Natriumkarbonat stumpft, innerlich gegeben, die Säure des Magens ab. Da es in das Blut übergeht, so macht es dieses alkalisch und wirkt infolge dessen schleimlösend, säuretilgend, harntreibend. Der Harn wird alkalisch. Man giebt es unter den gleichen Verhältnissen wie *Natrium bicarbonicum*, zieht aber das letztere vor. Sehr häufig ist dagegen der Gebrauch zu Saturationen seit der Aufnahme der *Potio Riceri* in die Pharmacopöen.

Ausserlich benutzt man es zu Waschungen, Augewässern, Mund- und Gurgelwässern, zu Inhalationen.

Natrium carbonicum siccum (Germ.). **Natrium carbonicum dilapsum** (Austr.). **Sodii Carbonas exsiccatus** (Brit. U-St.). Gepulvertes Natriumkarbonat. Getrocknetes Natriumkarbonat.

Das Präparat wird dargestellt dadurch, dass man das reine krystallisirte Natriumkarbonat bei 25—30° C. verwittern lässt, bis es sein Krystallwasser bis zu einem bestimmten Maasse abgegeben hat. 100 Th. krystallisirtes Natriumkarbonat sollen dabei verlieren nach Germ. und U-St. = 50 Proc. Krystallwasser, nach Austr. mindestens 60 Proc. und nach Brit. 63 Proc.

Darstellung. In grossen reinen tarirten Papierbeuteln breite man das in einem porcellanen Mörser grob zerstoßene Salz in dünner Schicht aus, bemerke auf dem Beutel das Gewicht des krystallisirten Salzes und lege ihn in Siebböden oder auf trockne Bretter an einen Ort von mittlerer Temperatur (16—20° C.) fünf Tage hindurch, und wende während dieser Zeit den Beutel einige Male um. Dann bringe man den Beutel, wenn das Gewicht des Salzes noch nicht um die Hälfte geringer geworden wäre, in eine wärmere Atmosphäre (40—50° C.). Ist die Darstellung nicht eilig, so lässt man es am ersten Orte länger liegen, bis das Gewicht etwa die Hälfte des krystallisirten Salzes beträgt. In einem warmen porcellanen Mörser zerreibt man die weisse pulvrige Masse und hebt sie in gut verstopften Flaschen vor Feuchtigkeit geschützt auf. Bei der Darstellung dieses zerfallenen Salzes ist zu beachten, dass das officinelle krystallisirte Salz schon bei 34—35° C. in seinem Krystallwasser schmilzt.

Zur völligen Entwässerung kann man das Salz, wenn es die Hälfte seines Gewichtes an Krystallwasser verloren hat, im Wasserbade austrocknen.

Eigenschaften. Ein sehr weisses Pulver, welches sich in Wasser unter Selbst-erwärmung auflöst. Die wässrige Lösung hat die Eigenschaften derjenigen des krystallirten Salzes. Das Präparat der Germ. und U-St. entspricht etwa der Formel $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 2\text{H}_2\text{O}$, die Präparate der Austr. und Brit. sind annähernd wasserfreies Natriumkarbonat.

Prüfung. Die Prüfung erfolgt in gleicher Weise wie diejenige des krystallirten Salzes, doch verwendet man nur halb so konzentrierte Lösungen. — Zur Neutralisation von 1 g des Präparates der Germ. und U-St. sind — Methylorange als Indikator — nicht weniger als 14 cem Normal-Salzsäure erforderlich.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, da das Salz aus der Luft Feuchtigkeit annimmt.

Anwendung. Das getrocknete Natriumkarbonat ist für Pulvermischungen bestimmt. Wenn der Arzt zu Pulvermischungen auch nur Natrium carbonicum verordnet, so ist doch stets Natrium carbonicum siccum zu dispensiren. Uebrigens wird dieses Präparat nur selten verordnet, weil der Arzt in der Regel dem Natriumbikarbonat den Vorzug giebt.

Natrium-Kallum carbonicum. Natrium-Kallumkarbonat. Eine Mischung aus 106 Th. wasserfreiem Natriumkarbonat und 138 Th. Kaliumkarbonat. Sie dient in der Analyse zu Aufschliessungsschmelzen (auch Hepar-Schmelzen) und hat vor dem Natriumkarbonat den Vortheil, leichter schmelzbar zu sein als dieses.

Ammonia, ein Waschmittel von M. v. KALKMANN-Heidelberg. Besteht aus Rückständen der Sodafabrikation und enthält neben Kalk- und Thonerdesilikat Soda und etwas Calciumsulfid. Nach B. FISCHER: Feuchtigkeit 3,92, Kieselsäure 25,95, Calciumoxyd 33,22, Natriumkarbonat 18,75, Thonerde + Eisenoxyd 8,70, Magnesiumoxyd 4,24, Schwefelsäure (SO_3) 1,17, Chlor 5,99, Calciumsulfid 2,20, Nicht bestimmt 5,86 Proc.

BARRELLI'S Magenpulver. Natriumbikarbonat 93,0, Natriumchlorid 4,0, Calciumkarbonat 3,0, Pepsin 5,0.

Berliner Hefenmehl, I Weinstein 4,0, Natriumkarbonat 2,0, Mehl 1,0. Oder II Weinstein 15,0, Natriumbikarbonat 18,0, Stärkemehl 16,0.

Dr. GOEHLIS' Speisepulver. Natriumbikarbonat 80,0, Kaliumbicitrat 12,0, Natriumchlorid 1,0, Ammoniumchlorid 0,1, Calciumkarbonat 6,1. B. FISCHER.

Hot-Sodawater. Auf $\frac{1}{4}$ Flasche Sodawasser giebt man 20 Tropfen Spanischpfefferliktur.

Lessive Phoenix, ein Waschpulver. Enthält 35 Proc. Wasser, 5 Proc. Seifenpulver (wasserfrei), 55 Proc. Natriumkarbonat Na_2CO_3 und 5 Proc. Natronwasserglas (B. FISCHER).

Solution antidiabétique von MOREAU in Lyon. Eine mit Cochenille roth gefärbte Lösung von 2,5 Th. Natriumbikarbonat in 10 Th. Glycerin und 87,5 Th. Wasser.

STRUBE'S Sodawasser enthält in 1 Liter = 1,25 g Natriumkarbonat (Na_2CO_3) und 1,75 Th. Natriumchlorid.

Tergolith, ein Reinigungsmittel besteht aus Wasser 24 Proc., Seife 52 Proc. und 24 Proc. eines in Alkohol unlöslichen Rückstandes, der mit Ammonia identisch sein dürfte. B. FISCHER.

Universal-Waschmittel von HESKEL & Co. in Aachen. Besteht aus Natronwasserglas, dem 1 Proc. Stärke und 1 Proc. Seife zugesetzt sind.

Waschkristall ist die krystallisirte Soda des Handels, häufig genug mit Natriumsulfat versetzt.

Waschpulver Lessive. Besteht aus 30 Proc. Wasser, 8 Proc. Seifenpulver (trocken), 45 Proc. Natriumkarbonat Na_2CO_3 und 17 Proc. Natronwasserglas.

Waschsoda von HESKEL & Co. Eine eingedampfte Mischung von Natriumsilikat und Natriumkarbonat.

Wiener Speisepulver. Eine Mischung aus 1 Th. natürlichem Karlsbader Salz und 3 Th. Natriumbikarbonat.

Wiesbadener Glehtwasser. Eine Auflösung von 7,5 g Natriumbikarbonat in 1 l Wiesbadener Kochbrunnen.

III. Natrium bicarbonicum (Germ. Helv.). Natrium hydrocarbonicum (Austr.). Sodii Bicarbonas (Brit. U-St.). Bicarbonate de soude (Gall.). Natrium carbonicum acidulum. Natriumbikarbonat. Doppeltkohlensaures Natrium. Zweifach-kohlensaures Natrium. Sel de Vichy. Bullrichs Salz. NaHCO_3 . Mol. Gew. = 84. Dieses Salz kommt in zwei Sorten in den Handel, als reines Natriumbikarbonat, welches die Pharmakopöen aufgenommen haben und welches hier behandelt ist, und als sog. englisches Natriumbikarbonat, von welchem weiter unten die Rede sein wird.

Die Darstellung des officinellen Natriumbikarbonats erfolgt in chemischen Fabriken durch Einleiten von Kohlensäure in concentrirte Lösungen von Natriumkarbonat. Das auskrystallisirende Natriumbikarbonat wird nach dem Abtropfen der Mutterlauge mit kaltem Wasser gewaschen, bei gewöhnlicher Temperatur bez. im Kohlensäurestrom getrocknet, dann gepulvert und schliesslich nochmals der Einwirkung von Kohlensäure unterworfen.

Eigenschaften. Das Natriumbikarbonat bildet entweder weisse, krystallinische Krusten oder ein weisses, krystallinisches Pulver, welches aus kleinen, schiefen, vierseitigen Tafeln besteht. Spec. Gew. der Krystalle bei $16^{\circ}\text{C.} = 2,29$. Es ist geruchlos, von mildem, nur schwach alkalischem Geschmacke und löst sich in 12–13 Th. Wasser von 15°C. , nicht in Weingeist. Die unzersetzte wässerige Lösung des reinen Natriumbikarbonats bläut rothes Lackmuspapier schwach, röthet aber Phenolphthaleinlösung nicht.

In krystallisirtem Zustande (also in Scherben oder Krusten) ist das Natriumbikarbonat an der Luft beständig. Das Pulver giebt schon beim Liegen an der Luft oder in einer feuchten Atmosphäre, namentlich, wenn es in dünner Schicht ausgebreitet wird, Kohlensäure ab. Durch Erwärmen wird allmählich die Hälfte der vorhandenen Kohlensäure ausgetrieben, bei $350\text{--}400^{\circ}\text{C.}$ hinterbleibt wasserfreies Natriumkarbonat Na_2CO_3 .

Wird Natriumbikarbonat mit Wasser von niedriger Temperatur übergossen, so löst es sich ohne Veränderung auf. Aber aus dieser Lösung wird schon durch geringfügige Ursachen Kohlensäure abgespalten, wobei ein entsprechender Theil des Natriumbikarbonats in Natriumsesquikarbonat (siehe weiter unten) übergeht. Solche Ursachen sind: heftiges Schütteln der Lösung, Erwärmen derselben.

Durch Säuren wird das Natriumbikarbonat unter Freiwerden von Kohlensäure zerlegt. 1 g Natriumbikarbonat liefert etwa 270 cem Kohlensäuregas.

Prüfung. Diese erstreckt sich auf einen Gehalt an Verbindungen des Kaliums, Ammoniak, Natriumkarbonat, Metalle, Sulfate, Thiosulfate, Rhodanide und Chloride. Diese Verunreinigungen treten besonders dann auf, wenn ein nach dem Solvay'schen Ammoniakverfahren dargestelltes Natriumbikarbonat vorliegt. — 1) Durch ein Kobaltglas betrachtet, darf die nicht leuchtende Flamme nur ganz vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kalisalze). — 2) Wird 1 g Natriumbikarbonat im Probirrohre erhitzt, so darf der Geruch nach Ammoniak nicht auftreten. (Hierdurch wird noch etwa 0,5 Proc. Ammoniumkarbonat angezeigt). Sollte auf völlige Abwesenheit zu prüfen sein, so würde dies durch Nessler'sches Reagens zu geschehen haben. — 3) 1 g des über Schwefelsäure getrockneten Natriumbikarbonats soll beim Glühen nicht mehr als 0,638 g Rückstand hinterlassen. Da reines Natriumbikarbonat 0,631 g Glührückstand hinterlässt, so wird hierdurch ein Gehalt von rund 2 Proc. Natriumkarbonat Na_2CO_3 zugelassen. — 4) Löst man 1 g Natriumbikarbonat bei nicht über 15°C. in 20 cem Wasser unter Vermeidung heftigen Schüttelns auf, so soll die Lösung durch Zusatz von 3 Tropfen Phenolphthaleinlösung gar nicht oder ganz schwach geröthet werden. Eine etwa auftretende Röthung soll durch Zusatz von 0,2 cem Normal-Salzsäure verschwinden. Auch durch diese Prüfung wird der Maximalgehalt an Natriumkarbonat auf 2 Proc. Na_2CO_3 begrenzt. — 5) Die mit verdünnter Essigsäure übersättigte Lösung (1 = 20) werde durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert (Metalle, wie Blei, Kupfer, Zink) und durch Baryumchloridlösung vor Ablauf von 2 Minuten höchstens schwach opalisirend getrübt (Sulfate, von denen Spuren zuzulassen sind). Die mit verdünnter Salpetersäure übersättigte wässrige Lösung (1 = 50) sei klar. Sie werde durch Silbernitrat nach Ablauf von 10 Minuten höchstens schwach opalisirend getrübt (Chloride, von denen Spuren zuzulassen sind) und durch einen Tropfen Ferriehloridlösung nicht röthlich gefärbt (Rhodanide aus dem Solvay-Process herrührend).

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Glasgefässen vor Feuchtigkeit und Staub wohl geschützt, an einem nicht zu warmen Orte. Will man Verlusten von Kohlensäure vorbeugen, so füllt man die mit Natriumbikarbonat gefüllten Gefässe mit reiner Kohlensäure, falls sie nicht verschliessbar sind.

Anwendung. Natriumbikarbonat findet besonders als säureabstumpfendes Mittel (Antacidum) Verwendung. Aeusserlich zu Mund- und Gurgelwässern bei Säurebildung im Munde und bei Croup, zu Inhalationen bei Katarrhen der Luftwege mit zähem Schleim. Innerlich namentlich, um die Magensäure abzustumpfen, bei verschiedenen Dyspepsien, bei harnsaurer Diathese (s. *Lithium carbonicum*), Gicht, chronischem Rheumatismus, Blasenkatarrh. — Von den zur Gewohnheit werdenden Gebrauche grösserer Dosen von Natriumbikarbonat ist abzurathen. — Lösungen von Natriumbikarbonat müssen aus den unter Eigenschaften angegebenen Gründen stets unter Ausschluss jeder Erwärmung hergestellt werden.

Natrium bicarbonicum venale. **Natrium bicarbonicum Anglicum.** Englisches Natriumbikarbonat. Unter diesen Namen wird das beim Solvay'schen Ammoniak-Sodaprozess als Zwischenprodukt auftretende Natriumbikarbonat in den Handel gebracht. Es stellt ein sehr weisses, schön aussehendes Pulver dar, enthält aber erhebliche Mengen von Natriumkarbonat und namentlich Ammoniumkarbonat (von letzterem kann es durch einfaches Auswaschen nicht befreit werden), ausserdem in grösseren oder geringeren Mengen die auf S. 442 angegebenen Verunreinigungen.

Es darf in der Rezeptur nicht verwendet werden. Seiner Abgabe im Handverkauf für die Zwecke der Therapeutik und zum technischen Gebrauche steht nichts im Wege, doch signire man die Aufbewahrungsgefässe deutlich als „Natrium bicarbonicum technicum“.

Natrium sesquikarbonat, anderthalbfach-kohlensaures Natrium $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 2[\text{NaHCO}_3]$.

Stellt man mit Hilfe von Wasser, welches wärmer als 70°C . ist, eine gesättigte Lösung von Natriumbikarbonat dar, oder dampft man die kaltgesättigte Lösung des Natriumbikarbonates bei höherer Temperatur als 70°C . ein, so scheiden sich Krystalle von Natriumsesquikarbonat und zwar $\text{Na}_2\text{CO}_3 \cdot 2[\text{NaHCO}_3] + 3\text{H}_2\text{O}$ ab. Diese Verbindung ist identisch mit der in den Natronseen sich absetzenden Trona oder Urao-Soda.

Aqua Sodae carbonicae.		
Sodawasser.		
Rp. Natrii carbonici crystalli	100,0	
Natrii chloridi	100,0	
Aquae	Litras	100,0
Acidi carbonici	q. s.	
Balscum alkalinum forte.		
Rp. Natrii carbonici crudi	1000,0	
Aquae	Litras	250,0
Injectio lithontriplica.		
Rp. Natrii carbonici crystalli	1,0	
Saponis medicati	2,0	
Aquae destillatae	100,0	

Einspritzung zur Lösung der Harnkonkretionen.

Liquor Sedii Boratis compositus.		
DODDLE'S Solution (Nat. form.).		
Rp. Boracis		
Natrii bicarbonici	aa	15,0 g
Acidi carbonici		3,0 g
Glycerini		25,0 ccm
Aquae	q. s. ad	1,0 l.

Mistura antidiphtherica		
VOIGUET'S et KUCHENMEISTER.		
Rp. Natrii carbonici puri		
Natrii nitrici	aa	5,0
Aquae destillatae		120,0
Simpli Amygdalarum		30,0

Mistura Natrii bicarbonici. (Form. Berol.)		
Rp. Natrii bicarbonici		10,0
Tincturae Aconiti		5,0
Glycerini		10,0
Aquae	q. s. ad	200,0

Mistura Sodae et Menthae.		
Soda-Mint (Nat. form.).		
Rp. Natrii bicarbonici		5,0
Spiritus Ammonii aromatici		10,0 ccm
Aquae Menthae	q. s. ad	1000,0 ccm.

Natrokrema.		
Rp. Natrii carbonici crystalli		250,0
Natrii chloridi		45,0
Kalii bromati		
Kalii jodati	aa	1,5
Natrii sulfurici crystalli		
Magnesi sulfurici crystalli	aa	5,0
Aluminis		0,5
Aquae destillatae	Litras	30,0

Mixta impraegnata
Acidi carbonici voluminibus tribus

Natrokrema VETTER.		
Rp. Kalii chloridi [KCl]		4,5
Kalii sulfurici		5,5
Kalii bromati		0,05
Kalii jodati		0,01
Natrii chloridi		200,0
Natrii carbonici crystalli		150,0
Calcii chloridi crystalli		
Magnesi chloridi crystalli	aa	30,0
Natrii silicici		10,0
Aluminis		0,01
Aquae	Litras	100,0
Acidi carbonici voluminis tria		
ad quant.		

Pillulae digestivae DODDLE.		
Rp. Natrii bicarbonici		
Saponis medicati	aa	10,0
Fructus Capaei annui		1,0
Piant. cum aqua pillulae		150

Pilulae lithodiatylosae.
 Rp. Natrii carbonici alci 15,0
 Lithi benzoici
 Honigs aa 10,0
 Saponis medicati
 Extracti Gerdani aa 5,0
 Pulveris aromatici q. s.
 Flank pilulae 300, pulveris aromatico conspergenda. Täglich dreimal 5—10 Pillen bei hartem Stuhl.

Pulvis dentifricus alkalinus.
 Alkalisches Zahnpulver.
 Rp. Natrii bicarbonici
 Talc Venetian
 Bolli Armeniac aa 20,0
 Oel Menthae piperitae gtt. X.

Pulvis halodiatylosus KLEMPERER.
 Rp. Natrii bicarbonici 80,0
 Kali chlorat [KCl] 15,0
 Calcii phosphoric 10,0
 Ferri pyrophosphoric
 Magnesiae ustae aa 7,5
 Calcii fluorat
 Acid. citrici puri aa 2,0
 Mehrmals täglich eine Messerspitze zur Hebung und Erhaltung der Körperkräfte.

Pulvis Vichyanus.
 Poudre de Vichy.
 Rp. Natrii bicarbonici 10,0
 Natrii chlorat 0,5
 Calcii chlorat crystall.
 Natrii sulfurici alci aa 0,5
 Magnesii sulfurici alci 0,15
 Ferri sulfurici alci 0,005.
 Eine Portion für 600 ccm Sodawasser.

Saccharum alkalinum.
 Vichyanischer Saccharokali de Biondes.
 Rp. Natrii bicarbonici 5,0
 Sacchari albi 25,0.

Sodii Bicarbonas saccharatus (Nat. Germ.).
 Rp. Natrii bicarbonici 50,0
 Sacchari 10,0.

Sirupus alkalinus.
 Rp. Natrii bicarbonici 4,0
 Sirupi Sacchari 95,0.

Sirupus alkalinus Bazin.
 Rp. Natrii bicarbonici 15,0
 Sirupi Sacchari 120,0.
 Man löst unter schwachem Erwärmen und Umrühren allmählich bei Handeiden und Gicht.

Trochisci Natrii bicarbonici.
 Pastilles de Vichy. Pastilles d'Hauterive. Vichy-Pastillen. Bitter Pastillen. Argente Pastillen.

I. Sodapastillen (Glaub. V.).
 Rp. Sacchari albi 340,0
 Natrii bicarbonici 18,0
 Magnesii carbonici 80,0
 Oel Menthae 1,0
 Mit einer Mischung aus gleichen Theilen weissen Sirup und verdünntem Weingeist werden Pastillen von 1,0 g geformt.

II. Pastilli Natrii bicarbonici (Ergänz.).
 Rp. Natrii bicarbonici 10,0
 Sacchari albi 90,0.
 Zu 100 Pastillen.

III. Pastilli e Natrio hydrocarbonico (Amat.).
 Rp. Natrii bicarbonici 5,0
 Sacchari albi 45,0
 Oel Menthae gtt. II.
 Spiritus dilut. q. s. für 80 Pastillen.

IV. Tablettes de Bicarbonas de soude (Gall.).
 Rp. Natrii bicarbonici 30,0
 Sacchari albi 75,0
 Mucilaginis Tragacanthae 90,0.
 Man formt Pastillen von 1 g Schwere. Sie können aromatisirt werden mit: Oleum Anisi, Oel. Menthae piperitae, Aqua florum Aurantii, Aqua Rosae, Tinctura Vanillinae.

V. Künstliche Vichy-Pastillen (Helv.).
 Rp. Natrii bicarbonici 100,0
 Tragacanthae pulv. 10,0
 Oel. Menthae 1,0
 Sacchari 890,0
 Aquae 80,0.
 Man formt Pastillen von 1 g Schwere.

VI. Trochisci Sodii Bicarbonatis (U.S.).
 Rp. Natrii bicarbonici 20,0
 Sacchari albi 60,0
 Saccharum moschatarum 1,0
 Mucilaginis Tragacanthae q. s.
 Für 100 Pastillen.

VII. Pulvis digestivus alkalinus equorum.
 Rp. Natrii bicarbonici
 Natrii sulfurici diluat
 Salis sulfuris aa 10,0.

Darunter takes doses decem. Ein Pulver dem Hauptfutter beizumischen (bei mangelnder Fresslust und ungenügender Absonderung des Darmkanals bei Pferden).

Natrium chloratum.

I. Natrium chloratum. Natrium chloratum. Sal commune. Murias Sodae. Natriumchlorid. Chlornatrium. Chlorure de sodium. Sodii Chloridum. NaCl. Mol. Gew. = 58,5.

A. Sal Gemmae. Sal montanum. Sal fossile. Steinsalz. Bergsalz. Das natürlich vorkommende, farblose Steinsalz in grossen würflichen Krystallen oder in dichten krystallinischen Massen, spaltbar nach den Flächen des Würfels, mit muschligem Bruch. Es wird zuweilen in den Apotheken gefordert, indem es noch in alten Vorschriften für Zusammensetzungen verschiedener Volkamedicinen aufgeführt ist.

B. Sal marinum (Ergänzb.). Seesalz. Meersalz. Boysalz. Ist das ancoine, in den südlichen Küstenländern in den sogenannten Salzgärten aus dem Meerwasser durch freiwilliges Verdunsten desselben in der Sonnenhitze abgeschiedene Salz. Es hat einen bitterlichen Geschmack, bildet grössere Krystalle als das Kochsalz und enthält neben unbedeutenden Spuren Jod- und Brommetallen mehrere Procente Natriumsulfat, Natriumsulfat, Magnesiumsulfat, Calciumsulfat, Magnesiumchlorid, zuweilen auch Spuren Blei- und Kupferverbindungen. Endlich ist es nie rein weiss, meist grau oder gelblich und gewöhnlich hygroskopisch. Aus letzterem Grunde wird es in steinzeugenen oder hölzernen Gefässen zu einem trocknen Orte aufbewahrt. Nach L. Schramm hat das Seesalz folgende mittlere Zusammensetzung: Calciumsulfat 1,71, Magnesiumsulfat 0,11, Magnesiumchlorid 0,19, Natriumchlorid 97,83, Wasser 0,55, Eisenoxyd und Thonerde 0,11. In Frankreich versteht man unter „*Sel marin*“ nicht das Seesalz, sondern das Kochsalz.

Das Seesalz wird zu Bädern verwendet. Zu einem Vollbade 3–6 kg, zu einem Fussbade 1–1,5 kg.

Sal marium depuratum. Gereinigtes Seesalz. Man löst 1 Th. Seesalz in 3 Th. Wasser und dampft die filtrirte Lösung zur Trockne. Wird als Zusatz zu Gurgelwässern verordnet.

C. Natrium chloratum crudum. Sal commune. Sal culinare. Kochsalz. Salz. Das in den Salinen dargestellte Salz, wie es als Kochsalz in Deutschland in den Handel kommt. Es bildet ein weisses, mehr oder weniger grobkörniges Pulver, aus kleinen würflichen Krystallen bestehend. Die fremden Salze, mit welchen es verunreinigt ist, betragen 1–8 Proc. Enthält es Magnesiumchlorid, so es ist gewöhnlich mehr oder weniger feucht. Es ist hin und wieder mit Spuren Zink verunreinigt angetroffen worden.

Fabriksalz. Denaturirtes Salz. Zu technischen Zwecken wird Kochsalz, z. B. an chemische Fabriken, steuerfrei in denaturirtem Zustande abgegeben. Als Denaturierungsmittel benutzt man je nach dem Zwecke, welchem das Salz dienen soll, verschiedene Substanzen. Für Viehsalz aus Siedesalz = $\frac{1}{4}$ Proc. Eisenoxyd und $\frac{1}{2}$ Proc. Wermutpulver, für Viehsalz aus Steinsalz = $\frac{1}{2}$ Proc. Eisenoxyd und $\frac{1}{2}$ Proc. Wermutpulver. An Stelle von Wermut kann auch Holzkohlenpulver verwendet werden. Für Dängesalz wird 1 Proc. Russ vorgeschrieben. Von sonstigen Denaturierungsmitteln werden für gewerbliche Zwecke häufiger verwendet: 1 Proc. Schwefelsäure, $\frac{1}{2}$ Proc. Petroleum, 4 Proc. Eisenvitriol, 1 Proc. Seifenpulver, 1 Proc. Kienruss und $\frac{1}{2}$ Proc. Kienöl.

D. Natrium chloratum purum. Sal culinare depuratum. Natrium chloratum (Germ. Helv.). Chlorure de sodium purifié (Gall.). Sodii Chloridum (Brit. U-St.). Gereinigtes Natriumchlorid. Gereinigtes Kochsalz. Zu seiner Darstellung fällt man aus einer Lösung von 1 Th. Kochsals in 6 Th. Wasser die verunreinigenden Erden (Kalk und Magnesia) durch Zusatz von Natriumkarbonat in der Hitze. Man filtrirt die Lösung, säuert das Filtrat schwach mit Salzsäure an und dampft es ein, bis die Hauptmenge des Kochsalzes in Form von Krystallen sich abgeschieden hat. Man sammelt diese, lässt sie abtropfen, wäscht sie mit kleinen Mengen kalten Wassers nach und trocknet sie alsdann. Die Mutterlauge wird verworfen. — Enthält das Kochsalz Sulfate, so fällt man aus der Lösung durch Zusatz von Baryumchlorid in mässigem Ueberschusse die Schwefelsäure als Baryumsulfat. Alsdann fällt man die vorhandenen Erden, einschliesslich des Baryums, durch Zusatz von Natriumkarbonat im Ueberschusse, lässt die Flüssigkeit sich klären, säuert die klare, event. filtrirte Lösung mit Salzsäure schwach an und dampft sie, wie vorher angegeben, ein.

Eigenschaften. Natriumchlorid krystallisirt in Würfeln, welche sich, falls sie an der Oberfläche der Lösung entstehen, in Form vierseitiger, treppenförmiger, innen hohler Pyramiden aneinander lagern. Durch gestörte Krystallisation erhält man es als grobkrySTALLINISCHES, aus Würfeln bestehendes Pulver.

Natriumchlorid ist geruchlos, von rein salzigem Geschmack. In kaltem wie in warmem Wasser ist es nahezu gleich löslich. 100 Th. Wasser lösen bei 0° C. = 35,5 Th., bei 15° C. = 36 Th., bei 100° C. = 39,6 Th. NaCl. Die wässrige Lösung ist neutral. In absolutem Weingeist ist Natriumchlorid unlöslich. — Unter – 10° C. krystallisirt aus der

wässrigen Lösung ein Salz $\text{NaCl} + 2\text{H}_2\text{O}$ in grossen, sechsseitigen Tafeln; dasselbe geht beim Liegen an der Luft in wasserfreie, würfelförmiges Salz über.

Werden Natriumchloridkrystalle erhitzt, so verknistern sie, indem die in den Krystallen eingeschlossene Mutterlauge die Krystalle auseinander sprengt. Man sehe sich vor, dass man von den umherspritzenden heissen Krystalltrümmern nicht verletzt wird. Bei Rothglühhitze schmelzen die Krystalle, zugleich aber verflüchtigt sich etwas Natriumchlorid. Natriumchlorid, welches Magnesiumchlorid enthält, reagirt nach dem Glühen alkalisch (infolge Bildung von Magnesiumoxychlorid), völlig reines Natriumchlorid ist auch nach dem Glühen neutral.

Prüfung. Das Vorhandensein eines Natriumsalzes erkennt man an der gelben Flammenfärbung, das Vorhandensein einer Chlorverbindung durch die weisse Fällung, welche auf Zusatz von Silbernitrat eintritt.

1) Durch ein Kobaltglas betrachtet darf die durch das Natriumchlorid erzeugte gelbe Natriumflamme gar nicht oder nur ganz vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kalium). — 2) Die wässrige Lösung (1 = 10) werde durch Schwefelwasserstoffwasser oder Schwefelammonium nicht verändert (Metalle wie Blei, Kupfer, Zink, Eisen). — 3) Die wässrige Lösung werde weder durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) noch durch Ammoniumoxalat, nach durch Zusatz von Natriumphosphatlösung vor Ablauf von 5 Minuten verändert (Abwesenheit von Kalk, während Spuren von Magnesia bei diesem Präparat als zulässig gelten müssen). — 4) Versetzt man 20 ccm der wässrigen Lösung mit 1 Tropfen Ferrichloridlösung und etwas Stärkelösung (nicht etwa Jodzinkstärkelösung!), so darf Blaufärbung nicht erfolgen (Jodide). — 5) 20 ccm der wässrigen Lösung dürfen durch Kaliumferrocyanidlösung weder blau (Eisen), noch roth (Kupfer) gefärbt werden.

Anwendung. Koncentrirte Kochsalzlösungen wirken auf Haut und Schleimhäute reizend. Resorption durch die Haut findet nicht statt. — Innerlich regen kleine Gaben den Durst und Appetit an, steigern die Sekretion des Magensaftes und wirken dadurch verdauungsbefördernd. Der Stoffwechsel und die Harnsekretion werden vermehrt, das Körpergewicht nimmt zu. Natriumchlorid ist ein normaler Bestandtheil aller Gewebssäfte des thierischen Körpers. Natriumchlorid wird in der Medicin fast ausschliesslich äusserlich angewendet zu Augenwässern, Waschungen, Inhalationen, Fussbädern und Vollbädern. Innerlich wird es dem Körper als Gewürz in gezüglichen Mengen, ausserdem auch durch das Trinkwasser und auch in Form von Mineralwässern zugeführt. Grössere Mengen giebt man zum Tödteten etwa verschluckter Blutegel.

Werden z. B. wie bei Inhalationen Natriumchlorid und Natriumkarbonat in wässriger Lösung zusammen verordnet, so achte man darauf, ob die Lösung klar bleibt; andernfalls ist eine entstehende Trübung (MgCO_3) abzufiltriren.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen in nicht allzufeuchter Luft. In feuchter Luft kann das Natriumchlorid zerfliessen.

E. Natrium chloratum purissimum pro analysi. Völlig rein erhält man das Natriumchlorid, wenn man in seine kalt gesättigte, wässrige Lösung einen Strom gewaschenen Salzsäuregases bis zur Sättigung einleitet. Es fällt alsdann in Form eines rein weissen Krystallmehles aus, welches man mit Salzsäure wäscht und schliesslich von der anhaftenden Salzsäure entweder durch schwaches Glühen oder durch Umkrystallisiren aus Wasser befreit. Zur Darstellung kleinerer Mengen kann man die kaltgesättigte Kochsalzlösung auch direkt mit dem 2fachen Volumen offeinerer oder besser rauchender Salzsäure fällen. — Ein so gereinigtes Natriumchlorid eignet sich besonders zur Titerstellung der massanalytischen Silbernitratlösung.

Englisches Speisesalz ist ein sehr reines, grobkörniges Kochsalz, welches nicht hygroscopisch und deshalb zum Füllen der Salzaurebüchsen geeignet ist.

Kochsalzlösung, physiologische. A. die gebräuchlichste Vorschrift: *Natrii chlorati puri* 6,0, *Aquae destillatae* 1000,0. B. die weniger gebräuchliche: *Natrii chlorati puri* 4,0, *Natrii carbonici crystall.* 8,0, *Aquae* 1000,0.

Kryohydrate nennt man bei bestimmter Temperatur erstarrende Salzlösungen. TAVEL'sche Lösung zum Sterilisiren der Seide. Natrii chlorati 7,5, Natrii carbonici siccii 2,5, Aquae q. s. ad 1 Liter.

Aqua marina.

I.

Badewasser für Aquarien.
S. Bd. I, S. 340

II.

Badewasser zu Bädern.

Rp. Salis culinaris	4000,0
Magnesi sulfurici crystall.	1000,0
Calcii chlorati crystall.	100,0
Kali sulfurici	25,0
Kali bromati	
Kali jodati	aa 1,0
Aquae communis	500,0—400,0 l

Clyma commune.

Enema salinum.

Rp. Decocti Hordei axoricati	10,0	150,0
Salis culinaris	10,0	
Olci Olivae	15,0	

Erwärmt und geschüttelt zu einem Klystier.

Liquor inhalatorius cum Natrio chlorato
WALDENBURG.

Rp. Natrii chlorati	1,0—10,0
Aquae destillatae	500,0

Zum Inhaliren bei chronischen Catarrhen des Larynx, Pharynx, der Bronchien.

Maris ad balneum Bourbonne-les-Bains.

Bain de Bourbonne-les-Bains

Rp. Salis communis	3000,0
Calcii chlorati crystall.	800,0
Natrii sulfurici siccii	1000,0
Natrii bicarbonici	150,0
Kali bromati	15,0

fiat pulvis grossus. Detur ad os. Zu einem Vollbade.

Pulvis ophthalmicus KRAZE.

Rp. Salis collariae	
Concharum praeparatum	aa 5,0

fiat pulvis subtilissimus. Augenpulver bei Hornhautflecken.

Arznei der Dr. LORETHAL'schen Erben gegen Lungenschwindsucht. Eine 13proc. Kochsalzlösung, in welcher kleine Harzpartikel sich befinden. B. FISCHER.

Sodener Pastillen. Angeblich aus Salzen der Sodaner Mineralquellen bereitet, nach H. WILLEN nur aus 1 Th. Kochsalz und 19 Th. Zucker bestehend.

II. Natrium chloricum (Ergänzb.). Natriumchlorat. Chlorsaures Natrium. Chlorate de soude (Gall.). Sodli Chloras (U-St.). Natrium oxymeriatum. Natrium muriaticum hyperoxygenatum. NaClO_3 . Mol. Gew. = 106,5. Dieses Salz entspricht dem chlorsauren Kalium und darf mit dem Kochsalze (Natriumchlorid) nicht verwechselt werden.

Darstellung. Das Salz wird technisch durch Umsetzung von Calciumchlorat mit Natriumsulfat dargestellt. In kleineren Mengen kann es wie folgt gewonnen werden: Man mischt eine concentrirte Auflösung von 19,5 Th. Weinsäure mit einer Lösung von 18,3 Th. krystallisirtem Natriumkarbonat in 20 Th. heissem Wasser. Diese Lösung von Natriumbitartrat wird noch heiss mit einer heissen Lösung von 15 Th. Kaliumchlorat (KClO_4) in 50—60 Th. Wasser versetzt und das Ganze 24 Stunden zur Seite gestellt. Man filtrirt alsdann das ausgeschiedene Kaliumbitartrat ab, dampft das Filtrat zur Trockne, löst den Salzfückstand in möglichst wenig heissem Wasser und lässt die Lösung zur Krystallisation stehen.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige tetraëdrische Krystalle, geruchlos und luftbeständig, von kühlendem, salzigem Geschmacke. Es löst sich in 1 Th. kaltem oder 0,5 Th. siedendem Wasser, ferner in 100 Th. kaltem oder in 40 Th. siedendem Weingeist von 90 Vol. Proc. zu neutralen Flüssigkeiten. Die wässrige Lösung des Salzes färbt sich beim

Sal culinare testum.

Geröstetes Kochsalz.

Rp. Salis culinaris	100,0
Furnace Soale	10,0

Man erhitzt die Mischung unter Umrühren in einer eisernen Schale, bis sie in ein braunes Pulver übergegangen ist. Volksmittel gegen Intermitteus

Sal marinum factitium.

Sal maris compositum.

Künstliches Seesalz zu Bädern.

Rp. Kali bromati	
Kali jodati	aa 10,0
Calcii chlorati siccii	100,0
Magnesi sulfurici siccii	1000,0
Salis culinaris	5000,0

Spiritus Vini Gallici salinus.

Franzbranntwein mit Salz.

Rp. Spiritus Vini Gallici	100,0
Salis culinaris pulv.	5,0

Volkmittel bei Verbrennungen, Quetschungen, wunden Hautstellen, Kopfweh.

Sirupus Natrii chlorati

PÉTRA-SANTA.

Rp. Natrii chlorati	15,0
Simpli Sacchari	81,0
Aquae Lauracerati	4,0

Vol.

Fomentum salinum.

Salzwäsche.

Rp. Boll Armenae	250,0
Salis culinaris	100,0
Aceti	q. s.

ut fiat puls.

In fingerlicher Schleht aufzutreiben und wiederholt mit Essig zu befeuchten. Auf Gallen, Anschwellungen etc.

In fingerlicher Schleht aufzutreiben und wiederholt mit Essig zu befeuchten. Auf Gallen, Anschwellungen etc.

Erwärmen mit Salzsäure grüngelb und entwickelt reichlich Chlor. Am Platindraht in die nichtleuchtende Flamme gebracht, färbt Natriumchlorat diese gelb. — Das Salz gleicht in allen seinen Eigenschaften dem Kaliumchlorat, nur dass es an Stelle von Kalium das Metall Natrium enthält. Es entwickelt also beim Erhitzen für sich oder beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Sauerstoff. Beim Erhitzen oder Zusammenreiben mit leicht verbrennlichen bez. leicht oxydierbaren Substanzen, wie Schwefel, Schwefelantimon, Phosphor, Kork, Gerbsäure, Zucker, kann es ebenso wie bei dem Kaliumchlorat zu gefährlichen Explosionen kommen. Das Natriumchlorat ist daher mit der nämlichen Vorsicht zu behandeln wie das Kaliumchlorat (vergl. S. 186).

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung (1 = 20) werde weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, wie Blei, Kupfer), noch durch Ammoniumoxalat (Kalk), noch durch Silbernitrat (Chlor in Form von Chlorid) verändert. — 2) Die 33procentige wässrige Lösung scheide auf Zusatz von 33procentiger Kaliumacetatlösung (*Liquor Kali acetici*) einen krystallinischen Niederschlag nicht ab (Kaliumchlorat, s. Darstellung).

Aufbewahrung. Unter den nämlichen Bedingungen, bez. mit den gleichen Vorsichtsmaßregeln wie das Kaliumchlorat.

Anwendung. Man gibt es innerlich dreimal täglich in Gaben von 0,2—0,5—1,0 g als Alterans und Antiphlogisticum mit der gleichen Vorsicht wie das Kaliumchlorat. Grosse Gaben erzeugen Methämoglobin und können zum Tode führen. Aeusserlich in der nämlichen Weise zu Mund-, Gurgel- und Verbandwasser wie das Kaliumchlorat. Der Arzt verschreibe dieses Salz klar und deutlich als „*Natrium chloricum*“; der Apotheker hüte sich, das Salz trocken mit leicht entzündlichen Substanzen zusammenzurühren. Technisch findet es Verwendung beim Zeugdruck und bei der Fabrikation des Anilin-Schwarz.

Natrium hypophosphorosum.

† Natrium hypophosphorosum. Natriumhypophosphit. Unterphosphorigsaures Natrium. Hypophosphite de soude (Gall.). Sodli Hypophosphite (Brit. U-St.). $\text{NaH}_2\text{PO}_2 + \text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 106.

Darstellung. Man vermischt eine kalte Lösung von 1 Th. Calciumhypophosphit (s. Bd I, S. 561) in 10 Th. Wasser mit einer erkalteten Lösung von 1,68 Th. krystallisiertem Natriumkarbonat in 6 Th. Wasser. Nach dem Absetzen filtrirt man das entstandene Calciumkarbonat ab und bringt das Filtrat zur Trockne, indem man es entweder bei nicht über 50° C. eindunstet oder im Vacuum-Exsiccator eintrocknet. Der Salzlückstand kann durch Auflösen in 90proc. Alkohol und freiwilliges Verdunsten dieser Lösung zur Krystallisation gebracht werden.

Eigenschaften. Kleine, farblose, durchsichtige, tafelförmige Krystalle oder ein weisses Salzpulver ohne Geruch, von bitterlich-süßem, salzigem Geschmack, sehr hygroscopisch (l). Löslich in 1 Th. kaltem oder 0,12 Th. siedendem Wasser, auch in 30 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Alkohol, wenig löslich in absolutem Alkohol, unlöslich in Aether. Die wässrige Lösung ist neutral und wird beim Kochen unter Bildung von Natriumphosphat zersetzt. Erhitzt man das Salz in einem Probirrohr, so entweicht zuerst das Krystallwasser, schliesslich wird das Salz zersetzt unter Auftreten von selbstentzündlichem Phosphorwasserstoff. Der Rückstand besteht aus Natriumpyrophosphat und Natriummetaphosphat und enthält bisweilen auch kleine Mengen rothen Phosphors. Das Natriumhypophosphit ist ein energisches Reduktionsmittel, reducirt z. B. Silber und Quecksilbersalze, Kaliumpermanganat. Beim trockenen Zusammenreiben mit Nitraten und Chloraten und anderen leicht Sauerstoff abgebenden Körpern entstehen heftige Detonationen.

Die 5proc. wässrige Lösung giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag, welcher beim Erhitzen durch Ausscheidung von metallischem Silber rasch schwarz wird. Die mit Salzsäure angesäuerte wässrige Lösung giebt mit Mercurichloridlösung einen

weissen Niederschlag von Calomel; falls das Hypophosphit im Ueberschuss vorhanden ist, tritt Reduktion zu grauem, metallischem Quecksilber ein.

Kocht man 10 ccm der wässerigen Lösung mit 5 ccm rauchender Salpetersäure, so giebt diese Lösung auf Zusatz von Ammoniummolybdätnatlösung einen gelben Niederschlag.

Prüfung. Das Salz sei farblos und trocken. Die wässerige Lösung (1 = 20) sei neutral oder nur sehr schwach alkalisch. Sie werde auf Zusatz von Ammoniumoxalat (Kalk) und nach dem Kochen mit Salpetersäure durch Silbernitrat (Chlor) nicht getrübt. Die wässerige Lösung (1 = 5) werde weder durch Alkohol (Natriumkarbonat) noch durch verdünnte Calciumchloridlösung (Natriumphosphat) getrübt.

Löst man 0,1 g des über Schwefelsäure getrockneten Natriumhypophosphit in 10 ccm Wasser, welches mit 7,5 ccm konc. Schwefelsäure und 40 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Kaliumpermanganatlösung (3,16 g KMnO_4 in 1 Liter) gemischt ist, und kocht 15 Minuten, so sollen zur Entfärbung der Flüssigkeit nicht mehr als 3 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Oxalsäurelösung (6,3 g kryst. Oxalsäure in 1 Liter) erforderlich sein, entsprechend einem Gehalt von 98 Proc. des reinen Salzes. Jeder ccm der $\frac{1}{10}$ -Kaliumpermanganatlösung zeigt 0,00265 g $\text{NaH}_2\text{PO}_3 + \text{H}_2\text{O}$ an. Vergl. Bd. I, S. 561.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschützt, vorichtig.

Anwendung. Man wendet das Natriumhypophosphit (am besten in wässeriger, kalt zu bereittender Lösung) an und giebt es z. B. bei Phthisis pulmonum in der Absicht, dem Organismus reichliche Mengen Phosphor zuzuführen, in Gaben von 0,5–1,0–2,0 pro die.

Elixir Hypophosphitum (Nat. form.).		Elixir Sodii Hypophosphitis (Nat. form.).	
Rp.	Calcii hypophosphorosi 50,0 g	Rp.	Natrii hypophosphorosi 50,0 g
	Natrii hypophosphorosi 12,5 „		Acidii citrici 4,0 g
	Kalii hypophosphorosi 8,5 „		Elixir aromatici q. s. ad 1000,0 ccm.
	Acidii citrici 4,0 „	Liquor Hypophosphitum (Nat. form.).	
	Aquae 100,0 ccm	Rp.	Calcii hypophosphorosi 50,0 g
	Spiritus Cardamomi compositi 20,0 „		Natrii hypophosphorosi 20,0 „
	Glycerini 20,0 ccm		Kalii hypophosphorosi 17,5 „
	Elixir aromatici q. s. ad 1000,0 ccm.		Acidii citrici 10,0 „
			Aquae q. s. ad 1000,0 ccm.
Elixir Hypophosphitum cum Ferro (Nat. form.).		Sirope d'Hypophosphite de soude (Gall.).	
Rp.	Calcii hypophosphorosi 25,0 g	Rp.	Natrii hypophosphorosi 5,0
	Natrii hypophosphorosi 12,5 „		Sirupi Aurantii florum 50,0
	Kalii hypophosphorosi 8,5 „		Sirupi Sacchari 145,0
	Ferri sulfuris crystall. 10,0 „	Sirapus Sodii Hypophosphitis (Nat. form.).	
	Acidii citrici 4,0 „	Rp.	Natrii hypophosphorosi 50,0 g
	Aquae destillatae 100,0 ccm		Acidii citrici 1,0 „
	Sirupi Sacchari 20,0 ccm		Sacchari 775,0 „
	Elixir aromatici q. s. ad 1000,0 ccm.		Aquae q. s. ad 1000,0 ccm.

Natrium jodatum.

† Natrium jodatum (Aust. Germ. Helv.). Jodure de sodium (Gall.). Sodii Jodidum (Brit. U-St.). Natrium hydrojodicum. Natriumjodid. Jodnatrium. NaJ . Mol. Gew. = 150.

Darstellung. Das Natriumjodid kann nach allen Verfahren, wie das Kaliumjodid (s. S. 198), in analoger Weise, d. h. unter Ersatz des Kalis durch Natron, gewonnen werden. Hat man auf die eine oder andere Art eine wässerige Lösung desselben dargestellt, so wird diese, zuletzt unter ständigem Umrühren, so weit eingedampft, bis ein Krystallbroi entstanden ist, welcher durch Ausschleudern in Centrifugen von der Lauge befreit wird. Die Krystalle werden hierauf bei 50–60° C. getrocknet. Ist die wässerige Lösung des Natriumjodids frei von Verunreinigungen, so kann sie auch direkt unter beständigem Umrühren bis zur Trockne eingedampft werden, wobei das Salz als weisses Krystallpulver unterbleibt.

Eigenschaften. Natriumjodid krystallisiert bei gewöhnlicher Temperatur mit 2 Mol. Krystallwasser als $\text{NaJ} + 2\text{H}_2\text{O}$ in monoklinen Krystallen, welche in warmer Luft

verwittern und beim Erhitzen in ihrem Krystallwasser schmelzen. Aus Lösungen, welche über 40° C. warm sind, krystallisiert es wasserfrei in Würfeln, welche beim Glühen an der Luft theilweise in Natriumoxyd und Jod zersetzt werden. Das Natriumjodid der Pharmakopöen ist das wasserfreie Salz, in welchem jedoch etwa 5 Proc. hygroskopisches Wasser eingelassen werden. (Das wasserhaltige Salz $\text{NaJ} + 2\text{H}_2\text{O}$ enthält 19,3 Proc. Krystallwasser).

Dieses wasserfreie Salz löst sich bei 15° C. in 0,6 Th., bei 100° C. in 0,32 Th. Wasser auf; in Weingeist ist es gleichfalls leicht löslich. — Im übrigen stellt es ein farbloses, körniges, etwas hygroskopisches Salzpulver dar mit den nämlichen Eigenschaften wie das Kaliumjodid, nur färbt es die nicht leuchtende Flamme gelb anstatt violett. Vergl. S. 199.

Prüfung. Diese erfolgt in der nämlichen Weise wie diejenige des Kaliumjodids mit folgenden Abweichungen:

1) Durch ein Kobaltglas betrachtet, darf die durch das Salz gelb gefärbte Flamme gar nicht oder doch nur vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kaliumjodid). — 2) Durch das Trocknen bei 100° C. soll es nicht mehr als 5 Proc. Feuchtigkeit verlieren. — 3) Zum Nachweis von Natriumchlorid und Natriumjodid werden 0,2 g getrocknetes Natriumjodid in 2 cem Ammoniakflüssigkeit gelöst und mit 14 cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Silbernitrat-Lösung unter Umschütteln vermischt und dann filtrirt. Das Filtrat darf, nach Uebersättigung mit Salpetersäure, innerhalb 10 Minuten weder bis zur Undurchsichtigkeit getrübt, noch dunkel gefärbt erscheinen.

Eine bis zur Undurchsichtigkeit vorhandene weissliche Trübung zeigt an, dass mehr als rund 1 Proc. Natriumchlorid zugegen ist, eine dunkle Färbung würde von Natriumthiosulfat herrühren, welches dem Salz bisweilen zugesetzt wird, um seine (durch Jodausscheidung bedingte) Gelbfärbung zu verhindern.

Aufbewahrung. In kleineren, gut verschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschützt, vorsichtig. Grössere Vorräthe auch zweckmässig unter Lichtschutz.

Anwendung. Die physiologische Wirkung des Natriumjodids ist im allgemeinen derjenigen des Kaliumjodids gleich. Ein Unterschied besteht insofern, als das erstere die Herzthätigkeit nicht beeinflusst, während Kaliumjodid bei längerem Gebrauch die specifische Kaliwirkung auf das Herz hervortreten lässt.

Opodeldoe Jodatnm (Helv.).	
ap. 1. Aëlipia vel Butyri	50,0
2. Liquefactio Natrii caustici (30 Proc.)	
3. Spiritus	50 25,0
4. Spiritus	800,0
5. Natrii Jodati	
6. Aquae	50 50,0
7. Olei Citri	10,0

Man versetzt 1 mit 2 und 3 und fügt 4—7 hinzu.

Opodeldoe Jodatnm Liquidum.	
Kropfgelst (Helv.)	
Rp Natrii Jodati	
Aquae	50 5,0
Spiritus aspecandi	70,0
Spiritus Lavandulae	20,0

Natrium lacticum.

Natrium lacticum. Natriumlaktat. Milchsäures Natrium. Lactate de soude. Sodii Lactas. $\text{C}_2\text{H}_3\text{O}_2\text{Na}$. Mol. Gew. = 112.

Darstellung. 1) Technisch durch Umsetzen von Calciumlactat mit Natriumbikarbonat: 100,0 trockenes Calciumlactat und 62,0 Natriumbikarbonat werden zu einem Pulver gemischt in einem geräumigen Gefäss mit 200,0 destillirtem Wasser nach und nach versetzt, bis zum Aufkochen erhitzt, nach dem Erkalten mit 250,0 Weingeist durchgeschüttelt und nach Verlauf eines Tages filtrirt, unter Auswaschen des Filterinhaltes mit Weingeist. Nachdem von dem Filtrat der Weingeist durch Destillation abgeschieden ist, wird die Flüssigkeit im Wasserbade abgedampft und so lange erhitzt, als Wasserdämpfe daraus abdunsten. — 2) Im pharmaceutischen Laboratorium stellt man kleinere Mengen aus Milchsäure dar: Man verdünnt 100 Milchsäure (von 75 Proc.) mit 100 Th. destillirtem

Wasser und neutralisirt sie unter Erwärmen im Wasserbade mit einer filtrirten Lösung von (115—118 Th.) krystallisirtem Natriumkarbonat bis zur schwach alkalischen Reaktion. Die Lösung wird im Wasserbade eingedampft, bis Wasserdämpfe nicht mehr entweichen.

Eigenschaften. Das in dieser Weise dargestellte Natriumlactat ist eine farblose oder gelbliche, neutrale oder schwach alkalische, sirupdicke Flüssigkeit von mild salzigem Geschmack, leicht löslich in Wasser und Weingeist, nicht löslich in Aether. Es kann das Natriumlactat zwar durch anhaltendes Erwärmen im Wasserbade in eine trockene Masse verwandelt werden, es ist dieselbe jedoch überaus hygroskopisch, so dass ihre Aufbewahrung in Pulverform besondere Schwierigkeiten bietet.

Prüfung. Das mit Weinsäure versetzte Natriumlactat darf beim gelinden Erwärmen keine Essigsäure ausdunsten, und das in Wasser gelöste Salz darf nach dem Ansäuern mit wenig Salpetersäure auf Silbernitrat nicht reducirend wirken, auch nicht nach Zusatz von Aetzammon. 2,0 des Natriumlactats mit 3,0 krystallisirtem Zinksulfat zusammengerieben und im Wasserbade erwärmt, geben mit einem Gemisch aus 10,0 wasserfreiem Weingeist und 5,0 Aether geschüttelt und macerirt an dieses nichts ab (Glycerin).

Anwendung. Natriumlactat ist von PARYX als Sedativum und mildes Schlafmittel empfohlen worden. P. nimmt an, dass das Müdigkeitsgefühl nach körperlicher Arbeit durch Auhäufung von Milchsäure in den Muskeln verursacht werde und giebt daher Milchsäure, um Müdigkeit zu erzeugen. Man giebt es zu 10—60 g in Zuckerwasser, in Klystieren zu 5—20,0 g.

Salactol. Diphtheriemittel von Dr. WALLA. Eine Lösung von Natriumsalicylat und Natriumlactat in 1proc. Wasserstoffsuperoxyd.

Natrium lacticum siccum, Natrium sublacticum. 100,0 Natriumlactat werden im Wasserbade soweit als möglich abgedampft und mit 5,0 völlig entwässertem Natriumkarbonat gemischt, dann in gelinder Wärme ausgetrocknet, zerrieben und in gut verstopfter Flasche aufbewahrt. Es ist ein feines, weisses Pulver.

Natrium magnesio-lacticum, Natriummagnesiumlactat. 100,0 Natriumlactat, 115,0 Magnesiumlactat und 2,0 Milchsäure werden in 500,0 heissem destillirtem Wasser gelöst, wenn nöthig heiss filtrirt, bis zum Erscheinen einer starken Salzhaut eingedampft und zur Krystallisation gebracht. Ein Salz in weissen Krystallen, sehr leicht löslich in Wasser.

Natrium nitricum.

1. Natrium nitricum (Germ. Helv.). Sodli Nitras (U-St.). Azotate de soude (Gall.). Natriumnitrat. Salpetersaures Natron. Nitrum cubicum. Natronsalpeter. NaNO_3 . Mol. Gew. = 85.

Darstellung. Um aus dem rohen Chilesalpeter reines Natriumnitrat zu gewinnen, verfährt man wie folgt: Man löst 1 kg rohen Chilesalpeter in 2 l heissem Wasser, versetzt die heisse Lösung mit soviel Natriumkarbonat, dass die Magnesiumverbindungen gefällt werden, und lässt die schwach alkalische Lösung absetzen. Das Filtrat engt man ein, bis sein Gewicht etwa 1,5 kg beträgt, und lässt es dann unter Umrühren krystallisiren.

Die Krystalle bringt man in einen Deplacirtrichter und verdrängt die Mutterlauge durch Auflösen kleiner Mengen von eiskaltem Wasser. Damit fährt man so lange fort, bis das Ablaufende nach dem Ansäuern mit Salpetersäure sowohl durch Silbernitrat- als auch durch Baryumnitratlösung kaum noch getrübt wird. Hierauf löst man den Salzbrei in 0,6—0,7 l siedendem Wasser, filtrirt und stellt die Lösung zum Krystallisiren an einen kühlen Ort. Die Mutterlauge wird aufgearbeitet, die letzte Mutterlauge wird verworfen. Aus 1 kg Chilesalpeter erhält man 0,6—0,7 kg reines Natriumnitrat.

Eigenschaften. Natriumnitrat krystallisirt ohne Krystallwasser in farblosen Rhomboedern des hexagonalen Systems, deren spec. Gew. nach Kopp bei 15° C. = 2,236 ist. Die Krystalle sind an trockener Luft beständig, nehmen aber aus feuchter Luft Wasser auf und zerfliessen völlig in gesättigt feuchter Luft. In Weingeist ist Natriumnitrat nicht

ganz unlöslich, in Wasser löst es sich unter Temperaturerniedrigung ziemlich leicht auf 100 Th. Wasser lösen nach Mulder:

bei 0°	10°	20°	30°	40°	50°	60°	70°	80°	90°	100°	110° C.
71,9	80,8	87,5	94,9	102	112	122	134	148	162	180	200 Th. NaNO_3 .

Die wässrige Lösung ist neutral, schmeckt bitterlich-salzig und kühlend. Die gesättigte wässrige Lösung siedet bei 117–118° C.

Wird Natriumnitrat erhitzt, so schmilzt es bei etwa 315° C., bei stärkerem Erhitzen gibt es zunächst Sauerstoff ab unter Bildung von Natriumnitrit, hierauf ein Gemenge von Sauerstoff, Stickstoff und etwas Untersalpetersäure. Mit brennbaren Körpern verpufft es schwächer als Kalisalpeter. Zur Darstellung von schwarzem (rauchendem) Schiesspulver kann es wegen seiner hygroskopischen Eigenschaften den Kalisalpeter nicht ersetzen.

Man erkennt das Natriumnitrat daran, dass es die farblose Flamme gelb färbt, und dass seine wässrige Lösung, mit konc. Schwefelsäure und überschüssiger Ferrosulfatlösung gemischt, sich brunschwarz färbt.

Prüfung. 1) Die durch das Salz gelb gefärbte Flamme darf, durch ein Kohaltglas betrachtet, nur vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kalium). — 2) Die wässrige Lösung (1 = 20) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Blei, Kupfer), noch nach Zusatz von Ammoniakflüssigkeit durch Ammoniumoxalat- oder Natriumphosphatlösung verändert werden (Calcium- und Magnesiumverbindungen). — 3) Die nämliche wässrige Lösung (1 = 20) darf durch Silbernitratlösung oder durch Baryumnitratlösung innerhalb 5 Minuten nicht verändert werden. Damit ist völlige Abwesenheit von Chloriden und nahezu völlige Abwesenheit von Sulfaten gefordert. — 4) 5 ccm der wässrigen Lösung (1 = 20), mit verdünnter Schwefelsäure und Jodzinkstärkelösung versetzt, dürfen nicht sofort blau gefärbt werden, andernfalls ist Natriumnitrit oder Natriumjodat (NaJO_3) zugegen. Die Beobachtung ist wegen der leichten Zersetzlichkeit der mit Schwefelsäure angesäuerten Jodzinkstärkelösung sofort anzustellen, auch hat man sich zu überzeugen, dass die Jodzinkstärkelösung sich nicht etwa schon durch die verdünnte Schwefelsäure allein blau färbt. — 5) 20 ccm der Lösung (1 = 20) dürfen durch 0,5 ccm Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden. Blaufärbung würde Eisen, Rothfärbung Kupfer anzeigen.



Fig. 34. Krystallformen
des Natriumsalpeters des Kalisalpeters

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefässen.

Anwendung. Natriumnitrat ist lange Zeit an Stelle des Kaliumnitrates bei fieberhaften und entzündlichen Krankheiten gegeben worden, doch wirkt es nicht in gleichem Masse die Temperatur und den Puls herabsetzend, auch minder diuretisch als Kaliumnitrat. Grössere Gaben wirken abführend. Grosse Gaben wirken toxisch, indem sie das Oxyhämoglobin des Blutes in Methämoglobin umwandeln. Vorsicht auch bei Thieren (Kälbern etc.) geboten.

Natrium nitricum solutum. Recepturerleichterung. 1 Th. Natriumnitrat gelöst in 3 Th. destillirtem Wasser und filtrirt. Spec. Gew. 1,187. Man halte von dieser Lösung keine zu grosse Menge vorrätig, denn es bilden sich darin, wie in vielen anderen Nitratlösungen, Schleimflocken. Die Signatur trage den Vermerk: Sumatur quadruplum.

Natrium nitricum crudum. Rohes Chilesalpeter. Das in grossen Mengen aus Chile als Düngemittel in den Verkehr gebrachte rohe Natriumnitrat. Graue, stets etwas feuchte Krystalle, welche gewöhnlich 95 Proc. Natriumnitrat enthalten. Die Werthbestimmung erfolgt durch Bestimmung der vorhandenen Salpetersäure nach Uleus. z. S. 205.

Charta azotopetrata.	
Natronsalpeterpapier.	
Rp. Natrii nitriti	10,0
Aquae	40,0.

Mit der Lösung wird Filterpapier getränkt.

Solutio Natrii nitriti (Form. Borol.).	
Rp. Natrii nitriti	5,0
Aquae destillatae	q. s. ad 300,0.

Caliche, die 80—80 Proc. Natriumnitrat enthaltende, in Chile abgebaute Salpetererde, Chuca, Loza, Costa, Congelo, die über der Salpetererde liegenden Schichten, welche Salpeter nicht enthalten.

II. Natrium nitrosum (Ergänzb.). **Sodii Nitris** (Brit.). **Natriumnitrit**. **Salpetrigsaures Natrium**. NaNO_2 . Mol. Gew. = 69.

Darstellung. Man schmilzt 5 Th. Natriumnitrat mit 5 Th. metallischem Blei, entfernt aus dem wässerigen Anzüge das Blei durch Einleiten von Kohlensäure, dampft bis zur Ausscheidung von Natriumkarbonat und Natriumnitrat ein, verdampft die Mutterlauge zur Trockne und kocht den Salzlückstand mit absolutem Alkohol aus, welcher das Natriumnitrit löst. — Nach Goldschmidt (D.R.P. 83545) wird es durch Erhitzen von Natriumnitrat mit Natriumformiat dargestellt. Vergl. S. 206.

Eigenschaften. Farbloses, bis schwach gelbliches Krystallpulver, aus schiefen, vierseitigen Prismen bestehend, oder ebensolche Stäbchen, welche geruchlos, von mild salzigem Geschmack sind und sich in 1,5 Th. Wasser unter starker Temperatur-Erniedrigung zu einer farblosen, klaren, alkalisch reagirenden Flüssigkeit lösen. An der Luft zerfliesst es allmählich und geht unter Aufnahme von Sauerstoff in Natriumnitrat über. Auch löslich in Alkohol. Das Salz färbt die nicht leuchtende Flamme intensiv gelb, seine wässrige Lösung entwickelt auf Zusatz von Salzsäure oder Schwefelsäure rothbraune Dämpfe von Stickstofftrioxyd.

Prüfung. Die wässrige Lösung 1 = 10 werde weder durch Baryumnitrat (Sulfate), noch durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle, z. B. Blei) verändert, noch nach vorherigem Zusatz von Salpetersäure durch Silbernitratlösung mehr als opalisirend getrübt (Chlor).

Gehaltsbestimmung. Diese erfolgt nach der auf S. 206 angegebenen Methode von Löwe. 1 cem der dort angegebenen Kaliumpermanganatlösung (15,82 g KMnO_4 zu 1 Liter gelöst) entspricht = 0,01725 g Natriumnitrit NaNO_2 .

Man muss von einem therapeutisch brauchbaren Natriumnitrit verlangen, dass es mindestens 95 Proc. NaNO_2 enthält.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschützt.

Anwendung. Innerlich mit zweifelhaftem Erfolge in Gaben von 0,5—1,5 g gegen Angina, Asthma, Epilepsie, Hemikranie. Aeusserlich als Räuchermittel gegen Asthma.

Mixtura antiasthmatica Hay.	
Rp. Natrii nitrosi	7,5
Aquae destillatae	180,0.
Beim Naben des Asthma-Anfalles 1—3 Theelöffel.	

Fumigatio antiasthmatica Vorländer.	
VORLÄNDER'S Asthma-Räucherpulver.	
Rp. Foliorum Summonti minorum	15,0
Herbas Lobeliae inflatae	
Florum Arnicae	50,0
Natrii nitrosi	5,0
Kali iodati	0,2
Saphtelli	1,0

Nitro-Ozona. Gegen Cholera empfohlen von LOISE und WEISSELOO. **I.** Eine Lösung von Natriumnitrat und Natriumnitrit. **II.** Lösung von Citronensäure. Da beide Lösungen auch einander eingenommen werden, ist Vorsicht geboten.

Natrium nitro-ferricyanatum.

Natrium nitro-ferricyanatum. **Natrium nitro-borussicum.** **Nitroprussidnatrium.** **Natriumnitro-ferricyanid.** $\text{Na}_3\text{Fe}(\text{NO})(\text{CN})_6 + 2\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 298.

Darstellung. 100,0 gelbes Blutlaugensalz werden in einem gläsernen Kolben mit 265,0 reiner Salpetersäure (von 1,185 spec. Gew.) und 50,0 destillirtem Wasser übergossen und (1—1½ Stunde) in einer Wärme von ca. 40° C. digerirt, bis ein Tropfen

der Flüssigkeit mit einem Tropfen verdünnter Eisenvitriollösung gemischt sich nicht blau, sondern schmutzig grünlich färbt. Nach einem Tage neutralisirt man die Flüssigkeit mit Natriumkarbonat in wässriger Lösung, erhitzt bis zum Aufkochen, filtrirt, dampft bis auf ca. 170,0 ein, vermischt die halb erkaltete Flüssigkeit mit 900,0 Weingeist und stellt einen Tag hindurch bei Seite. Die von dem ausgeschiedenen Kaliumnitrat klar abgegoessene Flüssigkeit wird durch Abdampfen und Beiseitstellen in Krystalle gebracht.

Eigenschaften. Grosse, rubinrothe, durchsichtige Krystalle, welche in 2,5 Th. Wasser löslich sind. Die wässrige Lösung erleidet bei der Aufbewahrung ohne Zersetzung. Leicht löslich auch in Alkohol. — Die wässrige Lösung färbt Kupfersalze grün, Silbersalze rüchlich gelb, Kobaltsalze fleischfarbig. Kaliumpermanganat und Chlor wirken nicht verändernd, ebenso nicht verändernd freier Schwefelwasserstoff. Aber die Lösungen der Schwefelalkalien geben mit Nitroprussidnatrium eine purpurrothe Färbung, welche rasch in Violett übergeht und schliesslich missfarbig wird. Daher dient das Salz als Reagens auf lösliche Schwefelalkalien; soll es als Reagens auf Schwefelwasserstoff dienen, so muss dieser durch Zugabe von Natronlauge zunächst in Schwefelalkali umgewandelt werden. — Beim Erwärmen mit Natronlauge wird es zersetzt unter Abscheidung von Ferrihydroxyd, Bildung von Ferrocyannatrium und Natriumnitrit. Man gebraucht es auch zum Nachweis des Acetons nach LROAL. (Siehe Bd. I, S. 7.)

Natrium oxydatum.

I. Natrium oxydatum. Natriumoxyd Na_2O . Mol. Gew. = 62. Entsteht durch Erhitzen von Natriumhydroxyd mit metallischem Natrium, wobei Wasserstoff entweicht. Lediglich Sammlungspräparat.

† II. Natrium hydroxydatum. Natrium hydricum. Natrium causticum. Natriumhydroxyd. Natriumoxydhydrat. Natronhydrat. Aetznatron. Seifenstein. Kaustisches Natron. Soude caustique. Sodium Hydroxide.

Das Aetznatron kommt in verschiedenen Reinheitsgraden im Handel vor. Zum pharmaceutischen Gebrauche müssen die besseren, zum analytischen Gebrauche die reinsten, zum technischen Gebrauche können die weniger reinen Sorten verwendet werden.

† Natrium hydricum e Natro. Aetznatron aus metallischem Natrium. Metallisches Natrium wird in Wasser eingetragen, welches sich in silbernen Gefässen befindet, und die erhaltene Lösung von Natriumhydrat zunächst im Vacuum eingedampft, dann im Silberkessel geschmolzen und entweder in Stücken oder in Stäbchen in den Verkehr gebracht. Es ist die allerreinste Sorte und ist, wie für das reinste Aetzkali auf S. 169 angegeben, zu prüfen. Es muss absolut frei sein von Thonerde, Kalk, Schwermetallen, Kiesel säure, Chlor, Salpetersäure und darf nur kleine Mengen von Natriumkarbonat enthalten. Dieses Präparat wird nur auf ausdrückliche Bestellung abgegeben. 1 kg kostet etwa 9 Mark.

† Natrium hydricum purum seu Alkohole depuratum. Diese Sorte ist die officinelle. Natrium causticum fusum (Ergänzb.). Natrium hydroxydatum (Austr. Suppl.) Sodium hydroxide (Brit.). Soda (U-St.).

Darstellung. Man löst eine gute technische Sorte Aetznatron in starkem Weingeist (von mindestens 95 Proc. auf) und lässt die Lösung in verschlossener Flasche einige Zeit absetzen. Alsdann zieht man die klare Flüssigkeit ab, destillirt die Hauptmenge des Alkohols ab und erhitzt die rückständige Lauge im Silberkessel bis zum Schmelzen. Das Aetznatron färbt sich dabei zunächst braun, wird aber schliesslich rein weiss.

Eigenschaften. Trockene, weisse, schwer zu zerreibende krystallinische Massen oder Stäbchen mit krystallinischem Bruche. Sie werden an der Luft feucht und bedecken sich durch Aufnahme von Kohlensäure aus der Luft mit einer Schicht von Natriumkarbonat. Sie lösen sich leicht und unter freiwilliger Erwärmung in Wasser und in Weingeist: diese Lösungen reagiren stark alkalisch und wirken sehr ätzend.

Beim Erhitzen schmilzt das Natronhydrat. Hierbei werden Porcellantiegel (durch Bildung leichtflüssiger Silikate) einfach durchgeschmolzen, Platintiegel werden stark angegriffen, daher schmilzt man Natronhydrat in Silbertiegeln oder Silberchalen, sorgt aber dafür, dass die Temperatur nicht bis zum Schmelzen des Silbers gesteigert wird.

Natronhydrat gleicht in allen Punkten dem Kalihydrat, es unterscheidet sich von demselben dadurch, dass 1) die nicht leuchtende Flamme durch Natronhydrat gelb gefärbt wird, 2) dass in seiner Lösung 1:5 beim Uebersättigen mit einer concentrirten Weinsäurelösung kein Niederschlag entsteht, weil das gebildete Natriumbitartrat in Wasser leicht löslich ist. 3) Die mit Salzsäure übersättigte Lösung wird durch überschüssiges Platinchlorid nicht gefällt, auch nicht nach Zugabe von Alkohol.

Prüfung. Die Prüfung erfolgt in genau der nämlichen Weise, wie es für das Aetzkali auf S. 170 angegeben ist. Zur Gehaltsbestimmung bereitet man eine Lösung von 4,0 g des Präparates zu 100 ccm. 10 ccm dieser Lösung, mit 50 ccm Wasser verdünnt und mit 4—5 Tropfen Methylorangelösung versetzt, sollen in der Kälte mindestens 9 ccm Normal-Salzsäure zum Eintritt der Rothfärbung verbrauchen. Da 1 ccm Normal-Salzsäure = 0,04 g Natronhydrat neutralisirt, so ist damit ein Gehalt von mindestens 90 Proc. Natronhydrat NaOH gefordert. Etwa vorhandenes Natriumkarbonat wird hierbei mitbestimmt.

Aufbewahrung. Vorsichtig und wegen der starken Hygroscopicität in gut verschlossenen Gefässen. Man hält am besten Gefässe mit 500 g Inhalt vorrätig, verschliesst diese mit guten Korkstopfen und dichtet letztere durch Ueberziehen mit Paraffin.

† **Liquor Natri caustici** (Germ.). **Natrium hydricum solutum** (Helv.). **Sonde caustique liquide** (Gall.). **Liquor Sodae** (U-St.). **Natronlauge.** **Aetznatronlauge.**

Darstellung. 1) Die kleinen Mengen, welche in der Rezeptur oder als Reagens und zur Bereitung feinerer Präparate gebraucht werden, stellt man am besten dar durch Auflösen einer guten Sorte festen Aetznatron in Wasser. 2) Will man eine möglichst reine, samentlich kohlensäurefreie Natronlauge haben, so bereitet man eine 50procentige Lösung, lässt diese an einem warmen Orte im verschlossenen Gefässe klar absetzen, giesst die klare Lösung von dem die verunreinigenden Salze enthaltenden Bodensatz ab, filtrirt sie durch Asbest oder Glaswolle und verdünnt sie mit Wasser. 3) Zur Selbst-darstellung kocht man in einem blanken Eisenkessel eine Lösung von 600 Th. reinem Natriumkarbonat in 2500 Th. Wasser mit einer aus 150 Th. gebranntem Kalk bereiteten Kalkmilch und verfährt als denn genau, wie bei der Kalilauge, S. 171, angegeben ist.

Eigenschaften. Eine farblose Flüssigkeit von stark alkalischer Reaktion und stark ätzenden Eigenschaften, von der Reinheit des Natronhydrates. Der Gehalt an Natronhydrat ist nach den einzelnen Pharmakopöen verschieden.

	Germ.	Helv.	Gall.	U-St.
Gehalt an Natronhydrat NaOH	ca. 15 Proc.	ca. 30 Proc.	ca. 29 Proc.	5 Proc.
Spec. Gewicht	1,169—1,172	1,330	1,332	1,059
10 g Natronlauge verbrauchen ccm Normal-Salzsäure	37,5	75,0	72,5	12,5 ccm.

Prüfung. 1) Dieselbe erfolgt genau wie bei Natrium hydroxydatum, bez. bei Liquor Kali caustici S. 172 angegeben. 2) Auf einen übermässigen Gehalt an Kohlensäure: Kocht man 10 g der 15procentigen Natronlauge mit 40 g (bei der 30procentigen Lauge mit 80 g Kalkwasser), so soll das Filtrat durch Zusatz von überschüssiger Säure nicht merklich aufbrausen. Hierdurch wird ein Gehalt von etwa 1 Proc. Natriumkarbonat zugelassen, ein höherer Gehalt durch Aufbrausen von Kohlensäure angezeigt. — 3) Die Gehaltsbestimmung erfolgt durch Titriren mit Normal-Salzsäure und Methylorange als Indikator in der Kälte. Die zu verbrauchenden Mengen Normal-Salzsäure sind unter „Eigenschaften“ angegeben.

Aufbewahrung. Vorsichtig. In kleineren, thünlichst gefüllten Flaschen unter Verschluss mit Gummistopfen, welche zu überbinden sind (!), damit sie nicht aus der Flasche herauspringen. Glasstopfen werden leicht eingekittet, und die Gefässe der Natron-

lange mit Glasstopfen gehen in der Regel vorzeitig zu Grunde, wenn man nicht Hals und Stopfen mit Paraffinsalbe einreibt, was aber auch seine Nachtheile hat.

Man beachte, dass eine 30procentige Natronlauge die gewöhnlichen Glassorten stark angreift; eine 15procentige zeigt diese Eigenschaften in schwächerem Grade, eine 10procentige nur wenig. Natronlauge, welche während der Aufbewahrung trübe geworden ist, filtrirt man durch Glaswolle oder durch gewaschenen Asbest, am besten vor der Strahlpumpe.

Anwendung. Natronlauge wird in der Therapie nur höchst selten, z. B. mit Kalkwasser vermischt zu Pinselungen bei Diphtherie angewendet. Die Hauptanwendung erfolgt zur Bereitung chemischer und pharmaceutischer Präparate und als Reagens in der Analyse.

Specifisches Gewicht und Gehalt der Natronlauge bei 15° C.

nach GERLACH und SCHIFF.

Proc. Gehalt an NaOH	Spec. Gew.	Proc. Gehalt an NaOH	Spec. Gew.	Proc. Gehalt an NaOH	Spec. Gew.	Proc. Gehalt an NaOH	Spec. Gew.	Proc. Gehalt an NaOH	Spec. Gew.
1	1,012	13	1,148	25	1,279	37	1,405	49	1,529
2	1,023	14	1,159	26	1,290	38	1,415	50	1,540
3	1,035	15	1,170	27	1,300	39	1,426	51	1,550
4	1,046	16	1,181	28	1,310	40	1,437	52	1,560
5	1,059	17	1,192	29	1,321	41	1,447	53	1,570
6	1,070	18	1,202	30	1,332	42	1,456	54	1,580
7	1,081	19	1,213	31	1,343	43	1,468	55	1,591
8	1,092	20	1,225	32	1,351	44	1,478	56	1,601
9	1,103	21	1,236	33	1,363	45	1,488	57	1,611
10	1,115	22	1,247	34	1,374	46	1,499	58	1,622
11	1,126	23	1,258	35	1,384	47	1,508	59	1,633
12	1,137	24	1,269	36	1,395	48	1,519	60	1,643

† **Natrium causticum crudum seu technicum.** Rohes Aetznatron. Seifenstein. Das rohe Aetznatron wurde früher direkt bei der Sodafabrikation erhalten, indem man bei der Darstellung der Sodaschmelze die zuzusetzende Kohle vermehrte, dadurch die Bildung von Aetzkalk begünstigte und die Sodaschmelze heiss auslaugte. — Gegenwärtig wird es zwar auch in den Sodafabriken, aber durch Kaustificiren der Soda mit Kalkmilch, also in der nämlichen Weise wie im pharmaceutischen Laboratorium dargestellt. Die Lauge wird im Vacuum eingedampft, der Rückstand geschmolzen und in Blöcke gegossen. Dieses Produkt ist heute von sehr bemerkenswerther Reinheit, wird in grossen eisernen Trommeln in den Handel gebracht und namentlich von Seifensiedereien bezogen.

Die Prüfung erfolgt wie bei den früheren Präparaten.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Feuchtigkeit geschützt.

† **Liquor Natri caustici seu crudi technici.** Rohe Natronlauge. Lessive du savonner. Sie wird entweder durch Auflösen des rohen Aetznatrons in Wasser oder durch Kaustificiren einer Sodablösung mit Kalkmilch dargestellt und kommt mit einem spec. Gewicht von 1,33, und dementsprechend mit einem Gehalt von fast 30 Proc. Natriumhydrat (NaOH) in den Verkehr. Sie enthält grössere oder kleinere Mengen Chloride, Sulfate, Kalk, namentlich aber Natriumcarbonat und wird ausschliesslich zu technischen Zwecken, namentlich aber zum Verseifen der Fette benutzt. Im Handverkauf gebe man sie mit grosser Vorsicht, sorgfältig signirt und niemals in Gefässen ab, welche bestimmungsgemäss als Ess-, Koch- und Trinkgefässe dienen sollen, denn die Zahl der Unglücksfälle, die durch unbeachtetes Trinken von Natronlauge sich ereignen, ist immer noch relativ gross. Aufbewahrung: Vorsichtig, vor Kohlensäure geschützt.

Liquor causticus KÜCHENMEISTER.

Rp.

Liquoris Natri caustici (15 Proc.) 0,5 (ad 1,0)

Aquae Calcariae 60,0 (ad 100,0).

Zum Bepinseln (des Pharynx bei Diphtherie).

Liquor causticus inhalatorius KÜCHENMEISTER.

Rp. Liquoris Natri caustici (15 Proc.) 2,0

Aquae Calcariae 85,0

Aquae destillatae 200,0.

In verästelter Form zu inhaliren (gegen Croup und Diphtherie).

Vergiftungen mit Aetznatronlauge, welche in der Oekonomie eine häufige Anwendung findet, sind keine seltenen. Gegengift: mit Wasser verdünnter Essig. Die Wirkung der Natronlauge ist eine corrodirende, und aus der Art der Corrosionen der Schleimhäute

kann die Art des Giftes erkannt werden, da sich dieses höchst selten (oder vielmehr niemals) in den Contentis nachweisen lässt.

III. † Natrium superoxydatum. Natrium peroxydatum. Natriumsuperoxyd.
 Na_2O_2 . Mol. Gew. = 78.

Diese Verbindung wird erhalten, wenn man metallisches Natrium in Aluminiumgefässen, welche in eiserne Röhre eingeschlossen sind, in einem Strome von wasser- und kohlen-säurefreier Luft nicht über 300°C . erhitzt. Die technische Darstellung ist erst möglich, seitdem Aluminium zu mässigen Preisen im Handel ist.

Ein weisses Salzpulver, welches schwerer schmilzt als Natriumhydroxyd. In kaltem Wasser löst es sich mit zischendem Geräusche und unter Selbsterhitzung. Die wässrige Lösung giebt langsamer in der Kälte, rascher beim Erhitzen Sauerstoff ab, nachdem sich intermediär Wasserstoffsuperoxyd gebildet hatte. Beim Schmelzen mit zahlreichen anorganischen Stoffen wirkt es als Oxydationsmittel. Man kann also mit einem Gemisch von Kalium-Natriumcarbonat und Natriumsuperoxyd z. B. Sulfide und Chromeisenstein aufschliessen. Eine Mischung mit rothem Phosphor explodirt durch Druck oder Schlag. Aber auch mit zahlreichen organischen Verbindungen reagirt es mit grosser Heftigkeit, z. B. steigert sich die Einwirkung von Natriumsuperoxyd auf Eisessig, Glycerin, Bittermandelöl und ähnliche Substanzen bis zur lebhaften Entzündung. Mit eiskaltem Wasser übergossen, giebt es eine Lösung von Natriumhydroxyd und Wasserstoffsuperoxyd. Letzteres kann durch die Reaktion mit Chromsäure und Aether in schwefelsaurer Lösung nachgewiesen werden.

Zur Zeit wird das Natriumsuperoxyd namentlich als Bleichmittel in der Technik, ferner zum Aufschliessen und Oxydiren anorganischer Verbindungen in der Analyse angewendet. Man beachte, dass das Natriumsuperoxyd häufig noch kleine Partikel metallisches Natrium enthält.

IV. † Natrium aethylicum. Natrium aethylatum. Natrium-Aethylat. Natrium-Alkoholat. Sodium Ethylate. $\text{C}_2\text{H}_5\text{ONa}$. Mol. Gew. = 68.

Darstellung. In einen Glaskolben giebt man 100 g absoluten Weingeist und dazu noch und nach 12 Th. blankes Natriummetail in erbsen- bis bohnergrossen Stücken. Das Natrium löst sich unter Wasserstoffentwicklung und starker Erhitzung auf. Wenn man 2—3 Natriumstücke eingetragon hat, verschliesst man den Kolben mit einem Kork, in welchen ein ca. 1,5 m langes offenes Glasrohr eingesetzt ist, um die sich entwickelnden Weingeistdämpfe zu verdichten und zurückfliessen zu lassen. Gegen das Ende des Eintragens der Natriumstücke ist ein wiederholtes Bewegen des Kolbens nothwendig. Wenn die Reaktion nicht mehr lebhaft ist, giesst man die heisse, dickflüssige Masse in eine porcellanene Schale, das im Kolben Anhängende mit wenig absolutem Weingeist nachspülend, und erhitzt, nachdem man das etwa letzte, nicht gelöste Natriumstück beseitigt hat, bis eine herausgenommene und dann erkaltete Probe eine starre Masse darstellt. Nach dem Erkalten wird die Masse zerrieben und in dicht geschlossenen Gläsern aufbewahrt. Da die kochende Masse spritzt, so hat man sich zu hüten, mit den Augen zu nahe zu kommen.

Eigenschaften. Das auf diese Weise dargestellte Aethylat ist ein Gemisch des weingeistigen Natriumäthylats mit weingeistfreiem Natriumäthylat. Bei einer Hitze über 200°C . verdampft der ganze Weingeistgehalt und Natriumäthylat bleibt in amorpher Form im Rückstande.

Das officinelle Präparat bildet anfangs ein blass röthlichgelbes, später gelblichgrau-braunes grobes Pulver von weingeistigem Geruch und ätzendem Geschmack.

Anwendung. Diese ist nur eine äusserliche als Aetzmittel. Natriumäthylat ist übrigens in der Wirkung milder als Natronhydrat. Mit Wasser oder Feuchtigkeit in Berührung kommend, wird es in Weingeist und Natronhydrat umgesetzt.

† **Liquor Sodii Ethylatis (Brit.).** Liquor Natrii aethylici RICHARDSON. 1 g metallisches Natrium wird unter Abkühlung in 20 ccm absolutem Alkohol gelöst.

Natrium phosphoricum.

I. Natrium phosphoricum (Aust. Germ. Helv.). Phosphate de soude (Gall.) Sodli Phosphas (Brit. U-St.). Natriumphosphat. Dinatriumorthophosphat. Phosphorsaares Natrium. Perlsalz. Sel cathartique perlé. $\text{Na}_2\text{HPO}_4 + 12\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 358.

Darstellung. Die Selbstdarstellung ist zwar nicht gerade lohnend, aber zu Uebungszwecken zu empfehlen:

Zur Darstellung des officinellen Salzes ist die Ausnutzung der Knochen am vortheilhaftesten. Die Knochen bestehen durchschnittlich aus 50 Proc. Zellgewebe, Eiweiss, Fett etc., gegen 40 Proc. tertiärem Calciumphosphat, 8—8 Proc. Calciumcarbonat, kleinen Mengen Natriumchlorid, Magnesia, Kieselerde etc. Die grösseren Knochen, welche in der Hauswirtschaft abfallen, sammelt man und legt sie zu 3—4 Stück nach und nach in die Feuerung unter dem Dampfapparat, den Destillirblasen etc. Die organische Substanz verbrennt mit lebhafter Flamme, und in Form der Knochen bleibt eine weisse Masse zurück, welche aus sogenannter Knochenasche besteht. Die sehr mürben, gebrannten Knochen werden zu grobem Pulver zerstampft. 10 Th. desselben übergiesst man mit 50 Th. Wasser und dann in mässigen Portionen, unter Umrühren, mit $8\frac{1}{2}$ Th. arsenfreier Englischer Schwefelsäure. Hierbei entweicht unter mässigem Aufschäumen etwas Kohlensäure und zuweilen auch etwas Schwefelwasserstoff. Man bringt das Gemisch an einen warmen Ort und rührt öfter um. Nach 2—3 Tagen wird die dünn-breige Masse in einen leinenen Spitzbeutel gegeben, nach dem Abfließen der Flüssigkeit der aus Calciumsulfat bestehende Rückstand nochmals mit ca. 20 Th. heissem Wasser angerührt und, in den Spitzbeutel zurückgebracht, endlich ausgepresst. Die Kolaturen, primäres Calciumphosphat, freie Phosphorsäure nebst kleinen Mengen schwefel-sauren Calciums enthaltend, werden gemischt und in einem porcellanen Gefässe bis auf ca. 20 Th. eingedampft, behufs Abscheidung des schwerlöslichen Calciumsulfates einige Tage bei Seite gestellt, dann filtrirt, mit dem $1\frac{1}{2}$ fachen Volumen Wasser verdünnt und erhitzt. Die heisse Flüssigkeit wird nach und nach in einem geräumigen Gefässe unter Umrühren mit Natriumkarbonat versetzt, bis eine filtrirte und erwärmte Probe durch Natriumkarbonat nicht mehr getrübt wird. Man lässt einen Tag an einem warmen Orte stehen, filtrirt und bringt die klare Flüssigkeit durch Abdampfen und Beiseitestellen zur Krystallisation. Die letzte Mutterlauge wird verworfen. Durch nochmaliges Umkrystallisiren werden die Krystalle gereinigt, bis sie frei von Natriumsulfat erhalten werden. Hierbei ist zu bemerken, dass das Natriumphosphat leicht und schön aus Lösungen anschiesst, welche Natriumkarbonat enthalten, und dass man die letzte Krystallisation aus nicht zu concentrirten Lösungen oder vielmehr nicht in der Wärme vor sich gehen lässt, weil dann ein Salz mit weniger Krystallwassergehalt ($7\text{ Mol. H}_2\text{O}$) anschiesst. Man löst die Krystalle aus der ersten Krystallisation in der $2\frac{1}{4}$ fachen Menge heissem destillirtem Wasser, filtrirt und stellt an einen kühlen Ort. Nach zwei Tagenengt man die Mutterlauge bis zur Hälfte ein und stellt sie wieder bei Seite. Die Krystalle aus der dritten Krystallisation müssen nochmals umkrystallisirt werden. Die Krystalle lässt man in Trichtern gut abtropfen, trocknet sie rasch auf Fliesspapier ab und bewahrt sie dann auf. 10 Th. Knochenasche geben ca. 18 Th. reines krystallisirtes Natriumphosphat aus.

Kleinere Mengen stellt man dar, indem man 100 Th. Phosphorsäure von 25 Proc. (spec. Gew. = 1,154) mit einer Lösung von krystallisirtem Natriumkarbonat versetzt, bis die Flüssigkeit, nach Austreibung der Kohlensäure durch Erwärmen, gegen Lackmus schwach alkalisch reagirt. Man bedarf hierzu etwa 74 Th. krystallisirtes Natriumkarbonat. Die filtrirte Lösung wird durch Eindampfen zur Krystallisation gebracht.

Eigenschaften. Das officinelle Natriumphosphat krystallisirt in ziemlich grossen, wasserhellen, schiefrhombischen Säulen und Tafeln von mildem, kühlend-salzigem Geschmacke. (Fig. 51.) Dieselben verwittern leicht an der Luft, ohne jedoch zu zerfallen, indem sie in die luftbeständige Verbindung $\text{Na}_2\text{HPO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$ übergehen. Sie lösen sich nicht in Weingeist, dagegen in etwa 6 Th. Wasser von 15°C .; die wässrige Lösung reagirt schwach alkalisch. Beim Erwärmen auf 40°C . schmelzen die Krystalle in ihrem Krystallwasser, bei 100°C . werden sie wasserfrei. Das völlig wasserfreie Salz geht an der Luft unter Aufnahme von Wasser allmählich wieder in das Salz $\text{Na}_2\text{HPO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$ über. Beim Erhitzen auf 240°C . und darüber geht es in Natriumpyrophosphat über.

Aus Lösungen, welche über 30°C . warm sind, krystallisirt das wasserärmere Salz $\text{Na}_2\text{HPO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$. In der Kälte dagegen krystallisirt immer das officinelle Salz mit $12\text{H}_2\text{O}$.

Da in dem Natriumphosphat des Handels häufig beide Salzarten in wechselndem Verhältniss zugegen sind, so erklären sich hierdurch die abweichenden älteren Angaben über die Löslichkeit des Natriumphosphates in Wasser. — Aus der Luft ziehen die Krystalle Kohlenhydrate an unter Bildung von Natriumbikarbonat und Mononatriumphosphat.

Die wässrige Lösung des Dinatriumphosphates giebt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag von Silberphosphat Ag_3PO_4 , wobei die Flüssigkeit infolge des Freiwerdens von Salpetersäure zugleich saure Reaktion annimmt.

Wenn das Salz aber durch Glühen in Natriumpyrophosphat umgewandelt worden ist, so giebt seine wässrige Auflösung mit Silbernitrat einen rein weissen Niederschlag von Silberpyrophosphat $\text{P}_2\text{O}_7\text{Ag}_4$, ohne dass die Flüssigkeit sauer wird. Das krystallisirte Salz enthält 80,8 Proc. Krystallwasser.

Prüfung. 1) Die durch das Salz gelb gefärbte Flamme darf, durch ein Kobaltglas betrachtet, gar nicht, oder doch nur vorübergehend roth gefärbt erscheinen. Dauernde Rothfärbung zeigt zu hohen Gehalt an Kaliumverbindungen an (s. S. 452). — 2) Wird 1 g entwässertes und zerriebenes Natriumphosphat mit 3 cem Zinnchloridlösung geschüttelt, so darf im Laufe einer Stunde eine Färbung nicht eintreten (Arsen). Falls Arsen gefunden werden sollte, so ist der Nachweis nach der Methode von MARSH zu vervollständigen. — 3) Die wässrige Lösung (1 = 20) darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verökodert werden (Metalle, z. B. Blei, Kupfer, Eisen); — beim Ansäuern mit Salzsäure darf sie nicht aufbrausen (Natriumkarbonat). Die mit Salpetersäure angesäuerte Lösung darf durch Baryumnitrat- oder Silbernitratlösung nach 3 Minuten nicht mehr als opalisirend getrübt werden. Damit ist also ein sehr geringer Gehalt an Sulfaten gestattet, während ein von Chloriden fast völlig freies Salz verlangt wird.



Fig. 51. Natriumphosphatkrystalle, sehr rhombische Säulen und Tafeln.

Aufbewahrung. Wegen der leichten Verwitterung des Salzes an einem kühlen, trockenen Orte, in wohl verschlossenen Gefässen.

Anwendung. Natriumphosphat wirkt in Gaben von 20–30 g abführend und eignet sich wegen seines mild salzigen Geschmackes namentlich als Abführmittel für die Kinderpraxis. Neuerdings wird es in Form von subkutanen Injektionen, und zwar 3–5 procentigen Lösungen, bei der Entwöhnungskur der Morphinisten angewendet. — In der Analyse als Reagens zur Fällung der Magnesiumsalze.

Aqua laxativa carbonica.

Rp. Natrii phosphoric	50,0
Natrii bicarbonici	5,0
Aquae destillatae	600,0
Acidi citrici in crystallis	5,0.

Wie eine Limonade zu bereiten, s. B. 534.

Mixtura lithentriptica L'HÉRIOT.

Rp. Natrii phosphoric	10,0
Acidi benzoici	1,5
Aquae destillatae	140,0
Sirupi Sacchari	40,0.

Den Tag über in 6 Theilen zu nehmen; gegen harnsaure Konkretionen.

Natrium phosphoricum effervesceus. Sodii Phosphas effervescens (Brit.). Man trocknet 100 Th. krystallisiertes Natriumphosphat, bis nur noch 40 Th. zurückgeblieben sind, und mischt diese mit 100 Th. Natriumbikarbonat, 54 Th. Weinsäure und 36 Th. Citronensäure. Das Salz wird granulirt.

II. Natrium pyrophosphoricum (Ergänzb. Heiv.) Pyrophosphate de soude (Gall.). Sodii Pyrophosphas (U-St.). Natriumpyrophosphat. Pyrophosphorsäures Natrium. $\text{Na}_2\text{P}_2\text{O}_7 + 10\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 448.

Darstellung. 100 Th. krystallisiertes Natriumphosphat werden zerstoßen und an einem lauwarmen Orte durch langsames Verwittern so viel als möglich vom Krystallwasser

befreit, dann im Wasserbade ausgetrocknet. Das trockne Salz giebt man in einen mit Deckel versehenen eisernen oder Hesseschen Tiegel und erhitzt es darin bei nach und nach verstärktem Kohlenfeuer bis zur Schmelzung und schwachen Rothgluth so lange, bis eine mit dem erwärmten Spatel ausgeführt aus der Mitte entnommene Probe, in Wasser gelöst, durch Silbernitratlösung nicht mehr gelb, sondern rein weiss gefällt wird. Dann lässt man den Tiegel erkalten und löst die Salzmasse in 800 Th. kochend heissem destillirtem Wasser. Die heisse Lösung wird filtrirt und auf ca. $\frac{2}{3}$ ihres Volumens oder bis zum Erscheinen eines Krystallkutschens an der Oberfläche der Lösung eingedampft, zur Krystallisation bei Seite gestellt. Die Mutterlauge behandelt man in gleicher Weise, so lange sie farblose Krystalle ausgiebt. 100 Th. des krystallisirten Natriumorthophosphats geben gegen 60 Th. Pyrophosphat.

Eigenschaften. Farblose, durchscheinende bis durchsichtige, schiefrhombische Säulen oder auch schiefrhombische tafelförmige, an der Luft beständige Krystalle, welche in 10—12 Th. Wasser von mittlerer Temperatur, in etwas mehr als 1 Th. kochend heissem Wasser löslich, in Weingeist unlöslich sind, mit Wasser eine sehr schwach alkalische Lösung geben, in welcher auf Zusatz von Silbernitrat ein rein weisser Niederschlag (Silberpyrophosphat) entsteht. Erfolgt die Ausfällung mit einem Ueberschuss Silbernitrat, so ist das Filtrat neutral. Im gleichen Falle giebt das neutrale Natriumorthophosphat einen gelben Niederschlag und ein saures Filtrat. Wird die wässrige Lösung mit freien Säuren versetzt, so geht das Pyrophosphat in der Kälte allmählich, rascher beim Erhitzen, in Orthophosphat über.

Die Prüfung des Natriumpyrophosphats erfolgt, nachdem man sich durch die Fällung mit Silbernitrat überzeugt hat, dass eben das Pyrophosphat und nicht das Orthophosphat vorliegt, wie die des neutralen Orthophosphats (S. 459). Die mit Salpetersäure sauer gemachte wässrige Lösung darf durch Baryumchlorid und Silbernitrat nur äusserst schwach getrübt werden, und Schwefelwasserstoffwasser soll sowohl in der alkalischen wie in der sauer gemachten Lösung keine Veränderung hervorbringen.

Anwendung. Eine therapeutische Anwendung hat das Natriumpyrophosphat nicht gefunden, jedoch wird es im pharmaceutischen Laboratorium zur Darstellung anderer Pyrophosphate, besonders des Ferripyrophosphats, verwendet. Hierbei ist es wesentlich, es immer mit destillirtem Wasser, nie mit gewöhnlichem, Kalkerde und Magnesia haltendem Wasser zu behandeln.

Das Natriumpyrophosphat ist ein sehr geeignetes Material, sogenannte Eisenflecke aus der Weisswäsche und alte Tintenflecke aus gefärbten Zeugen zu entfernen. Es geschieht durch Maceration mit der wässrigen Pyrophosphatlösung.

Natrium pyrophosphoricum ferratum (Ergänzb.). **Natrium-Ferripyrophosphat.** 20 Th. krystall. Natriumpyrophosphat werden zu Pulver zerrieben und ohne Anwendung von Wärme (!) mit 40 Th. kaltem Wasser übergossen. Darauf giebt man unter beständigem Umrühren eine Mischung aus 12 Th. Ferriehloridlösung (spec. Gew. 1,280) und 18 Th. Wasser nach und nach (!) hinzu, so dass nicht früher ein neuer Theil dieser Mischung hinzugesetzt wird, als bis der zuvor gebildete Niederschlag sich wieder aufgelöst hat. Die so entstandene grüne Flüssigkeit wird filtrirt und portionsweise in grösseren Pausen mit 100 Th. Weingeist vermischt. — Den dadurch entstandenen Niederschlag sammelt man auf einem leinenen Kolatorium, wäscht ihn mit Weingeist aus, presst ihn zwischen Filtrirpapier ab und trocknet ihn an einem lauwarmen Orte.

Weisses, geruchloses, schwach salzig und nur wenig metallisch schmeckendes Pulver, von schwach alkalischer Reaction. — Die wässrige Lösung scheidet auf Zusatz von Weingeist das unveränderte Salz, beim Kochen aber Ferriphosphat aus. Silbernitrat giebt mit der wässrigen Lösung einen weissen, in Salpetersäure löslichen Niederschlag. Kaliumferrocyanid färbt die mit Salzsäure angesäuerte wässrige Lösung blau.

Die wässrige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung (1 = 20) darf durch Baryumnitrat- und Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend getrübt werden (Sulfate, Chloride).

Anwendung. Als mildes Eisenmittel dreimal täglich 0,2—1,0 g. Man vermeide bei der Anwendung saure Zusätze.

Natrium salicylicum.

I. Natrium salicylicum (Anstr. Germ. Helv.). Salicylate de soude (Gall.). Sodii Salicylas (Brit. U-St.). Natriumsalicylat. Salicylsaures Natrium. $C_6H_4(OH)CO_2Na$. Mol. Gew. = 160.

Darstellung. Um ein schönes Natriumsalicylat zu erhalten, muss man 1) eine reine, kresotinsäurefreie Salicylsäure anwenden, 2) Eisen von der Darstellung sorgfältig fernhalten, 3) die Sättigung der Salicylsäure mit Natriumbikarbonat so leiten, dass die Mischung schwach sauer bleibt, weil in alkalischer Lösung gefährliche Oxydationsprodukte der Salicylsäure entstehen.

Man mischt in einer Reibschale oder Porzellanschale 10 Th. Natriumbikarbonat mit 16,5 Th. Salicylsäure und fügt unter Umrühren in kleinen Theilen etwa 10 Th. Wasser hinzu. Unter lebhaftem Aufschäumen erfolgt nun die Salzbildung. Wenn die Kohlensäureentwicklung nachgelassen hat, erwärmt man die Mischung zur Verjagung der gelösten Kohlensäure auf dem Wasserbade. Falls die erwärmte Lösung nicht deutlich sauer reagirt, muss sie mit Salicylsäure angesäuert werden. Hierauf trocknet man die saure Lösung bei einer 60° nicht übersteigenden Temperatur möglichst rasch ein und krystallisirt den Salzrückstand aus 100–120 Th. Weingeist von 95 Proc. in der Wärme um. Die Mutterlaugen werden durch Thierkohle entfärbt und liefern dann beim Concentriren neue Mengen von farblosem Natriumsalicylat, oder man benutzt sie zum Umkrystallisiren einer neu angesetzten Portion.

Die Darstellung ist nicht gerade lohnend, aber als lehrreich zu empfehlen.

Eigenschaften. Das aus Weingeist krystallisirte Natriumsalicylat bildet farblose, seidenglanzende Schüppchen, welche sich aus übereinandergeschobenen Tafeln oder breiten Nadeln zusammensetzen. Der Geschmack ist widerlich süß. Durch Einwirkung von Licht und Luft (namentlich wenn die letztere ammoniakalisch ist) kann es röthliche bis bräunliche Färbung annehmen; ein geringer Gehalt an freier Salicylsäure verhindert die Färbung. Natriumsalicylat löst sich in etwa 0,9 Th. Wasser oder in 6 Th. Weingeist zu schwach saurer reagirenden Flüssigkeiten. Beim Erhitzen über 200° C. hinaus entweichen Phenol und Kohlendioxyd, und es bleibt das sekundäre Salz zurück $2[C_6H_4(OH) \cdot CO_2Na] = CO_2 + C_6H_5OH + C_6H_4(ONa)(CO_2Na)$, ohne dass sich Paroxybenzoesäure bildet. Beim Verbrennen des Salzes hinterbleibt Natriumkarbonat.

Löst man gleiche Moleküle Salicylsäure und Natriumsalicylat in Weingeist und concentrirt, so erhält man harte Krystalle der Verbindung $C_6H_5O_2 + C_6H_4O_2Na$, welche von viel Wasser wieder in Salicylsäure und Natriumsalicylat zerlegt werden. Aus einer 50proc. Lösung ist einmal das Auskrystallisiren eines Salzes $C_6H_5O_2Na + 6 H_2O$ beobachtet worden.

Aus der nicht zu stark verdünnten Lösung des Natriumsalicylates (also z. B. 1:100) wird durch Salzsäurezusatz Salicylsäure in Form von nadelförmigen Krystallen abgeschieden, welche in Aether leicht löslich sind. — Die concentrirte wässrige Lösung wird durch Ferrichloridlösung braunroth gefärbt, bezw. gefällt; in der stark verdünnten (1:1000) Lösung dagegen entsteht durch Ferrichlorid blauviolette Färbung. Auch die weingeistige verdünnte Lösung wird durch Ferrichloridlösung blauviolett gefärbt. (Unterschied von Karbolsäure, s. Bd I, S. 25.)

Prüfung. 1) Das Salz sei farblos oder besitze höchstens einen schwachen, röthlichen Schein. — 2) Die concentrirte (1 + 2) wässrige Lösung sei farblos oder doch nahezu farblos und färbe sich nach einigem Stehen höchstens schwach röthlich, auch reagire sie schwach sauer. Die saure Reaktion ist zuzulassen, weil nur saure Präparate farblose Lösungen geben. Die Färbungen rühren von nicht näher bekannten Verunreinigungen her. — 3) Beim Uebergiessen mit concentrirter Schwefelsäure löse sich das Salz ohne Aufbrausen (Natriumkarbonat) und ohne Färbung (unbekannte Verunreinigungen, Staub) auf. — 4) Die wässrige Lösung (1 = 20) darf weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Metalle) noch durch Baryumnitratlösung (Sulfate, Carbonate) verändert werden. — 5) Werden 4 cem der Lösung (1 = 20) mit 6 cem Weingeist versetzt, hierauf mit Salpetersäure angesäuert, so darf auf Zusatz von Silbernitratlösung die Lösung nicht

verändert werden. Weisse Trübung würde Chloride anzeigen. Der Weingeistzusatz erfolgt, um die Salicylsäure in Lösung zu halten.

Aufbewahrung. Da Luft und Licht die Färbung des Natriumsalicylats begünstigen, so empfiehlt es sich unbedingt, grössere Vorräthe unter Lichtschutz aufzubewahren. Lösungen von Natriumsalicylat sollte man nicht vorrätig halten, da dieselben häufig — wahrscheinlich durch Abgabe von Alkali aus dem Glase — Färbung annehmen.

Anwendung. Natriumsalicylat wirkt, abweichend von der freien Salicylsäure, nicht gährungs- und faulniswidrig. Dagegen kann es als Specificum gegen Gelenkrheumatismus und Gicht angesehen werden. Ausserdem wirkt es bei verschiedenen Krankheiten antipyretisch, ohne jedoch den Verlauf der Krankheit zu beeinflussen. Wirksam ist es ferner bei Migräne. Man giebt es zu 0,5–2,0 g mehrmals täglich mit viel Wasser. Geschmackecorrigens ist Kognak mit Salz. Grosse Gaben können Uebelkeit und Ohrensausen hervorrufen. In der Mikroskopie dient die konzentrierte Lösung als wichtiges Aufhellungsmittel der Präparate.

Aqua alkalina effervescent minor Jaworski.

Rp. Natrii bicarbonat	8,0
Natrii salicylat	2,5
Boracia	2,0
Aquae acido carbonico saturatae	1000,0

Bei fermentativer Übersäuerung des Magens, urämischer Diathese, icterus catarrhalis. Fröhlich'schen $\frac{1}{4}$ – $\frac{1}{2}$ Trinksis.

Aqua alkalina effervescent minor Jaworski.

Rp. Natrii bicarbonat	5,0
Natrii salicylat	2,0
Boracia	1,0
Aquae acido carbonico saturatae	1000,0

Elisir Sodii Salicylati (Nat. form.).

Rp. Natrii salicylat	85,0 g
Elisir aromat. q. s. ad	1,0 l.

Natrium boro-salicylicum (BANKROFT). Acidi borici 35,0 und Natrii salicylati 17,0 werden fein zerrieben und gemischt. Das Gemisch wird angefeuchtet und $\frac{1}{2}$ Stunde sich selbst überlassen. Nach dieser Zeit ist es völlig erhärtet und wird fein gepulvert.

Borsalicyl-Crème (BANKROFT). Natrii boro-salicylati (BANKROFT) 50,0, Glycerini Arnicae 200,0, Vaselini flavi 110,0, Lanolini anhydrici 90,0.

Neuralgin. Ist eine Mischung aus Acetanilid, Coffein und Natriumsalicylat.

II. Aspirin. Acetylsalicylsäure. $C_9H_8O_4$. Mol. Gew. = 180.

Diese Verbindung ist von den Farbenfabriken vorm. FRIEDR. BAYER & Co. als Ersatzmittel des Natriumsalicylats in den Verkehr gebracht worden. Der Name ist gebildet aus „Acetylspiraeensäure“.

Darstellung. Salicylsäure wird im Autoklaven oder am Rückflusskühler mit Essigsäureanhydrid oder Acetylchlorid auf 150° C. erhitzt. Das erhaltene Reaktionsprodukt wird aus Chloroform umkrystallisiert.

Eigenschaften. Farblose Krystallmasse, welche bei 135° C. schmelzen und säuerlich schmecken. Sie lösen sich in Wasser von 37° C. etwa im Verhältniss 1:100 auf, in kaltem Wasser sind sie erheblich schwieriger löslich, leicht löslich sind sie in Alkohol, Aether, auch in Chloroform. Die wässrige oder alkoholische Lösung wird durch Ferrichlorid nicht violett gefärbt. Gegen Säuren ist die Verbindung ziemlich beständig, durch Alkalien wird sie leicht in Salicylsäure und Essigsäure gespalten. Wässrige oder alkoholische Lösungen sollen nicht vorrätig gehalten werden, da sie wenig haltbar sein sollen. Kocht man 0,5 g Aspirin mit 10 cem 10proc. Natronlauge 2–3 Minuten lang, so wird der Ester verseift. Die erkaltete Lösung ist klar und enthält Natriumsalicylat und Natriumacetat. Wird sie mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert, so tritt unter vorübergehender Violettfärbung Ausscheidung von Salicylsäure ein. Man kann diese auf ihren Schmelzpunkt prüfen. Das Filtrat riecht nach Essigsäure und giebt beim Erhitzen mit Alkohol und konzentrierter Schwefelsäure Geruch nach Essigäther.

Mixtura antirheumatica (Form. Berol.).

Rp. Natrii salicylat	10,0
Tinctura Auranti	5,0
Aquan destillatae	q. s. ad 250,0

Potio salicylica BRENNEMANN

Ein müsselndes, sückerztes Getränk, leicht lastend. Es enthält im Liter:

Natrii salicylati	5,0–10,0 g
Lithii salicylati	2,5–3,0 g

Vet. Mixtura antirheumatica.

Rp. Natrii salicylat	50,0
Aquae	250,0

Täglich 2–3 Esslöffel für einen Hund mit akutem Gelenkrheumatismus.

Vet. Natrii salicylat 50,0.

Fugengabe für ein Pferd mit stark heftiger Lungenentzündung.

Prüfung. 1) Aspirin schmelze nach dem Trocknen über Schwefelsäure bei 135° C., 0,5 des Präparates müssen auf dem Platinbleche ohne Rückstand verbrennen. — 2) Man löst 0,1 g Aspirin in 5 cem Alkohol und verdünnt mit 20 cem Wasser. Diese Lösung darf durch Zusatz von 1 Tropfen verdünntem Ferrichlorid nicht violett gefärbt werden (unacetylierte Salicylsäure).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Aspirin wird als Ersatz des Natriumacetylsalicylats und zwar als Antipyreticum und Specificum gegen Gelenkrheumatismus empfohlen. Es hat vor diesem die Vorzüge, weniger schlecht zu schmecken, schon in kleinen Gaben zu wirken und nicht so leicht unangenehme Nebenwirkungen zu verursachen. Man giebt es täglich 4—5mal zu 1 g mit der 3—4fachen Menge Zucker in etwas Wasser angerührt in Form eines limonadenartigen Getränkes.

Natrium sulfocarbolicum.

Natrium sulfocarbolicum. Natrium sulfophenylicum. Sodii Sulfocarbolas (Brit. U-St.). Natrium phenolosulfuricum. Phenolsulfosaures Natrium. Carbol-sulfosaures Natrium. $C_6H_4(OH)SO_3Na + 2H_2O$. Mol. Gew. = 232. Dieses Salz darf nicht verwechselt werden mit dem phenylschwefelsauren Natrium $SO_3NaC_6H_5$ von BAUMANN, welches mit dem vorigen isomer ist.

Darstellung. 100 Th. reine krystallisierte Karbolsäure werden in einem Kolben mit 105 Th. konzentrierter Schwefelsäure übergossen, und zuerst an einem Orte von 70—80° C. zwei Tage, dann in der Wasserbadwärme (ca. 90° C.) einen Tag hindurch erhalten. Nach dem Erkalten wird die Flüssigkeit mit einem doppelten Volumen destillierten Wassers verdünnt und nach und nach unter gelindem Erwärmen und Umrühren mit Natriumkarbonatkrystallen versetzt, bis eine neutrale Lösung erhalten ist. Diese Lösung giesst man in ein Oelgefäß, welches ein doppeltes Volumen Weingeist enthält, rührt um und stellt einen Tag bei Seite. Dann wird die klare Flüssigkeit dekantirt und nach der Sammlung des Weingeistes durch Destillation der rückständige Theil im Wasserbade zur Krystallisation eingedampft. Ausbeute das Doppelte von dem Gewicht der verwendeten Karbolsäure.

Eigenschaften. Das phenolsulfosaure Natrium bildet farblose und geruchlos, rhombische Prismen von kühlend-salzigem und schwach bitterem Geschmacke. Sie verwittern an trockener Luft und lösen sich in 5 Th. kaltem oder 1 Th. siedendem Wasser, in 130 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Alkohol. In verdünntem Alkohol sind sie leichter löslich. — Die wässrige Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt. Der Krystallwassergehalt beträgt 15,5 Proc. Wird das Salz geglüht, so entweicht Karbolsäure und es hinterbleibt ein Gemisch von Natriumsulfat und Natriumkarbonat.

Prüfung. Die Lösung des Salzes in 20 Th. destillirtem Wasser darf durch Baryumchlorid nicht oder doch nur unbedeutend getrübt (unorganische Schwefelsäure) und durch verdünnte Schwefelsäure (Baryumchlorid) oder Schwefelwasserstoff nicht verändert werden (Metalle, namentlich Blei).

Anwendung. Das Natriumsulfophenyliat ist nur von einigen wenigen Aerzten bei Stomatitis aphthosa, Bräune, Typhus, Phthisis, Pocken, in Gaben zu 0,5—1,0—2,0 g mehrere Male des Tages, auch äußerlich bei putriden Wunden als Antisepticum empfohlen worden.

Natrium sulfuratum.

Die Verbindungen des Schwefels mit Natrium gleichen völlig denen des Schwefels mit Kalium. Sie haben für die Therapie wenig Bedeutung und kommen hauptsächlich als Reagentien in Betracht. Mit Rücksicht auf die Inkonssequenz der Nomenklatur wird man

sich stets die Frage vorzulegen haben, welche Verbindung im einzelnen Falle gemeint ist. Vergl. Bd I, S. 375 u. Bd II, S. 215.

I. Natrium sulphydricum. Natriumsulphydrat. NaHS. Da es noch ungewiss ist, ob die Verbindung im krystallisirten Zustande erhalten werden kann, so bereitet man sie gewöhnlich in Lösung. Zu diesem Zwecke sättigt man eine 10–15proc. Natronlauge mit gewaschenem (1) Schwefelwasserstoff, bis nichts mehr absorbiert wird, lässt die Flüssigkeit in völlig gefüllten Flaschen unter Luftabschluss absetzen und filtrirt von etwa ausgeschiedenem Ferrosulfid durch Asbest ab. Klare, farblose Flüssigkeit, nach Schwefelwasserstoff riechend. Gibt beim Uebersättigen mit Säuren nur Schwefelwasserstoff, keine Abscheidung von Schwefel. Dient als Reagens in der chemischen Analyse.

II. Natrium monosulfuratum. Natriummonosulfid. Monosulfure de sodium cristallisé (Gall.). $\text{Na}_2\text{S} + 9 \text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 240.

Verdünn man 45 Th. Natronlauge von 1,44 spec. Gew. mit dem doppelten Volumen Wasser, sättigt diese Mischung vollständig mit Schwefelwasserstoff und mischt sie ab dann mit 55 Th. Natronlauge von 1,44 spec. Gew., so scheidet sich in der Kälte das obige Salz aus.

Farblose, oder durch Ferrosulfid grünlich oder durch Natriumdisulfid gelblich gefärbte Krystalle, welche sich in Wasser leicht lösen. Die Lösung des Salzes soll, wenn sie durch Absetzen und Filtriren von beigemengtem Ferrosulfid befreit ist, farblos sein. Ist sie gelblich, was ihrer Verwendung zu den meisten Zwecken nicht schadet, so enthält sie eben Natriumpolysulfide.

Wird das Natriumsulfid der Luft und dem Lichte ausgesetzt, so färbt es sich unter Bildung von Natriumkarbonat und Natriumpolysulfid gelblich bis gelb.

Durch Ansäuern mit Säuren scheidet ein Polysulfid-freies Präparat nur Schwefelwasserstoff, nicht aber auch Schwefel ab. Auf Zusatz von Mangansulfat fällt fleischfarbendes Mangansulfid ohne Entwicklung von Schwefelwasserstoff, falls das Präparat frei ist von Natriumsulphydrat.

Aufbewahrung. An einem kühlen, trockenen und dunklen Orte in Gläsern, welche mit Kork gut verschlossen sind. Die Korke sind auch noch mit Paraffin auszugießen.

Anwendung. Vorzugsweise als Reagens in der analytischen Chemie, namentlich bei der Stickstoffbestimmung nach KJELDAHL und bei der massanalytischen Zinkbestimmung.

Aqua sulfurata (Gall.)
Eau sulfurée (Gall.)
Rp. Natrii sulfurati crystall. 10,0
Natrii chlor. 2 50,0
Aque destillate ebullientia
ad aëre liberata 250,0
Reman. der Schwefelwasser: Eau des Bonnes,
Barrège, Cantieret, Bagnères de Luchon, de
Saint-Sauveur

Epitharium H. Boertgen.
Boertgen's Enttauzungsmittel.
Rp. Natrii sulfurati crystalli 10,0
Cochearum præparatum 30,0
Mit Wasser zu einem Brei angerührt auf die be-
laurten Stellen aufzutreiben

Patria sulfurato-saponeus.
Savon de Barrège de Hénau.
Rp. Natrii sulfurati crystalli
Natrii carbonat. sicc. 44 10,0
Natrii chlorat. 44 10,0
Saponis medicat. pulveris 125,0
 fiat pulvis, detur ad vitrum.

Sapo sulfuratus Barrégensis.
Savon sulfureux de Barrège.
Rp. Natrii sulfurati crystalli
Natrii carbonat. sicc. 44 10,0
Natrii chlorat. 44 10,0
Saponis medicat. 125,0
Aque 7-8
Plant. globul. Zu Waschungen.

Sirup de monosulfure de sodium (Gall.).
Rp. Natrii sulfurati crystalli 9,1
Aque destillate 1,7
Sirupi Sacchari 90,0
Sirupus antistomatikus cum Natrio sulfurato.
Rp. Natrii sulfurati crystalli 0,5
Sirupi Balsami Tolitani 250,0
Täglich 1–3 Esslöffel

Pommade de Barrège.
Rp. Natrii sulfurati crystall. 44 10,0
Natrii carbonat. crystall. 44 10,0
Benzols
Balsami Tolitani 44 2,0
Adipis sicc. 100,0
Bei verschiedenen Hautkrankheiten

III. Natrium trisulfuratum. Soda-Schwefelleber. Trisulfure de sodium solide (Gall.)

Man erhitzt ein Gemisch von 14 Th. calcinirter Soda (des Handels) und 10 Th. Schwefelblumen in einem geschlossenen Gefässe in der bei *Kalium sulfuratum* (S. 215) angegebenen Weise. Das Schmelzen erfolgt bei wesentlich höherer Temperatur als bei der Kali-Schwefelleber, daher enthält das Präparat auch weniger Thiosulfat als diese.

Es ist in Frankreich, nicht in Deutschland in Gebrauch und wird zweckmässig durch Kali-Schwefelleber ersetzt.

Natrium sulfuricum.

1. *Natrium sulfuricum* (Germ. Helv.). *Natrium sulfuricum crystallisatum* (Anstr.), *Sulfate de soude purifié* (Gall.), *Sodii Sulphas* (Brit. U-St.), Natriumsulfat, Schwefelsaures Natrium, *Sal mirabile Glauberi*, *Sal Glauberi*, *Soda vitriolata*, *Glaubers Salz*, $\text{Na}_2\text{SO}_4 + 10\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 322.

Das reine Salz wird durch Umkrystallisiren des rohen Glaubersalzes dargestellt und kommt in solcher Reinheit im Handel vor, dass seine Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium nicht ausgeführt wird.

Eigenschaften. Aus Lösungen, welche weniger warm als 33°C . sind, oder beim Verdunsten wässriger Lösungen an der Luft bei gewöhnlicher Temperatur krystallisirt das Natriumsulfat mit 10 Mol. Wasser als $\text{Na}_2\text{SO}_4 + 10\text{H}_2\text{O}$ in grossen, durchsichtigen Krystallen des monoklinen Systems, welche bei 33°C . in ihrem Krystallwasser zu einer farblosen Flüssigkeit schmelzen. Der Geschmack der Krystalle ist bitterlich-salzig, kühlend. An trockener (warmer) Luft verwittern die Krystalle, indem sie sich oberflächlich mit einem weissen Pulver von wasserarmem Natriumsulfat bedecken und allmählich gänzlich zu einem aus wasserfreiem Natriumsulfat bestehenden weissen Pulver zerfallen. In Weingeist ist das Salz so gut wie unlöslich, ziemlich leicht löslich ist es in Wasser. Die wässrige Lösung ist neutral.



Fig. 52. a Glaubersalkrystalle. b c Natriumsulfatkrystalle mit 7 Mol. Krystallwasser.

Interessant ist das Verhalten des krystallisirten Natriumsulfates beim Auflösen in Wasser von verschiedenen Temperaturen. Die Löslichkeit des Salzes in Wasser nimmt mit der Steigerung der Temperatur des letzteren bis zu einem gewissen Punkte zu. Das Maximum (Optimum) der Löslichkeit in Wasser liegt bei 33°C ., über diese Temperatur hinaus nimmt die Löslichkeit in Wasser wieder ab:

100 Th. Wasser lösen bei 0°C . = 12 Th., bei 15°C . = 33,3 Th., bei 18°C . = 48 Th., bei 33°C . = 322,6 Th., bei 50°C . = 263 Th., bei 100°C . = 233 Th. krystallisirtes Natriumsulfat. — Wird die bei 33°C . gesättigte wässrige Lösung über diese Temperatur hinaus erhitzt, so erfolgt Abscheidung eines wasserärmeren Salzes der Zusammensetzung $\text{Na}_2\text{SO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$.

Lässt man die bei 33°C . gesättigte Lösung, vor dem Hineinfallen von Staub und festen Körpern, sowie vor Erschütterungen geschützt, langsam erkalten, so scheiden sich in der Regel Krystalle nicht aus: die Lösung ist übersättigt. — Wird eine solche Lösung erschüttert oder mit einem festen Gegenstande berührt, z. B. mit einem Glasstabe umgerührt, so erstarrt sie unter freiwilliger Temperaturerhöhung zu einem Salzbrei, aber die Krystalle haben die Zusammensetzung $\text{Na}_2\text{SO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$.

Das officinelle Natriumsulfat ist das mit 10 Mol. Wasser krystallisirende von der Formel $\text{Na}_2\text{SO}_4 + 10\text{H}_2\text{O}$. Es enthält 55,76 Proc. H_2O und 44,24 Proc. Na_2SO_4 .

Aufbewahrung. Mit Rücksicht darauf, dass das Glaubersalz in trockener Luft sehr leicht verwittert, bewahrt man das reine Salz in gut verschlossenen steinernen oder

Matrosenhölzer. Stormhölzer. Die Masse dieser Hölzer besteht aus: Arabischem Gummi 1 Th., Kalisalpeter 2 Th., Kohlepulver 2 Th. Man tunkt 1,5–2,0 cm tief und versieht die kaulenkörmigen Enden noch mit einem Köpfchen aus Sicherheitsmasse.

II. † Acidum chloricum. Chlorsäure. Chloric acid. Acide chlorique. ClO_3H . Mol. Gew. = 84,5. Wird fabrikmässig durch Zersetzung von Baryumchlorat mittels verdünnter Schwefelsäure und Eindampfen der klaren Lösung im Vacuum dargestellt.

Farblose oder schwach gelbliche Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,20. Sie entbindet auf Zusatz von Salzsäure namentlich beim Erwärmen grosse Mengen freies Chlor. Auf Zusatz von konc. Schwefelsäure wird gelbgrünes Chlordioxyd in Freiheit gesetzt, welches über 50°C . explodirt. Chlorsäure bringt im konc. Zustande leicht entzündliche Substanzen zur Entzündung, welche sich unter Umständen zur Explosion steigern kann. Man benutzt die Chlorsäure (an Stelle von Kaliumchlorat) in Verbindung mit Salzsäure zur bequemen Zerstörung organischer Substanzen zum Zwecke der toxikologischen Analyse. $\text{ClO}_3\text{H} + 5\text{HCl} = 3\text{H}_2\text{O} + 3\text{Cl}_2$. Diese Anwendung wird ausserordentlich erschwert dadurch, dass die Chlorsäure des Handels sehr häufig arsenhaltig ist. Man darf daher zu toxikologischen Arbeiten Chlorsäure niemals verwenden, ohne dass man sich von der Abwesenheit des Arsens überzeugt hat.

Prüfung. 1) 20,0 ccm werden mit 100,0 ccm Wasser verdünnt und mit überschüssiger Salzsäure auf dem Wasserbade bis zur vollständigen Zersetzung erwärmt. Die Hälfte dieses Rückstandes prüft man im Maren'schen Apparate auf Arsen. — 2) 5,0 ccm werden mit 50 ccm Wasser verdünnt. Diese Mischung werde auf Zusatz von 1 ccm verdünnter Schwefelsäure innerhalb 30 Minuten nur schwach getrübt (Barytsalz). — 3) Die andere Hälfte des Verdampfungsrückstandes sub 1) darf weder mit Schwefelwasserstoff, noch, nach dem Uebersättigen durch Ammoniak, mit Ammoniumsulfid eine Fällung geben (Metalle). Eine leichte Grünfärbung durch Ammoniumsulfid ist zuzulassen, weil Spuren von Eisen in jeder Chlorsäure enthalten sind.

Aufbewahrung. Vorsichtig und von leicht brennbaren Substanzen getrennt, in Flaschen mit Glasstopfen.

BERTOLLET's Bleichflüssigkeit. Ist eine verdünnte, wässrige Auflösung von Chlorsäure.

Kalium chromicum.

I. † Kalium chromicum flavum. (Ergänzb.) Kalium chromicum. Kalium chromicum neutrale. Kaliumchromat. Gelbes oder neutrales chromsaures Kali. Chromate de potasse. Potassii Chromas. K_2CrO_4 . Mol. Gew. = 194. Man erhält dieses Salz, indem man 10 Th. reines Kaliumdichromat und 4,7 Th. reines Kaliumkarbonat in 50 Th. Wasser auflöst und diese Lösung bis zum Krystallisationspunkt concentrirt.

Eigenschaften. Gelbe, rhombische, luftbeständige Krystalle von schwach alkalischer Reaktion und bitterem, metallisch-herbem Geschmack, welche beim Erhitzen schmelzen. Sie lösen sich in 2 Th. kaltem Wasser, sehr leicht in siedendem Wasser; in Weingeist sind sie unlöslich. Die wässrige Lösung ist auch bei starker Verdünnung gelb gefärbt und giebt mit Bleiacetat einen gelben, mit Silbernitrat einen rothen und mit überschüssiger Weinsäurelösung allmählich einen weissen, krystallinischen Niederschlag. — Die Prüfung dieses vorwiegend als Reagens verwendeten Präparates hat sich auf einen Gehalt an Schwefelsäure und Chlor zu erstrecken.

Prüfung. 1) Die mit Salpetersäure stark (!) angesäuerte wässrige Lösung (1 = 20) darf weder durch Baryumnitrat- (Schwefelsäure), noch durch Silbernitratlösung (Chlor) verändert werden. 2) Die mit Ammoniakflüssigkeit versetzte 5 procentige Lösung darf sich auf Zusatz von Ammoniumoxalatlösung nicht trüben (Kalk).

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Es wird unter den nämlichen Indikationen angewendet wie das Kaliumdichromat, nur ist es von etwas milderer Wirkung. Man giebt es innerlich zu 0,01–0,03–0,05 g (als Emeticum zu 0,15–0,2–0,3) in Lösung oder in Pillen mit Argilla. Aeusserlich in 5–10 proc. Lösung als Verbandwasser, Augewasser. Mit Kaliumchromat getränktes Papier dient zu Moxen. In der Analyse besonders als Indikator bei der massanalytischen Bestimmung des Chlors nach Mohr.

II. † Kalium dichromicum (Germ.). **Kalium bichromicum** (Helv.). **Bichromate de potasse** (Gall.). **Potassii Bichromas** (Brit., U-St.). **Kali chromicum rubrum.** **Kali chromicum acidum.** **Kaliumbichromat.** **Zweifach-chromsaures Kali.** **Pyrochromsaures Kali.** $K_2Cr_2O_7$. Mol. Gew. = 294.

Die Darstellung erfolgt fabrikmässig durch Erhitzen von Chromeisenstein mit Pottasche in Flammöfen. Die Lösung der Schmelze wird mit Schwefelsäure angesäuert, worauf zuerst das hier in Frage stehende Salz und erst später Kaliumsulfat auskristallisiert.

Eigenschaften. Rothe, trikline Säulen oder Tafeln vom spec. Gew. 2,69. Es löst sich in 10 Th. Wasser von 15° C. oder in ca. 1,5 Th. siedendem Wasser; in Weingeist ist es unlöslich. Die wässrige Lösung röthet blaues Lackmuspapier und schmeckt bitter-herb. Werden die Krystalle vorsichtig erhitzt, so schmelzen sie zu einem dunkelbraunen Fluss, welcher beim Erkalten krystallinisch erstarrt. Dieser erstarrte Fluss ist unverändertes, wasserfreies Kaliumdichromat. In hoher Hitze tritt Zerfall ein in Kaliumchromat, Chromoxyd und Sauerstoff. Durch Neutralisation mit Kaliumkarbonat oder Kalilauge wird das Kaliumdichromat in gelbes Kaliumchromat übergeführt. Beim Erhitzen mit Salzsäure wird Chlor, beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Sauerstoff entwickelt.

Aufbewahrung. Wegen seiner giftigen Eigenschaften vorsichtig. Es ist aber weder hygroskopisch noch lichtempfindlich.

Prüfung auf Chlor, Schwefelsäure und Kalk erfolgt wie bei dem vorigen Präparat.

Anwendung. In Substanz oder konz. Lösung wirkt Kaliumdichromat ätzend, in verdünnter Lösung adstringierend und erhärtend auf die Gewebe. Innerlich ist es ein heftiges Gift, welches leicht Erbrechen verursacht und Magenentzündung erzeugt. Man benutzt es zum Erhärten anatomischer Präparate, zu Aetzungen bei Kondylomen, von syphilitischen und krebigen Geschwüren. Innerlich namentlich in der Form des Götzschen Chromwassers gegen Syphilis empfohlen, neuerdings auch bei Magenleiden, Magengeschwüren zu 0,006 g täglich sehr gerühmt.

Im chemischen Laboratorium wird Kaliumdichromat im Gemisch mit Schwefelsäure oder Eisessig als Oxydationsmittel verwendet. Die grössten Mengen werden bei der Alizarinfabrikation zur Ueberführung des Anthracens in Anthrachinon verbraucht. In der Elektrotherapie dient es zum Füllen der nicht gesundheitsschädlichen Zink-Kohle-Elemente (nach Bopp-Buxton) und der Gaxner'schen Tauchbatterien.

Beize für Hirschgeweihe etc. Die Geweihe werden abwechselnd mit Lösungen von Catechu und Kaliumdichromat bepinselt, bis der gewünschte Farbenton erzielt ist. Die Geweihe-Enden werden mit Glaspapier weiss geschacht.

Chinesisches Graspapier. Mit einer Lösung von 10 Th. Kaliumdichromat in 100 Th. Wasser und 12–13 Th. Aetzammoniaklösung werden vierfingerbreite Streifen Kanzleipapier getränkt und ohne Wärmanwendung getrocknet. Zum Experiment wird ein Stück des Papiers in Falten gelegt, aufrecht gestellt, wie in beistehender Figur angegeben ist, und an der oberen Kante an jeder Falte schnell angezündet. Das verglimmende Papier hinterlässt eine grüne Asche in Form geschlitzter und gefiederter Blätter. (Fig. 14.)

Chromwasser nach Dr. Götz. Rp. Kali dichromici 0,03, Kali nitrici, Natrii nitrici aa 0,1, Natrii chlorati 0,2, Aquae acido carbonico saturatae 500,0. Gegen Diphtherie und Syphilis.

Gummischildm, chromirter, als wasserdichter Glaslack, besteht aus 10,0 arabischem Gummi, 25,0 destillirtem Wasser und 1,0 Kaliumdichromat. Die damit überzogene Fläche wird den Sonnenstrahlen ausgesetzt.



FIG. 14.

Eisen, Kalk, Magnesia Spuren. Das eingedampfte Salz wird in einer Kohlensäure-Atmosphäre getrocknet.

Marinenbader Brunnensalz, echtes. Hat nach Ludwig folgende Zusammensetzung. A. Das krystallisierte: Natriumsulfat krystall. 84,6, Natriumkarbonat krystall. 14,73, Natriumchlorid 0,67, Kaliumsulfat, Lithiumkarbonat Spuren. B. Das pulverförmige: Natriumsulfat 54,38, Natriumkarbonat 23,81 (beide Salze völlig wasserfrei), Natriumchlorid 20,40, Kaliumsulfat 0,66, Lithiumkarbonat 0,08, Wasser 0,67, Natriumborat, Natriumbromid, Natriumnitrat, Kieselsäure, Eisenoxyd, Spuren.

Neu-Karlshader Krystalle von Dr. Hans Brackenhuch in Berlin. Bestehen aus wasserarmem krystall. Natriumsulfat ($\text{Na}_2\text{SO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$) 68,52 Proc., Kaliumsulfat 30,42 Proc. und Natriumbikarbonat 1,06 Proc. B. Fischer.

III. Natrium sulfaethylicum. Äthylschwefelsaures Natrium. Natrium sulfovinylum. Sulfovinate de soude (Gall.). $\text{C}_2\text{H}_5\text{SO}_3\text{Na} + \text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 166.

Darstellung. Zu 110 Th. absolutem Weingeist, der sich in einem Kolben befindet, giesst man mit der nöthigen Vorsicht 100 Th. concentrirte reine Schwefelsäure, mischt vorsichtig und erhitzt die Mischung alsdann einige Stunden auf dem Wasserbade. Alsdann giesst man sie in 1,5 l Wasser, sättigt die Flüssigkeit mit Baryumkarbonat unter Erwärmen auf dem Wasserbade, filtrirt vom Baryumsulfat und überschüssigen Baryumkarbonat ab und bringt das Filtrat durch Eindampfen zur Krystallisation. Die Krystalle sind äthylschwefelsaures Baryum $[\text{C}_2\text{H}_5\text{SO}_3]_2\text{Ba} + 2\text{H}_2\text{O}$.

100 Th. dieses Baryumsalzes löst man in Wasser und fügt nun unter Erwärmen soviel einer Lösung von Natriumkarbonat zu, bis alles Baryum ausgefällt und ein geringer Ueberschuss von Natriumkarbonat vorhanden ist. Hierzu bedarf man 67–68 Th. des Salzes $\text{Na}_2\text{CO}_3 + 10\text{H}_2\text{O}$. Man filtrirt alsdann ab und dunstet das Filtrat bis zur Krystallisation ein oder dampft es direkt zur Trockne.

Eigenschaften. Das äthylschwefelsaure Natrium krystallisirt in hexagonalen Tafeln, welche 10,8 Proc. Krystallwasser enthalten, ist von erfrischendem, bitterlichem, hinten nach säulischem Geschmacke und ohne Geruch. Es ist ein hygroskopisches Salz, löslich in 0,6 Th. Wasser und auch leicht löslich in wasserhaltigem Weingeist und in Glycerin, schwer löslich in absolutem Weingeist, unlöslich in Aether. Beim Erhitzen bis auf 120°C , auch bei der Aufbewahrung oder schwacher Erwärmung seiner wässerigen Lösung zerfällt es nach und nach in Weingeist und saures Natriumsulfat, d. h. die vorher neutrale Lösung wird nun sauer. Beim Eindampfen seiner Lösung ist es daher angezeigt, diese durch Natriumkarbonat schwach alkalisch zu erhalten. Diese Zersetzung ist selbst bei den Krystallen nicht angeschlossen, sobald diese mit Feuchtigkeit (z. B. des Krystallwassers aus den daneben liegenden verwitternden Krystallen) oder feuchter Luft in Berührung sind. In einem Reagircylinder über einer Flamme erhitzt, giebt das Salz Dämpfe, welche entzündet mit Flamme brennen.

Prüfung. Das äthylschwefelsaure Natrium muss sich in 3 Th. eines 45proc. Weingeistes vollständig lösen und diese Lösung soll möglichst neutral sein, d. h. sowohl eine alkalische wie eine saure Reaktion darf nur sehr unbedeutend sein. Diese Lösung darf ferner durch verdünnte Schwefelsäure nicht im geringsten (Blei, Baryum), durch stark verdünnte Baryumchloridlösung nur opalisirend getrübt werden (unorganische Schwefelsäure).

Aufbewahrung. Das durch Pressen zwischen Filtrirpapier eingetrocknete Salz wird zweckmässig im Exsiccator nachgetrocknet und dann in gut zu verschliessende Gefässe gebracht. Trotzdem unterliegt es allmählich doch einer geringen Zersetzung.

Anwendung. In Gaben von 10,0–15,0 g bei Kindern und von 20,0–30,0 g bei Erwachsenen als mildes Abführmittel, welches indessen keine wesentlichen Vorzüge vor anderen salinischen Abführmitteln besitzt.

Natrium sylvino-abietinicum.

Natrium sylvino-abietinicum. Natrium sylvino-abietinicum. Sapo resinosus. Reine Harzseife. Harzsaures Natrium.

Eine Lösung von 100,0 krystallisiertem Natriumkarbonat in 200,0 destillirtem Wasser wird kochend gemacht und mit 100,0 gepulvertem und durch ein Sieb geschlagenem Kolo-phon versetzt. Die Masse wird in bedecktem Gefäß noch eine Stunde im Dampf-bade heiss gehalten, dann mit einem Liter kaltem Wasser durchmischt und in einem leinenen Kolo-torium gesammelt, ausgedrückt und in gelinder Wärme trocken gemacht. Es ist ein bräun-liches, in Wasser unlösliches, in Weingeist leicht lösliches Pulver.

Man hat diese sogenannte Harzseife zu 0,5—1,0—2,0 mehrmals täglich in Pillen oder Bissen gegen Blennorrhoe angewendet.

Natrium tartaricum.

I. Natrium tartaricum (Ergänzb.). Natriumtartrat. Neutrales weinsaures Natrium. Tartrate de soude neutre. Sodii Tartras. $C_4H_4O_6Na_2 + 2H_2O$. Mol. Gew. = 230.

Darstellung. 100 Th. Weinsäure, gelöst in 600 Th. destillirtem Wasser, werden im Wasserbade erhitzt und nach und nach mit soviel krystallisiertem Natriumkarbonat (190 Th.) versetzt, bis eine neutrale Flüssigkeit gewonnen ist. Nach völliger Austreibung der frei gewordenen Kohlensäure wird filtrirt, und das Filtrat durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle verwandelt, die letzte Mutterlauge aber verworfen. Ausbeute gegen 150 Th.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, rhombische Prismen, bisweilen bläsel-förmig vereinigt, neutral, von salzigem Geschmacke, beim Erhitzen unter Verbreitung von Karamelgeruch verbrennend und dann einen weisslichen Salzrückstand hinterlassend, dessen Lösung stark alkalisch reagirt. Das Salz löst sich in 2 Th. kaltem Wasser, nicht in Weingeist. Es ertheilt der Flamme eine gelbe Färbung. Die concentrirte wässerige Lösung (1 = 5) bleibt auf Zusatz von Essigsäure klar, scheidet aber auf weiteren Zusatz von Kaliumacetatlösung einen weissen, krystallinischen Niederschlag ab (von Kaliumbitartrat), der durch Zugabe von Natronlauge wieder gelöst wird.

Prüfung. 1) Durch ein Kobaltglas betrachtet, darf die durch Natriumtartrat gelb gefärbte Flamme höchstens vorübergehend roth gefärbt erscheinen (Kali). — 2) Die wässerige Lösung (1 = 20) sei neutral und werde weder durch Schwefelwasserstoff (Metalle, z. B. Blei), noch durch Ammoniumoxalat (Kalk) verändert. Nach dem An-säuern mit wenigen Tropfen Salzsäure werde sie durch Kaliumferrocyanidlösung nicht sofort blau gefärbt (Eisen). — 3) Nach dem Ansäuern mit Salpetersäure werde die wässe-rige Lösung durch Baryumchlorid oder Silbernitrat nicht mehr als opalisirend getrübt; Spuren von Schwefelsäure und Chlor sind zuzulassen. — 4) Beim Erwärmen mit Natronlauge darf das Salz Ammoniakgeruch nicht entwickeln.

Anwendung. Ein dem Kaliumnatriumtartrat in der Wirkung auf den Darmkanal Ähnliches, aber noch milderer Salz, welches wohl nur wegen seines milden Geschmacks Beachtung gefunden hat. Als mildes Abführmittel giebt man es zu 10,0—20,0—30,0 g in Wasser, Kaffee, Milch gelöst, des Morgens auf einmal.

Sodii Citro-Tartras effervesceus (Brit.). Natrium citrico-tartaricum effervescens. Natrii bicarbonici 500,0, Acidi tartarici 270,0, Acidi citrici pulverati 180,0, Sacchari pulverati 150,0. Die trockene Mischung ist zu granuliren.

II. Natrium bitartaricum. Natriumbitartrat. Saures weinsaures Natrium. Bitartrate de soude. Sodii Bitartras. $C_4H_4O_6Na + H_2O$. Mol. Gew. = 190.

Darstellung. 100 Th. Weinsäure werden in 500 Th. destillirtem Wasser gelöst, im Wasserbade erhitzt mit der genügenden Menge krystallisirtem Natriumkarbonat (190 Th.) neutralisirt, heiss filtrirt, mit einer filtrirten Lösung von 100 Th. Weinsäure in 500 Th. verdünntem Weingeist vermischt und an einen kalten Ort gestellt. Nach einem Tage sammelt man den weissen krystallinischen Niederschlag und trocknet ihn.

Anwendung. Das Natriumbisulfat dient in seiner Lösung in 8 Th. kaltem Wasser als Reagens auf neutrale Kalisalze. — Ausserdem wird es als Ersatz der Weinsäure zu einigen verräthig zu haltenden Brausepulvermischungen benutzt.

Natrium thiosulfuricum.

Natrium thiosulfuricum (Germ.). **Natrium hyposulfurosum** (Helv.) **Hyposulfite de soude** (Gall.). **Sodii Hyposulfis** (U-St.). **Natrium subsulfurosum**. **Natriumthiosulfat**. **Unterschwefligsaures Natrium**. $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 248.

Dieses Salz wird als Nebenprodukt bei der Sodafabrikation nach **LEBLANC** gewonnen und kommt in sehr reinem Zustande in den Handel.

Eigenschaften. Natriumthiosulfat krystallisirt aus Wasser in Form grosser, farbloser, etwas feucht anzufühlender, monokliner Prismen der Zusammensetzung $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5\text{H}_2\text{O}$, welche schon in gleichen Theilen Wasser von gewöhnlicher Temperatur löslich sind. Die wässrige Lösung schmeckt salzig-bitterlich, reagirt gegen Lackmus schwach alkalisch und erleidet nach längerer Zeit der Aufbewahrung eine Zersetzung, indem sich unter Bildung von Natriumsulfid Schwefel ausscheidet: $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 = \text{S} + \text{Na}_2\text{SO}_3$.

Bei gewöhnlicher Temperatur ist das krystallisirte Natriumthiosulfat beständig; erst von 33° C. an beginnt ein Theil seines Krystallwassers zu entweichen; bei 100° C. kann das Salz ohne Zersetzung völlig wasserfrei erhalten werden. Die Krystalle schmelzen bei 50° C. in ihrem Krystallwasser, bei 100° C. werden sie, wie schon bemerkt wurde, wasserfrei; bei höherer Temperatur zerfallen sie in Natriumsulfat und Natriumpentasulfid: $4[\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3] = 3\text{Na}_2\text{SO}_4 + \text{Na}_2\text{S}_5$. Fügt man zur wässrigen Lösung des Natriumthiosulfats eine Säure, z. B. Salzsäure, so bleibt die Flüssigkeit einen Augenblick klar. Alsdann aber entsteht eine sich allmählich verstärkende Trübung von fein vertheiltem Schwefel, während schwellige Säure entweicht. Es unterscheidet sich hierdurch von dem Natriumsulfit, aus welchem durch Säuren wohl schwellige Säure, nicht aber auch Schwefel abgeschieden wird. Wegen dieser leichten Abspaltung von schwelliger Säure ist das Natriumthiosulfat ein Reduktionsmittel. Seine wichtigsten Reaktionen sind:

1) Es entwickelt auf Zusatz von Säuren schwellige Säure unter Abscheidung von Schwefel. — 2) Es entfärbt freies Jod unter Bildung von Natriumtetrathionat $\text{Na}_2\text{S}_4\text{O}_6$. — 3) Es löst Chlor Silber, Brom Silber, Jod Silber, Cyansilber zu leicht löslichen Doppelsalzen auf, z. B. $\text{AgCl} + \text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 = \text{NaCl} + \text{AgNaS}_2\text{O}_3$. — 4) Mit Baryumchlorid entsteht ein weisser Niederschlag, der von viel Wasser gelöst und durch Salzsäure zersetzt wird. — 5) Fügt man zu einer Silbernitratlösung allmählich Natriumthiosulfat zu, bis dieses im Ueberschuss vorhanden ist, so entsteht zunächst ein weisser Niederschlag, welcher alsdann in Lösung geht. Die Lösung ist farblos, scheidet aber in der Kälte allmählich, beim Erhitzen sehr rasch dunkles Silbersulfid ab.

Prüfung. 1) Die 10procentige wässrige Lösung, mit Essigsäure bis zum Aufhören des Geruches nach schwelliger Säure erhitzt und klar filtrirt, werde weder durch Silbernitrat (Natriumchlorid) noch durch Baryumnitrat (Natriumsulfat) mehr als schwach opalisirend getrübt. — 2) Fügt man zur gleichen wässrigen Lösung Zinksulfat hinzu, so entstehe kein Niederschlag (Natriumsulfid); giebt man jetzt Nitroprussidnatriumlösung hinzu, so entstehe keine rothe Färbung (Natriumpolysulfid). — 3) 1 g Natriumthiosulfat erfordere 40,8 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Jodlösung zur Blaufärbung der Stärke, entsprechend einer Reinheit von 99,944 Proc. $\text{Na}_2\text{S}_2\text{O}_3 + 5\text{H}_2\text{O}$.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Glasgefäßen an einem nicht feuchten Orte mittlerer Temperatur.

Anwendung. Als Arzneimittel wird Natriumthiosulfat höchst selten angewendet, und dann will man eine allgemeine Schwefelwirkung haben, weil das Salz von der Säure des Magens unter Abscheidung von fein vertheiltem Schwefel zerlegt wird.

Ausserlich benutzt man es bei parasitären Hauterkrankungen (Krätze), zum Entfernen von Jodflecken von Haut und aus Wäscheflecken.

Sehr vielfach wird es in der Analyse gebraucht, z. B. in der Maassanalyse. In der Technik benutzt man es zum „Fixiren“ der photographischen Platten, als Mordant in der Kattundruckerel, zur Bereitung der Indigoküpe, zum Einquellen des Getreides und als Antichlor.

Antichlor. Man versteht hierunter in der Technik das Natriumthiosulfat sowie auch das Natriumsulfid und benutzt diese Salze beim Bleichproceß, um das in den Geweben etwa noch vorhandene freie Chlor zu Chlorwasserstoff zu reduciren und hierdurch leicht auswaschbar und unschädlich zu machen.

Fixir-Natron heisst in der photographischen Praxis das Natriumthiosulfat (siehe Photographie).

Lotio antiseptica STRATON.

Rp. Natrii thiosulfurici	5,0 (ad 8,0)
Alumina pulverat.	5,0
Aquae Rosae	180,0
Aquae Coloniensis	10,0.

Damit befeuchtete Kompressen werden auf die Hautwunden, Venenblutchen, den Kupferschlag etc. gelegt.

Sirupus Natrii thiosulfurici.

Rp. Natrii carbonici crystallisat.	1,0
Sirupi Sacchari	98,0
Natrii thiosulfurici	5,0.

Ofters einen Theelöffel voll (bei verschiedenem Hautleiden, Skrofuloseal).

Sirupus Natrii thiosulfurici MOCCHON.

Rp. Natrii thiosulfurici	10,0
Aquae destillatae	50,0
Sirupi Sacchari	100,0.

4—4mal täglich einen Theelöffel.

Aromatische Schwefelselze von Eb. Heger, zum Reinigen der Zähne und des Mundes. Eine harte, aussen schwefelgelblich beschlagene, innen etwas durchscheinende, graubraune Masse aus Seife mit 10 Proc. Natronhyposulfid, parfümirt mit einer geringen Menge molkenähnlich riechendem Oele. (HAGER, Analyt.)

Natrium valerianicum.

Natrium valerianicum. Natriumvalerianat. Baldriansaures Natrium. Natrium valerianicum. $C_8H_5O_2Na$. Mol. Gew. = 124.

Darstellung. Man neutralisirt Natronlauge mit Valeriansäure. Für 100 Th. wasserfreie Valeriansäure sind etwa 260 Th. der 15procentigen Natronlauge erforderlich. Man verdampft die Salzlösung bis zur Trockne und erhitzt den Salzlückstand im Sandbade vorsichtig bis zum Schmelzen. Man giesst das geschmolzene Salz in einen kalten Porcellanmörser, zerstößt es nach dem Erkalten in grobe Trümmer und füllt diese sofort in trockene, gut zu verschliessende Gläser ein.

Eigenschaften. Das auf diese Weise bereite Natriumvalerianat bildet weisse, fettig anzufühlende, neutrale oder schwach alkalische, hygroskopische Salztücke, welche in Wasser oder wasserhaltigem Weingeist leicht löslich sind und beim Uebergiessen mit verdünnter Schwefelsäure einen starken Valeriansäuregeruch entwickeln.

Prüfung. Das trockne Salz muss nach dem Glühen mindestens 42 Proc. Natriumcarbonat abgeben. — **Aufbewahrung.** In dicht geschlossenen Glasgefäßen.

Anwendung. Das Natriumvalerianat wird meist zur Darstellung anderer Valerianate, selten als Medikament in Gaben zu 0,5—1,0—1,5 einige Male des Tages an Stelle der Valeriansäure angewendet.

Natrium wolframicum.

† Natrium wolframicum. Natriumwolframat. Wolframsaures Natrium. Na_2WO_4 . Mol. Gew. = 330. Wird im grossen durch Schmelzung von Wolframers (Wolframit) mit Natriumkarbonat und etwas Natriumnitrat, Behandeln der Schmelze mit Wasser, Eindampfen der filtrirten Lösung zur Trockne, Wiederlösen des Trockenrückstandes mit Wasser und Krystallisation dargestellt. Im kleinen wird einfach wasserhaltige Wolframsäure mit Natriumkarbonat oder Natriumhydrat in Lösung und dann zur Krystallisation gebracht.

Eigenschaften. Natriumwolframat bildet farblose Prismen oder rhombische Tafeln, von alkalischer Reaktion, salzig herb-bitterem Geschmack. Es ist hygroskopisch, sehr leicht in Wasser, nicht in Weingeist löslich. Beim Erhitzen wird es undurchsichtig, schmilzt noch vor dem Glühen und erstarrt dann krystallinisch. Durch Salzsäure wird es in das weniger lösliche Natriumdiwolframat ($\text{Na}_2\text{W}_2\text{O}_7 + 2\text{H}_2\text{O}$) umgesetzt. Auch Kohlensäure wirkt zersetzend.

Aufbewahrung. In der Reihe der starkwirkenden Arzneikörper in dicht geschlossenen Glasgefässen.

Anwendung. Eine Anwendung als Arzneisubstanz hat dieses Salz noch nicht gefunden, wohl aber in der chemischen Analyse und dann in seiner 20proc. wässerigen Lösung; in der Oekonomie und Technik als Flammenschutzmittel für Kleider und Holz, sowie als Substitut der Stannipräparate in der Färberei. Mit Campecheholzabkochung liefert es eine schwarze Flüssigkeit, welche auch als Tinte verwendet werden kann.

Wenn das Natriumwolframat auch das Brennen mit Flamme nicht völlig verhindert, so ist doch die Entzündung eine schwerere und das Verglimmen ein langsames. Wird der Stärke noch Magnesia zugesetzt, so wird der Zweck noch besser erreicht. Ein billiger Ersatz dieses Salzes als Flammenschutzmittel ist Ammoniumsulfat.

Wolframnatriumwolframat oder wolframsaures Wolframoxydnatron ($\text{Na}_2\text{W}_2\text{O}_7$), welches in goldgelben metallglänzenden Würfeln die sehr beständige Safranbrunne, in der Kaliumverbindung violette, im Sonnenlicht kupferglänzende Nadeln, die Magenta-brunne, letztere mit blauem Wolframoxyd gemischt das Wolframviolett liefert. Die Phosphorwolframate des Natriums dienen als Alkaloidreagentien.

Natrii salia varia.

†† Natrium arsenio-tartaricum. G. HENDERSON versuchte ein dem Brechweinstein analoges Arsenpräparat herzustellen. Es gelang ihm dies durch Kochen von 100 Th. Arsenigsaurenhydrat mit 190 Th. Natriumbitartrat. Er hält dieses Salz, welchem die Formel $\text{C}_4\text{H}_4(\text{AsO})\text{KO}_4$ zukommen würde, für geeignet zum therapeutischen Gebrauche, da es in Wasser leicht löslich und haltbar ist. Es hat sich bisher in die Praxis nicht eingeführt.

Natrium citricum (neutrale). Neutrales oder dreibasisches Natriumcitrat. $\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7$. Mol. Gew. = 258.

Man löst 100 Th. krystall. Citronensäure in 500 Th. Wasser und neutralisirt diese Lösung mit einer Lösung von rund 200 Th. krystall. Natriumkarbonat in 600 Th. Wasser. Die neutrale oder schwach alkalische Lösung giebt Krystalle der Zusammensetzung $\text{C}_6\text{H}_5\text{Na}_3\text{O}_7 + 5\frac{1}{2}\text{H}_2\text{O}$. Man lässt diese zunächst an trockner, warmer Luft verwittern, trocknet sie alsdann bei 100° C. aus und bringt sie in Pulverform.

Das Natriumcitrat wird neuerdings — weil es im Blute zu Natriumkarbonat verbrannt wird — an Stelle des Natriumbikarbonats gegen gichtische Leiden, Harnsäureablagerung, Diabetes empfohlen.

Natrium citrico-phosphoricum. Malachol. Melachol. Eine Mischung von 100 Th. krystallisirtem Natriumphosphat, 2 Th. Natriumcitrat und 13 Th. Citronensäure wird durch anhaltendes Reiben verflüssigt und mit Wasser auf 100 cem angefüllt. Farblos, wässerige Flüssigkeit, gegen Leberleiden empfohlen.

Nerium.

Gattung der Apocynaceae — Echltoideae — Echltoideae.

I. † Nerium Oleander L. Heimisch im Mittelmeergebiet bis Mesopotamien. Alle Theile der Pflanze sind stark giftig, und zwar soll die wilde Pflanze giftiger sein wie die kultivirte. Früher verwendete man die Blätter (*Folia Oleandri* seu *Neril* seu *Rosaginis*) gegen Hautausschläge. Neuerdings empfiehlt man eine Tinktur aus den Blättern als zeitweiligen Ersatz für Digitalis. Die Pflanze ist wiederholt chemisch untersucht worden, sie soll in den Blättern ein Alkaloid Oleandrin enthalten und ein zweites Pseudocurarin, das aber unreines Oleandrin zu sein scheint. Ferner hat man darin ein Glukosid Nerlin gefunden von den Eigenschaften des Digitalins und ein zweites Nerianthin. Ob das 1890 aufgefundene Glukosid Rosaginin mit einem dieser identisch ist, ist nicht ersichtlich. Neuerdings (1898) will man Strophanthin gefunden haben. Mit Bezug darauf sei darauf aufmerksam gemacht, dass *Nerium* botanisch der Gattung *Strophanthus* sehr nahe steht.

II. † Nerium odorum Sol. Heimisch von Persien bis Indien und vielleicht bis Japan. Die Wurzel wird medicinisch verwendet. Sie enthält zwei auf das Herz wirkende Stoffe: *Neriodorin* und *Neriodorein*.

Neurinum.

†† Neurin. Trimethyl-Vinyl-Ammoniumhydroxyd $N(CH_3)_3(C_2H_3).OH$. Mol. Gew. = 103. Entsteht neben Neuridin nach 5—6tägiger Fäulnis von Fleisch, auch aus Cholin unter Wasserabspaltung. Synthetisch wird es dargestellt, indem man Aethylenbromid mit alkoholischer Trimethylaminlösung im geschlossenen Gefässe bei 50—60° C. erhitzt und das hierbei gebildete Trimethylaminäthylbromid $BrN(CH_3)_3.C_2H_5Br$ mit feuchtem Silberoxyd zerlegt.

Eigenschaften. Sirupdicke, in Wasser sehr leicht lösliche Flüssigkeit, welche der wässrigen Lösung — allerdings nur in kleinen Mengen — durch Petroläther, leichter durch Aether, Chloroform oder Amylalkohol entzogen werden kann. Neurin besitzt stark alkalische Eigenschaften und bildet mit Salzsäure Nebel. Die verdünnte Lösung kann ohne Zersetzung zum Sieden erhitzt werden, während die konzentrirte bei gleicher Behandlung unter Entwicklung von Trimethylamin zersetzt wird. Das salzsaure Neurin zeigt folgendes Verhalten: 1) Phosphorwolframsäure fällt nicht. — 2) Phosphormolybdänsäure giebt einen weissen, krystallinischen, im Ueberschusse des Fällungsmittels unlöslichen Niederschlag. — 3) Durch Kalium-Quecksilberjodid fällt ein grünlich-weisser, voluminöser Niederschlag, 4) durch Kalium-Wismutjodid ein rother, amorpher, 5) durch Kalium-Cadmiumjodid ein weisser, 6) durch Jodjodkalium ein brauner, amorpher, 7) durch Mercurichlorid ein weisser, 8) durch Gerbsäure ein schmutzig-weisser, voluminöser Niederschlag.

Prüfung. 1) Neurin muss, auf dem Platinbleche erhitzt, verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 2) Löst man es in Salzsäure, giebt Platinchlorid im Ueberschusse zu, dunstet zur Trockne und krystallisiert aus siedendem Wasser um, so muss das erhaltene Platin-Doppelsalz bei 213—214° C. schmelzen.

Aufbewahrung. In Gläsern mit gutem Korkverschluss, die in ein zweites Glas eingesetzt werden, sehr vorsichtig.

Anwendung. Die 3procentige wässrige Lösung ist zum Bepinseln diphtherischer Beläge empfohlen worden. Naurin ist stark giftig, es wirkt als ausgesprochenes Herzgift.

Caneroin wurde von ADAMKIEWICZ zunächst ein Stoffwechselprodukt der Krebszellen (Sarkolyten) genannt, welches er als Schutzmittel und Heilmittel gegen Krebs anwendet. Später verwendete er unter dem gleichen Namen eine Lösung von Naurin in Karbolwasser, mit Citronensäure neutralisirt zu subkutanen Injektionen gegen Krebs.

Nicum.

I. Nicum. Nickel. Nickelmetall. Nickel (franz. und engl.). Niculm (engl.). Ni . Atomgew. = 59. Ein aus natürlich vorkommenden Nickelminen technisch abgechiedenes Metall.

Eigenschaften. Stark glänzendes, weisses Metall mit einem Stich ins Gelbliche, sehr hart, zugleich dehnbar und sehr polirfähig. Durch Zusatz von 0,12 Proc. Magnesium zum geschmolzenen Nickel wird dieses sehr gut verarbeitbar, so dass es sich walzen, hämmern und zu Draht ausziehen lässt. Das Metall ist magnetisch, aber in geringerem Grade als Eisen. Spec. Gew. 9,00, der Schmelzpunkt liegt etwa bei $1500^{\circ} C$. An der Luft verändert es sich nur wenig, dagegen ist es gegen Salzsäure-Dämpfe sehr empfindlich. In Salzsäure und in verdünnter Schwefelsäure löst es sich unter Entwicklung von Wasserstoff langsam, rascher wird es von Salpetersäure gelöst. Die Nickelsalze sind im wasserhaltigen Zustande meist grün gefärbt, wasserfrei in der Regel gelb.

Erkennung. Man erkennt das Nickel in seinen Salzlösungen an folgenden Reaktionen:

1) Ammoniak erzeugt in neutralen (!) Salzlösungen einen apfelgrünen Niederschlag von Nickelhydroxydul $Ni(OH)_2$. Auf Zusatz von mehr Ammoniak geht der Niederschlag mit blauer Farbe in Lösung. Diese Lösung ähnelt einer ammoniakalischen Kupfer- oder Kobaltlösung. Wird die ammoniakalische Lösung gekocht, so nimmt sie in dem Masse, wie das überschüssige Ammoniak entweicht, wieder grüne Färbung an. 2) Natronlauge fällt aus den Nickelsalzlösungen Nickelhydroxydul. 3) Schwefelwasserstoff fällt die deutlich saure Lösung nicht. Aus essigsaurer Lösung fällt schwarzes Schwefelnickel, welches in etwa 5proc. Salzsäure in der Kälte fast unlöslich ist. 4) Schwefelammonium fällt schwarzes Schwefelnickel, welches sich in einem Ueberschuss von gelbem Ammoniumsulfid mit brauner Farbe löst („durchläuft“). Diese braune Lösung wird beim Kochen zersetzt, besonders nach Zusatz von etwas Essigsäure, so dass sich abdann das Schwefelnickel als schwarzer Niederschlag absetzt.

Nickel-Kochgeschirre. Aus Rein-Nickel hergestellte Kochgeschirre haben sich in der Praxis gut eingeführt. Unter Rein-Nickel ist hier das technisch reine Nickel zu verstehen mit einem Gehalte von etwa 98 Proc. reinem Nickel im Gegensatz zu den nur nickelplattirten Geschirren und Gegenständen. Ihr längerer Gebrauch hat gezeigt, dass sie von hygienischen Standpunkte aus unbedenklich sind. (In Oesterreich sind sie durch eine ministerielle Verordnung vom 13. Oktober 1897 direkt zugelassen.) Es empfiehlt sich, die Speisen (ebenso wie bei Kupfergeräthen) in ihnen nur zuzubereiten und nicht unnötig lange mit ihnen in Berührung zu lassen.

Nickel-Plattirungen. Man versteht darunter in erster Linie Ueberzüge von Nickel auf anderen Metallen, z. B. Eisen oder Stahl, welche durch Aufschmelzen von Nickel und Auswalzen erzeugt werden. In zweiter Linie auch die durch galvanische Fällung auf anderen Metallen erzeugten stärkeren Nickelüberzüge.

Nickel-Legirungen. Die wichtigste, das Neusilber, ist schon Bd I, S. 987 angeführt. Ferner sind zu erwähnen: Nickel-Münzmetall, entweder wie in der Schweiz technisch reines Nickel oder Legirungen von Nickel und Kupfer. Das deutsche Münzmetall für Nickelmünzen besteht aus 75 Proc. Cu und 25 Proc. Ni. Nickelstahl heissen Legirungen von Nickel und Eisen, die durch Härte, Zähigkeit und Festigkeit ausgezeichnet sind und u. a. zu Panzerplatten verwendet werden. — Nickel-Aluminium. Aus 20 Nickel und 8 Aluminium, zu Fäden für die Passementerie. Nickel-Zinn aus 90 Zinn und 10 Nickel. Als Pulver in der Malerei und zum sogen. Silberdruck. Nickel-Blei-Antimon. Aus 100 Schriftmetall und 5 Nickel. Sehr widerstandsfähige Legirung für Schriftguss und Clichés.

Nicoline. Eine Legirung aus 60 Th. Nickel und 40 Th. Kupfer, welche wegen ihres hohen elektrischen Widerstandes zur Herstellung von Widerständen für elektrische Zwecke verwendet wird.

Rosein. Aus 40 Nickel, 10 Silber, 30 Aluminium und 20 Zinn. Silberähnliche Legirung für Bijouterien.

II. *Nicolum sulfuricum.* Nickelsulfat. Schwefelsaures Nickel. Nicolosulfat.

Nickel-Vitriol. Sulfate de nickel. Niculi Sulfas. $\text{NiSO}_4 + 7\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 281.

Darstellung. Man löst 10 Th. Nickelkarbonat in etwa 55 Th. verdünnter Schwefelsäure von 16 Proc., dampft die Lösung ein und läßt bei einer 15°C . nicht übersteigenden Temperatur krystallisiren, oder man gießt die auf 15°C . erkaltete Lösung in ein halbes Volumen Weingeist ein verfährt, wie bei *Ferrum sulfuricum crystall.* Band I, S. 1142.

Eigenschaften. Nicolosulfat bildet dunkel smaragdgrüne, rhombische Krystalle, welche isomorph mit denen des Zink- und Magnesiumsulfats sind, oder ein solches krystallinisches Pulver von sässlich styptischem Geschmack, löslich in 3—4 Th. Wasser, nicht löslich in Weingeist und Aether. Bei einer Wärme über 36°C . und bei Anwesenheit von viel freier Schwefelsäure krystallisirt es mit 6 Mol. H_2O .

Prüfung. Die Lösung in der 10fachen Menge destillirtem Wasser darf durch Salzsäure (Silber) und auch durch Gallusgerbsäurelösung, hier selbst nach wiederholtem Schütteln, nicht verändert werden (Eisen), nach dem Versetzen mit Natriumacetat und einem gleichen Volumen verdünnter Essigsäure durch Schwefelwasserstoff weder eine schwarze noch eine weissliche Trübung erfahren (Kupfer, Zink), endlich mit Kaliumnitridlösung und verdünnter Essigsäure versetzt weder sofort, noch nach 1stündigem Stehen an einem mässig warmen Orte einen gelben krystallinischen Niederschlag liefern (Cobalt).

Aufbewahrung. In verschlossenem Glase, um das Verwittern der Krystalle zu verhüten.

Anwendung. Das Nicolosulfat wurde von Simpson als ein tonisirendes Mittel gegen intermittirende Migräne angeblich mit Erfolg versucht. Man giebt es zu 0,03—0,05—0,07 drimal täglich. Gaben von 0,2—0,4 bewirken Erbrechen. Es wird kaum noch als Medicament angewendet.

Nicolo-Ammonium sulfuricum. Nickel-Ammoniumsulfat. $\text{NiSO}_4 + (\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 + 6\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 395.

Darstellung. Man löst 10 Th. Nicelokarbonat in etwa 60 Th. verdünnter Schwefelsäure und gießt die filtrirte Lösung in eine nicht zu sehr verdünnte Lösung von 20 Th. Ammoniumsulfat. Das sich ausscheidende Doppelsalz wird mit wenig kaltem Wasser gewaschen, dann löst man in siedendem Wasser auf, neutralisirt die Lösung genau mit Ammoniak und läßt das Doppelsalz auskrystallisiren.

Eigenschaften. Hellgrüne, monokline, kurze Prismen, luftbeständiger als das gewöhnliche Sulfat, auch leichter rein darzustellen. Es löst sich bei 15°C . in etwa 15 bis 16 Th. Wasser auf. In einer mit Schwefelsäure angesäuerten Lösung von Ammoniumsulfat ist es schwer löslich.

Prüfung und Aufbewahrung. Wie das Nicolosulfat. **Anwendung.** Ausschliesslich technisch zur galvanischen Vernickelung.

III. *Nicolum carbonicum.* Nicelokarbonat. Nicolosubkarbonat. Basiskohlensaures Nickel. $y \text{NiCO}_3 + x \text{Ni(OH)}_2$.

100 g reines Nickelmetall werden in 960 g reiner Salpetersäure (von 25 Proc.) gelöst, und zwar so, dass ein kleiner Theil des Metalls noch ungelöst bleibt. Die filtrirte Lösung wird zur Trockne verdampft, der Rückstand 2—3 Stunden (um die Kieselsäure unlöslich zu machen) auf 150°C . erhitzt, dann in 1200 Th. destillirtem Wasser gelöst. Die filtrirte heisse Lösung füllt man mit einer Lösung von 500 krystallisirtem Natriumkarbonat. Der ausgewaschene Niederschlag wird in 500 Th. reiner Salzsäure (von 1,124 spec. Gew.) gelöst. Diese Lösung wird mit Schwefelwasserstoff gesättigt 1—2 Tage in verschlossener Flasche stehen gelassen. Dann filtrirt man etwa ausgeschiedene Schwefelmetalle ab, vertreibt aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Erhitzen, sättigt das Filtrat mit Chlorgas und läßt es 24 Stunden in verschlossener Flasche stehen. Dann fügt man eine Abreihung von Baryumkarbonat hinzu, so dass dieses in einigem Ueberschusse vorhanden ist

(ca. 20 g BaCO_3), lässt unter öfterem Umschütteln 2 Tage stehen, dann absetzen und filtrirt. Aus dem Filtrat fällt man alles Baryum durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure, filtrirt nochmals und fällt das Filtrat in der Wärme mit einer Lösung von 500 g reinem krystallisirtem Natriumkarbonat. Der Niederschlag wird auf einem Kolatorium gesammelt, bis zur Chlorfreiheit gewaschen, dann bei ca. 30° C. getrocknet.

Ein apfelgrünes Pulver, unter Aufbrausen in verdünnten Säuren löslich. Die mit verdünnter Schwefelsäure bereitete Lösung ist wie Nickelsulfat zu prüfen. Das Karbonat dient als Ausgangsmaterial zur Bereitung der Nickelsalze.

III. Nicolum bromatum. Nickelbromür. $\text{NiBr}_2 + 3\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 273.

Die Darstellung erfolgt am einfachsten durch Auflösen von Nickeloxydul oder Nickeloxydhydrat oder Nickelkarbonat in verdünnter Bromwasserstoffsäure, und Eindampfen der filtrirten Lösung zur Krystallisation.

Grüne, feucht aussehende Krystalle, welche in warmer Luft oder über Schwefelsäure oder beim Austrocknen bei 100° C. ihr Krystallwasser verlieren und in das gelbe, wasserfreie Salz übergehen. Man verwendet es in Dosen von 0,3—0,6 g *pro die* gegen Epilepsie, ferner als Hypnoticum und Sedativum.

Nickel-Kohlenoxyd. NiCO . Nico. Nickeltetrakarbonyl. $\text{Ni}(\text{CO})_4$. = 171. Entsteht durch Ueberleiten von Kohlenoxyd über fein vertheiltes Nickel bei 100° C. als klare farblose Flüssigkeit, die bei ca. 45° C. siedet, bei raschem Erhitzen unter Detonation zerfallend, beim langsamen Erhitzen unter Hinterlassung von metallischem Nickel sich zersetzend. Sehr giftig! Es wird voraussichtlich eine Rolle spielen bei der Reindarstellung des Nickels und zur Vernickelung anderer Metalle.

American Nickel. Flüssigkeit, zum direkten Vernickeln angepriesen, ist eine Auflösung von Quecksilber in verdünnter Salpetersäure.

Nickelbad, galvanisches. A) Nicolo-Ammonii sulfurici (Nicolo-Ammoniumsulfat, siehe S. 475) 1 kg, Borsäure 500 g, Wasser 20 l. Giebt bei einer Klemmenspannung von 6—10 Volt einen gut haftenden, weissen Nickelüberzug (Nickelplattirung). B) Für kleinere, nur mit einem dünnen Ueberzuge zu überziehende, blankte Messingsachen: Nicolo-Ammonii sulfurici 1 kg, Wasser 20 l.

Nicotiana.

Gattung der Solanaceae — Cestreae — Nicotianinae.

L † *Nicotiana Tabacum* L. Der virginische Tabak. Wahrscheinlich in Südamerika heimisch, durch die Kultur in zahlreichen Formen über die ganze Erde verbreitet und zuweilen aus den Kulturen verwildert. Einjährig, drüsig-behaart mit aufrechtem, stielrundem, bis 1,5 m hohem, oberwärts ästigem Stengel. Blätter bis 60 cm lang, bis 15 cm breit (vgl. unten). Blüthen in endständigen Riesen mit kleinen, schmalen Deckblättern. Kelch länglich-cylindrisch mit zugespitzten Lappen. Corolle rosenroth, trichterig, mit spitzen Saumlappen. Kapseln eiförmig, zweifächerig, mit zahlreichen, kleinen, braunen Samen, die im Nährgewebe einen geraden Embryo haben.

Die wichtigsten Kulturformen sind: Der Baumknaster (*N. T. fruticosa* L.), der Gundi- oder Friedrichsthaler Tabak (*N. T. pandurata*), der holländische Amersforter Tabak, der Pfälzer oder Vinzer Tabak, deutscher Landtabak u. a. w.

Zu derselben Art gehört vermuthlich auch der Maryland-Tabak (*Nicotiana macrophylla* Sprengel), der in einigen Theilen von Nordamerika, auf den Antillen, in Ungarn und der Türkei kultivirt wird. Dazu gehört auch der chinesische oder Hun-Tabak (*N. chinensis* Fisch.), der Riesentabak (*N. gigantea* Ledeb.), und der langblättrige Tabak (*N. lancifolia* Ag.).

Pharmaceutische Verwendung finden die getrockneten Blätter:

(†) *Folia Nicotianae* (Germ.). *Folium Nicotianae* (Holz.). *Tabacum* (U-St.). *Herba Tabaci*. Hb. *Nicotianae Virginianae*. Hb. Petl. — Tabakblätter. Virginischer Tabak. — Feuille de nicotine. Feuille de tabac (Gall.).

Beschreibung. Die Blätter der typischen Form sind länglich-lanzettlich, beiderseits verschmälert, lang zugespitzt, bis 60 cm lang, bis 15 cm breit, sitzend, die unteren halbstengelumfassend, ganzrandig. Die Nebenrippen gehen von der Hauptrippe unter spitzem Winkel ab und bilden nahe dem Blattrand Schlingen. Frisch grün, sind sie trocken braun. Die Epidermiszellen beider Seiten sind im wesentlichen gleichgestaltet, rundlich polygonal, wenig buchtig, mit ovalen Spaltöffnungen ($42:29 \mu$) versehen, die aber auf der Unterseite weniger vorhanden sind. Beide Epidermen tragen Haare und zwar die Oberseite am reichlichsten: 1) Mehrzellige Gliederhaare, die zuweilen verzweigt und dann besonders charakteristisch sind. 2) Drüsenhaare mit wenigzelligem Köpfchen auf längerem oder kürzerem Stiel. Das Mesophyll ist bifacial, an der Oberseite mit einer einzigen Schicht gewöhnlich kurzer Palisadenzellen. Im Schwammparenchym zahlreiche Zellen mit Oxalat-sand. Gefäßbündel bicollateral, wenigstens in den dickeren Rippen, mit stark entwickeltem Xylem und in den dickeren Rippen mit Fasern.

Bestandtheile. Nach Koxsio im Mittel von 96 Analysen: Gesamt-Stickstoff 4,01 Proc., Nicotin 1,92 Proc., Ammoniak 0,57 Proc., Salpetersäure 0,49 Proc., Salpeter 1,08 Proc., Fett 4,32 Proc., Holzfaser 9,35 Proc., Asche 22,84 Proc., Gesamtkali 0,29 Proc., Natrium 0,49 Proc. In der Asche Kaliumkarbonat 1,96 Proc., Calciumkarbonat 15,05 Proc.

Der Wassergehalt schwankt in den frischen Blättern zwischen 85—89 Proc. Ausserdem enthält der Tabak im Durchschnitt 0,03 Proc. flüchtiges Öl, das Schwindel und Erbrechen erregt, von organischen Säuren: Aepfel-, Citronen- Oxal- und Essigsäure.

Die Asche enthält nach Koxsio im Durchschnitt von 63 Analysen: Kali 29,09 Proc., Natrium 3,21 Proc., Kalk 36,02 Proc., Magnesia 7,36 Proc., Eisenoxyd 1,95 Proc., Phosphorsäure 4,66 Proc., Schwefelsäure 6,07 Proc., Kieselsäure 5,77 Proc., Chlor 6,71 Proc.

Der für die medicinische Verwendung des Tabaks allein wichtige Bestandtheil ist das Nikotin (s. besonderen Artikel): Junge Blätter und diejenigen solcher Pflanzen, die nicht geköpft sind, d. h. die Samen produciren, enthalten wenig Nikotin; starke Wärme und Licht beeinflussen die Bildung des Nikotins günstig, reichliche Bewässerung der Pflanze ungünstig. Durch die Zubereitung des Tabaks für Rauchzwecke, die „Fermentation“, geht der Nikotingehalt erheblich zurück, z. B. von 0,85 Proc. auf 0,1 Proc., ja es scheint, als ob das Nikotin durch die Fermentation völlig entfernt werden kann. Daraus folgt, dass für den pharmaceutischen Gebrauch einfach getrockneter Tabak nicotinreicher, also giftiger ist, als für das Rauchen vorbereiteter, fermentirter.

Der Gehalt an Nikotin ist bei den einzelnen Sorten ein sehr verschiedener und giebt keinen Anhalt für die Stärke des Tabaks, es enthalten nach NESSLER und MORN (1867): Badischer Unterländer 3,36 Proc., Seckenheimer 2,32 Proc., Friedrichshafener 1,882 Proc., Havana 0,62—1,89 Proc., Rheinbayerischer 1,31 Proc., Kentucky 1,354 Proc., Portorico 1,20 Proc., Cuba 0,934 Proc.

Zur quantitativen Bestimmung des Nikotins nach HEFELMANN (1898) werden 20 g Tabakpulver, das bei 50°C . oder im Exsiccator getrocknet ist, in ein 300 ccm-Glas gegeben, 20 ccm 6proc. alkoholische Natronlauge zugegeben und so lange umgeschüttelt, bis das Pulver gleichmässig durchfeuchtet ist. Dann giebt man 200 ccm Aether zu, schüttelt wiederholt um und lässt bis zur Klärung der Aetherlösung stehen. Für eine annähernde Nikotinbestimmung pipetirt man 50 ccm der ätherischen Lösung (= 4 g Pulver) in eine Porcellanschale ab und lässt den Aether bei starkem Luftstrom unter dem Abzuge verdampfen, wobei nur das Nikotin und neben demselben ein schmieriges, grüngelb gefärbtes Harzgemisch zurückbleibt. Man nimmt den Rückstand mit 10 ccm neutralem Alkohol auf, verdünnt unter Umrühren mit 50 ccm Wasser und titirt unter Verwendung von frischer Cochenilletinktur oder 1 proc. alkoholischer Hamatoxylinlösung mit $\frac{1}{10}$ -Normal-Schwefelsäure, 1 ccm der $\frac{1}{10}$ -Normal-Schwefelsäure = 0,0324 g Nikotin. — Zur genauen Nikotinbestimmung werden nach KISSUNG ebenfalls 50 ccm des Aetherauszuges abpipetirt, der Aether auf dem Wasserbade abdestillirt, der Rückstand nach dem Erkalten mit 10 ccm Wasser und einigen Tropfen Natronlauge versetzt und dann 400 ccm mit Wasserdämpfen abdestillirt. Das Destillat wird wie oben titirt.

Aufbewahrung. Nach Germ. und Helv. sind allein die „unfermentirten“, d. h. die ohne weiteres an der Luft getrockneten, mittelgrossen Blätter zulässig, keineswegs aber der Rauchtobak des Handels. Man bewahrt sie, nach Beseitigung missfarbiger Blätter geschnitten in Blechgefässen auf. Obwohl schon bei äusserlicher Anwendung Vergiftungserscheinungen nachzuweisen sind, wird von den Arzneibüchern vorsichtige Aufbewahrung nicht vorgeschrieben, ebensowenig sind die Blätter dem freien Verkehr entzogen. Trotzdem hätte man sich, sie als ein harmloses Mittel anzusehen. Wenige Cigarrenspitzen, welche aus Versehen unter Kakaoeschalen gerathen waren, riefen nach Genuss des „Kakaothees“ intensive Vergiftungserscheinungen hervor.

Anwendung. Innerlich kaum noch angewendet (zu 0,05; grösste Einzelgabe 0,25 g.), dienen die Tabakblätter bisweilen im Aufguss zu 0,5 bis höchstens 1,0 (!) auf 100,0 zum Klystier bei hartnäckiger Verstopfung, eingeklemmten Brüchen, Darmverschlingung, doch ist Vorsicht geboten, da schon nach Klystieren mit 2,0 Vergiftung mit tödtlichem Ausgange beobachtet wurde. Der durch besondere Behandlung hergestellte Kautabak des Handels wird gegen Zahnweh, der Rauch- und Schnupftobak gegen Asthma bez. Katarrhe benutzt. Tabakaufgüsse verwendet man mit Erfolg zur Vertilgung von Ungeziefer bei Hausthieren, bei Zimmer- und Gartengewächsen und hierzu ist natürlich auch der käufliche Tabak geeignet.

Höchstgaben für Thiere: bei Pferden 10,0–25,0; bei Rindern 25,0–50,0; bei Hunden 0,25–0,5.

Rauchtobak. Der für Rauchzwecke bestimmte Tabak unterliegt einer besonderen Zubereitung. Die sorgfältig gepfückten und sortirten Blätter werden getrocknet und dann in grosse „Stöcke“ zusammengesezt. Dabei erwärmt sich der Haufen stark und es tritt bei richtigem Feuchtigkeitsgehalt ein „Fermentationsprocess“ ein, durch den der Tabak wichtige Veränderungen erleidet. Die Haufen werden während des Processes mehrfach umgeschichtet. In Amerika trocknet man die ganzen Pflanzen bei einer Temperatur, die von 27 auf 77° C. steigt, eine Fermentation findet nur ausnahmsweise statt. Dass bei der Fermentation neben rein chemischen Processen auch Bakterien eine Rolle spielen, erscheint wohl zweifellos. Beim Trocknen findet neben langsamen Oxydationsvorgängen unter Bildung von Kohlensäure und Wasser eine Umwandlung stickstoffhaltiger Substanz in Amide und Ammoniak statt, welche ersteren auch während der Fermentation entstehen, wobei auch Stärke und andere Kohlehydrate zersetzt werden. Die Menge des Nikotins geht, wie schon erwähnt, zurück, z. B. von 1,67 Proc. auf 0,47 Proc. und von 0,85 Proc. auf 0,10 Proc.

Beim Lagern des fertigen Tabaks findet eine weitere Verminderung des Nikotins statt. Zur Bereitung des Rauchtobaks werden die Blätter „gedarrt“, d. h. einer kurzen Erhitzung ausgesetzt, wobei wieder Nikotin zerstört resp. verflüchtigt wird.

Als Verbrennungsprodukte des Tabaks beim Rauchen und als in den Rauch gelangende Bestandtheile sind bekannt geworden: Nikotin, Pyridin und dessen Homologe, wohl aus dem Nikotin entstanden, Blausäure, Kohlenoxyd und ein ätherisches Brenzöl, dem Thoms in erster Linie die Giftwirkung zuschreibt. Kohlenoxyd und Blausäure sind in so geringer Menge vorhanden, dass sie nicht in Betracht kommen. Auch die Menge des Nikotins giebt keinen Anhalt für die „Schwere“ des Tabaks.

Verfälschungen und Prüfung. In Ländern, in denen kein Tabakmonopol besteht, wird der Tabak und zwar besonders der „Kau- und Schnupftobak“, aber auch der Rauchtobak und die Cigarren, mit anderen Blättern verfälscht, und zwar werden so viele derselben in der Litteratur aufgeführt, dass es überflüssig erscheint, sie alle aufzuführen. In Deutschland ist ein Zusatz von Kirschen-, Rosen- und Weichselblättern für geringere Sorten Rauchtobak und Cigarren zugelassen. Man wird sich vorkommenden Falles darauf beschränken, zu konstatiren, ob Tabakblätter vorliegen oder andere Blätter.

Aqua Nicotianae Rademacheri (Ergänzb.). 16 Th. frische, grob zerschnittene Tabakblätter übergiesst man mit 3 Th. Weingeist und q. s. Wasser und destillirt 16 Th. ab.

Cigarettes de nicotine (Gall.) sollen jede 1 g Tabakblätter enthalten.

† **Extractum Nicotianae (spirituosum).** † Th. trockne, zerschnittene Tabakblätter digerirt man zuerst mit 4, dann mit 3 Th. 50proc. Weingeist, presst, filtrirt und dampft zum dicken Extrakt ein. Ausbeute 10–12 Proc. Eine mit Rücksicht auf den schwankenden Nikotingehalt sehr unsichere Zubereitung (Höchstgabe 0,1 auf den Tag 0,5), weshalb Haas

† **Extractum Nicotianae definitum.** Nicotianaeextrakt mit 10 Proc. Nikotin empfiehlt. Die am meisten geeignete Form dafür wäre wohl die eines Trockenextraktes nach Art der Extr. duplicia Helv. (Bd I, S. 1074).

† **Extractum Nicotianae Rademacheri (aerosum).** Aus frischen Tabakblättern wie Extractum Conii Ergänz. (Bd I, S. 947).

Tinctura Nicotianae. Tabakblättertinktur. Aus 5 Th. frischen, zerquetschten Blättern und 6 Th. Weingeist. Vor Licht geschützt aufzubewahren. Größte Einzelgabe 2,5, auf den Tag 10,0 (Hagen).

Emma nicotianatum WALDENBURG.
Tabak-Klystier.

Rp.	Folior. Nicotianae	2,0	100,0
Infusi	Radix. Valerianae		
	Folior. Sennae	aa 5,0	
	Olei Chamomillae infusi		
	Aceti Vinj	aa 25,0	
Bei	Bruchreizklemmung.		

Fomentum narroticum WENZEL.
Liquor anichoreus WENZEL.

Rp.	Infusi	Folior. Nicotianae	5,0	800,0
		Herb. Conii	10,0	

Zum Waschen bei Kopfschmerz.

Guttas antischorellae WALDENBURG.

Rp.	Tinctur. Nicotianae	5,0
	Spiritus Aetheris nitri	4,0.

Bei Harnswang 10–20 Tropfen.

Pillula antidysureticae AUGUSTIN.

Rp.	Folior. Nicotianae pulv.	
	Conserve Rosae	aa 5,0.

Zu 50 Pillen. B—4stündlich 1 Pille.

Pulvis antihemorrhoeus PITSCHAST.

Rp.	Folior. Nicotianae	
	Tartari sublimi	aa 0,05
	Sacchari albi	5,0.

Divid. in p. X. 2stündlich 1 Pulver bei Keuchhusten.

Pulvis contra tussim convulsivam WOLFFHEIM.

Rp.	Extract. Nicotianae	0,05
	Elixonacchar. Foeniculi	0,5.

Tbl. des. X. B—4 Pulver täglich bei Keuchhusten.

Unguentum Nicotianae.

Rp.	Extract. Nicotianae	1,0
	Spiritus diluti gtt. X	
	Unguent. cerei	2,0.

Mittel gegen Ungeziefer.

1. Gegen Blatthäuser (TOLLINX).

Rp.	Extract. Nicotianae	25,0
	Alcohol methylici	50,0
	Sapone viridis	50,0
	Spiritus denaturat	100,0
	Aquae	875,0.

Mittels Zerstäubers aufzuspritzen.

Catarrh Schnuff. Dr. MARSHALL's, ist ein Pulver aus Tabak, Gundermann-, Haselwurzblättern, Eucalyptusl etc.

Coniferen-Cigaretten von L. WOLFF in Dresden enthalten im Mundstück ein Pföpfchen, das aus den Fasern einer alpinen Conifera bestehen und angeblich das Nikotin unschädlich machen soll.

Corizino ist ein Schnupftabak mit je 10 Proc. Natriumsalicylat und gepulverten Rosenblättern.

Fichtennadeltabak von L. MONROENTHAU. Gewöhnlicher Tabak, der mit einer Lösung von Waldwollöl und Waldwollextrakt getränkt und dann zu Rauchtobak und Cigarren verarbeitet ist.

Hygienische Cigarren, denen ohne Nachtheil für den Geschmack und das Aeußere die Giftwirkung des Nikotins genommen ist, erhält man nach Prof. GZMOLD in Halle durch Behandeln des Tabaks mit dem Saft von *Origanum vulgare*, gleichzeitig mit Tannin. Wird von Rauchern bestätigt.

2. Gegen Erdflöhe.

Rp.	Decoct. costae. Fol. Nicotian.	
	(Rippentabak)	500,0:5000,0.

Auf einen Eimer Wasser; mittels Glaskanne auf die Beete zu gossen.

3. Gegen Läuse der Haathiere.

Rp.	Infus. Fol. Nicotianae	500,0:5000,0
	Spiritus denaturat	1000,0.

Jeden dritten Tag die mit Läusen besetzten Stellen zu befeuchten, abwechselnd damit Waschungen mit warmem Seifenwasser. Zur Erhöhung der Wirksamkeit setzt man eine Lösung von 25,0 Naphthalin in je 50,0 Terpentinöl und Nitrobenzol hinzu.

4. Gegen Motten.

a. Motteneexterminator.

Rp.	Herb. Patchouli gr. pulv.	20,0
	Radix. Valerian. gr. pulv.	10,0
	Camphorae gr. pulv.	15,0
	Naphthalini	10,0
	Fol. Nicotian. (Schnupftabak)	5,0
	Rhizom. Iridis gr. pulv.	15,0
	Radix. Sambuli	15,0
	Olei Cinnamomi	5,0
	Olei Eucalypti	5,0.

b. Mottenebekker.

Rp.	Herb. Patchouli min. conc.	10,0
	Fol. Nicotianae min. conc.	80,0
	Sommitat. Meliloti conc.	10,0
	Olei Sylene	5,0.

Divide in p. X. In Muscelsäckchen verpackt zwischen Polsteren zu legen.

5. Gegen Wanzen. (Vom.)

Rp.	1. Fol. Nicotianae. renalis	40,0
	2. Spiritus	200,0
	3. Acidi borici	5,0
	4. Acidi salicylici	12,0
	5. Acidi carbonici	5,0
	6. Olei Melissae	1,0.

Man bereitet aus 1 und 2 eine Tinktur, hat darin zuerst 3, dann 4, zuletzt 5 und 6.

Vel. † Lotion au sulfate de Nicotine contre la gale des moutons (Gall. Suppl.).

Rp.	Nicotin sulfuric.	100,0
	Infus. Nicotian. fol. (je 100,0)	1000,0.

Bei Schafkrätze. 1:50 verdünnt zum Baden, 1:50 zum Einreiben.

Machorka ist ein billiges, zum Töten von Insekten dienendes Tabakextrakt.

Nervus Tabak en poudre von RICH. SCHULZ, gegen Nervenschwäche, ist mit Bergamottöl parfümierter Schnupftabak (Karler. Orts-Ges. Rath).

Nicotlanaseife von Apotheker MESZEL in Bremen, gegen Krätze und ähnliche Hautkrankheiten, ist eine schwach nach Bergamottöl riechende Seife im Gewicht von 60 g, welche 4,2 g Tabakextrakt = 0,42 g Nikotin enthält (nach neueren Angaben: 5 Proc. Tabakextrakt, 5 Proc. Schwefelmilch, 90 Proc. überfettete Seife).

Nicotina, ein Ungeziefermittel, ist Tabakabkochung 1:10.

Sanitäts-Cigarren von SCHENKERS sind gewöhnliche, mit Salmiaklösung besprengte Cigarren.

Wassersuchtmittel von H. WAXER in Stettin. Nach WAXER 44 Pulver aus je 2 g Tabakasche, (40 Ml.)

II. Nicotiana rustica L. Der Bauertabak, auch ungarischer, Vellechen-, türkischer, Latakia- etc. Tabak, wahrscheinlich ebenfalls in Süd- oder Mittelamerika heimisch, hauptsächlich in Südosteuropa, Westasien und Afrika kultivirt. Bis 1 m hoch, mit ziemlich langgestielten, eiförmigen, am Grunde oft etwas herzförmigen Blättern, Blumenkronen grünlichgelb mit abgerundeten Saumlappen. Kapsel fast kugelig.

III. Ausserdem werden zur Tabakbereitung in einzelnen Ländern kultivirt: **Nicotiana persica L.** in Persien, **N. repanda Willd.** in Central- und im südlichen Nordamerika, **N. quadrivalvis Pursh.** und **N. Bigelovii Wats.** in Nordamerika.

Nicotinum.

†† **Nicotinum.** Nikotin. Nicotine. $C_{10}H_{14}N_2$. Mol. Gew. = 162.

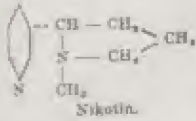
Darstellung. Man geht am besten vom käuflichen Tabakextrakt aus, verdünnt dasselbe mit einem gleichen Volumen Wasser, macht mit 30proc. Natronlauge stark alkalisch und schüttelt mit Aether aus. Nachdem sich der Aether abgesetzt hat, wird er von der wässrigen Flüssigkeit abgetrennt. Man schüttelt nun die ätherische Schicht mit verdünnter Schwefelsäure aus, welche das Nikotin als Nikotinsulfat löst, und kann den Aether wiederum zum Anschütteln des alkalisch gemachten Tabakextraktes benutzen. Die wässrigen, schwefelsauren Lösungen des Nikotins werden mit Natronlauge stark alkalisch gemacht und mit Aether ausgeschüttelt. Die so erhaltenen ätherischen Lösungen des Nikotins werden mit festem Aetzkali entwässert; hierauf destillirt man den Aether aus dem Wasserbade ab und rektifizirt das hinterbleibende Nikotin im Wasserstoffstrom.

Eigenschaften. Farblose, leicht bewegliche, an der Luft sich allmählich bräunende und verdickende Flüssigkeit von starkem Tabakgeruche und scharfem, brennendem, lange anhaltendem Geschmacke, sehr giftig. Das spec. Gew. ist bei 15° C. = 1,0147. Mit Wasserdämpfen ist Nikotin leicht und ohne Zersetzung flüchtig. Für sich allein destillirt, unterliegt es einer partiellen Zersetzung. Im Wasserstoffstrom siedet es unzersetzt bei 240–242° C. Es lenkt die Ebene des polarisirenden Lichtes nach links ab ($\alpha_D = -161,5$). Auf Papier erzeugt es Fettflecke, welche nach einiger Zeit wieder verschwinden. Mit Wasser mischt es sich in jedem Verhältnisse, doch wird es durch Kalio- oder Natriumhydrat aus dieser Mischung wieder abgeschieden. Die wässrigen bezw. verdünnt-alkoholischen Lösungen bläuen rothen Lackmusfarbstoff, röthen aber nicht Phenolphthaleïn. Von Alkohol, Aether, Amylalkohol, Chloroform, Petroläther und fetten Oelen wird Nikotin leicht gelöst.

Reaktionen. Abgesehen von seiner öligen Beschaffenheit und seinem durchdringenden Geruche erkennt man das Nikotin an folgenden Reaktionen:

In der Lösung eines Nikotinsalzes erzeugen Niederschläge: Jodjodkalium (braunroth), Kaliumwismuthjodid (roth), Kaliumquecksilberjodid (weiss bis gelblich), Phosphormolybdänsäure (gelblich), Gerbsäure (bräunlich, in salzsäurehaltigem Wasser leicht löslich). — Keine Färbung entsteht in der Kälte mit konz. Schwefelsäure, Salpetersäure, ferner Fehde's Reagens, ERMANN's Reagens, Vanillin-Schwefelsäure; in der Wärme erfolgt Zersetzung unter Braunfärbung.

Fügt man zu einer Lösung von Nikotin in Aether eine ätherische Jodlösung, so erfolgt zunächst eine braunrothe, harzige Ausscheidung. Diese wird allmählich krystallinisch, und aus der überstehenden Flüssigkeit scheiden sich rubinrothe, durchscheinende, im auf-fallenden Lichte blauschillernde Nadeln eines Perjodids $C_{10}H_{14}N_2J_2 \cdot HJ$ (Roussin'sche Kry-stalle) ab. — Erhitet man einen Tropfen Nikotin mit 2–3 Tropfen Epichlorhydrin bis zum Sieden, so tritt schon rothe Färbung ein. In verdünnten Nikotinslösungen tritt die Färbung erst nach längerem Kochen ein. Die Empfindlichkeitsgrenze liegt bei 0,00025 g Nikotin.



Das Nikotin ist eine Base und bildet mit Säuren Salze. Diese sind in Wasser und (mit Ausnahme des Acetats) auch in Alkohol lös-lich, in Aether dagegen unlöslich.

Prüfung. 10 Tropfen Nikotin werden mit 30 Tropfen Wasser gemischt und erwärmt. Es darf keine Trübung erfolgen (Verwechslung mit Coniin). Ferner muss es sich in einem doppelten

Volum Aether klar lösen.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, unter den direkten Giften. Da nur wenige Gramm vorrätig gehalten zu werden pflegen, so bringt man diese in einem Glase unter, welches mit Korkstopfen verschlossen und mit Blase überbunden ist, und stellt dieses auf Watte-Unterlage in das Standgefäss ein.

Anwendung. Innerlich zu 0,001–0,003 gegen nervöses Herzklopfen und chro-nische Dermatosen. Aeusserlich in alkoholisch-wässriger Lösung zu Einreibungen, Umschlägen, Klystieren, Injektionen in doppelt so starker Lösung wie innerlich. Zur sicheren Dispensation bereitet man eine alkoholische Lösung 1:100 und giebt von dieser die 100fache Menge ab.

†† Nicotinum hydrochloricum. Salzsaurer Nikotin. $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2 HCl = 235,0$. Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. Nikotin unter Benutzung von Methylorange-papier mit 18 Th. Salzsäure von 25 Proc. und trocknet das Salz über Calciumchlorid ein. Farblose, zerfliessliche, lange Krystallfasern.

†† Nicotinum tartaricum. Weinsaurer Nikotin. $C_{10}H_{14}N_2 \cdot 2 C_4H_4O_6 + 2 H_2O = 499$. Zur Darstellung löst man 10 Th. Nikotin in einer alkoholischen Lösung von 18,5 Th. Weinsäure und versetzt diese Lösung mit Aether. Das Nikotintartrat scheidet sich hierbei als Gel aus. Durch Umkrystallisiren desselben aus wenig absolutem Alkohol unter Zusatz von Aether erhält man es in farblosen, in Wasser leicht löslichen Krystallen.

†† Nicotinum salicylicum. Salicylsaurer Nikotin. Eudermol. $C_{10}H_{14}N_2 \cdot C_7H_5O_2 = 300$. Zur Darstellung vermischt man zwei getrennte Lösungen in absolutem Aether von 10 Th. wasserfreiem Nikotin und 8,6 Th. Salicylsäure. Das sich abscheidende Nikotin-salicylat wird nach 24stündigem Stehen gesammelt, mit Aether gewaschen und über Cal-ciumchlorid getrocknet. Farblose, schwach brenzlich riechende, sechseckige Tafeln, bei 117,5° C. schmelzend, in Wasser leicht, auch in den meisten organischen Lösungsmitteln löslich. Das trockene Salz hält sich, trocken und unter Lichtschutz aufbewahrt, gut. — Es wird in 0,1 proc. Salben, also z. B. 0,1 g : 100,0 g Vehikel mit gutem Erfolge gegen Scabies angewendet. Heilung erfolgt häufig schon nach einer, in vereinzelten Fällen erst nach 2–3 Einreibungen.

†† Lotion au sulfate de nicotine contre la gale (Gall.). Veterinärmittel gegen Räude der Schafe. Nicotini sulfurici 100,0, Infusi foliorum Nicotianae 100,0: 1000,0. Diese Lösung ist zu Bädern mit der 80fachen Menge Wasser zu vermischen. Soll sie lediglich zu Einreibungen dienen, so ist sie nur mit der 50fachen Menge Wasser zu verdünnen.

Nigella.

Gattung der Ranunculaceae — Helleboreae.

1. *Nigella sativa* L. Im Mittelmeergebiet heimisch. Zuweilen der Samen wegen angebaut und verwildert. Kraut mit fiedertheiligen Blättern, Stengel rauhaarig, Blüthe ohne Hülle, Kelch blau, fünfblättrig, abfallend. Kronblätter klein, benagelt, zwelflappig, Nagel der Kronblätter kürzer als die Platte. Früchtchen bis zur Spitze verwachsen.

Liefert:

Handb. d. pharm. Praxis. II.

Semen Nigellae (Ergänzb.). Semen Melanthii s. Cumini nigri. — Schwarzer Kummel. Schwarzkummel. Kreuzkummel. Römischer Koriander. Nardensamen. — Semen de nigelle.

Beschreibung. Der Same ist 2,5 mm lang, eiförmig, drei- bis vierkantig, netzaderig, querrunzelig, schwarz und glanzlos. Mit dünner Schale, Endosperm und Embryo. Riecht zwischen den Fingern zerrieben scharf aromatisch.

Bestandtheile. 35 Proc. fettes Oel, 0,46 Proc. ätherisches Oel von gelblicher Farbe, das nicht fluorescirt. Geruch unangenehm. Spec. Gew. 0,875. Drehung im 100 mm-Rohr $+1^{\circ}26'$. Siedepunkt $170-260^{\circ}$ C. Ferner sollen die Samen einen Bitterstoff, ein Alkaloid und ein Glukosid Melanthin $C_{30}H_{48}O_6$ enthalten.

Verwechslung. Zuweilen mit dem giftigen Samen von Agrostemma Githago. der Kornrade, verwechselt. Beide Pflanzen hiessen im Mittelalter Gith.

Einsammlung. Nach Ergänzb. nur die Samen von *N. sativa*, doch verwendet man ohne Unterschied auch die von *N. damascena*. Aufbewahrt werden sie in Holzkästen.

Anwendung. Wie Fructus Carvi, im Orient als Gewürz, in Frankreich als Poivrete und Toutes especes statt des Pfeffers. In der Thierheilkunde bisweilen noch zu Pulvermischungen.

Yot. Pulvis quinqve specierum.
Rp. Boli rubrae gross. pulv.
Herbae Satyrion pulv.
Semina Nigellae pulv.
Sibuli sulfurati crudi pois ss 500,0
Aene foetidae pulv. 575,0.
Kropfpulver. Täglich 3mal 1 gehäufte Löffel voll.

II. Nigella Damascena L. Im Mittelmeergebiet, häufig als Zierpflanze gezogen. Stengel ästig, kahl. Blüthe von einer Hülle, deren Blätter länger als die Kelchblätter sind, gestützt. Frucht blasig aufgetrieben. Die Samen sind etwas kleiner, wie die von *I.* Beim Zerreiben riechen sie nach Erdbeeren. Sie enthalten 0,5 Proc. ätherisches Oel von unangenehmem Geruch, das blau fluorescirt. Spec. Gew. 0,895—0,916. Dreht im 100 mm-Rohr $+1^{\circ}4'$. Der die Fluorescenz bedingende Stoff ist das Alkaloid Damascenin $C_{10}H_{15}NO_4$.

Nirvaninum.

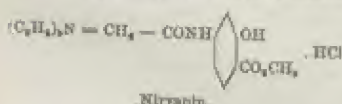
† Nirvanin. Salzsaurer Diäthylglycocoll-p-Amido-o-Oxybenzoesäuremethylester. $(C_2H_5)_2N = CH_2 - CO - NH - C_6H_4(OH)CO_2CH_3$. Mol. Gew. = 280.

Darstellung. Auf den in Benzol gelösten Methylester der p-Amido-o-Oxybenzoesäure lässt man zunächst Monochloracetylchlorid einwirken und destillirt das Benzol ab, worauf sich der Chloracetyl-p-Amido-o-Oxybenzoesäuremethylester abscheidet. Dieser wird in Alkohol gelöst und mit einer Lösung von Diäthylamin unter Druck erhitzt, wobei direkt das salzsaure Salz des Diäthylglycocoll-p-Amido-o-Oxybenzoesäuremethylesters, d. h. das Nirvanin, gebildet wird.

Eigenschaften. Aus Alkohol krystallisirt, weisse Prismen vom Schmelzpunkt 185° C. In Wasser leicht löslich, die Lösung ist neutral und giebt mit Ferrichlorid eine violette Farbreaction. Die wässrige Lösung giebt mit Ammoniak oder Natronlauge (auch KOH) einen weissen Niederschlag, welcher sich im Ueberschuss der Fällungsmittel wieder löst.

Wird die ammoniakalische Lösung erwärmt, so tritt der Niederschlag wieder auf. Die wässrige Lösung wird durch die meisten der sog. allgemeinen Alkaloid-Reagentien gefällt.

Wird die 1 procentige Lösung tropfenweise mit Natriumhypobromidlösung versetzt, so entsteht vorübergehend eine dunkelgelbe Färbung, welche auf weiteren Zusatz des Reagens verschwindet und der hellgelben des Hypobromits Platz macht. — Fügt man zur 1 procentigen Lösung = $\frac{1}{10}-\frac{1}{100}$ Volumen Natronlauge und erhitzt die Mischung mit



Kleinperoxyd zum Sieden, so erhält man ein orangegelbes Filtrat. Mit Pikrin-Essigsäure oder -Citronensäure entsteht ein gelber Niederschlag, der zunächst amorph ist, später nadelförmig krystallisiert.

Prüfung. 1) 0,1 g Nirvanin muss auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, verbrennen. — 2) Der Schmelzpunkt des über Schwefelsäure getrockneten Präparates liege bei 185° C.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Feuchtigkeit geschützt.

Anwendung. Nirvanin ist ein lokales Anästheticum, welches ebenso wie das Cocain in Wasser leicht löslich ist. Es ist weniger giftig wie das Orthoform und wirkt auch etwas antiseptisch. Es wirkt auf Schleimhäute weniger anästhesierend wie Cocain und vermag durch intakte Schleimhäute auf die darunter liegenden Parthien nicht zu wirken. Man benutzt die 2 procentige Lösung für regionale Anästhesie, die 0,1- bis 0,5 procentige Lösung zur Infiltrations-Anästhesie nach Art der Schulzchen'schen Lösungen, s. Bd. I, S. 876.

Nitrogenium.

I. Nitrogenium. Gas-Nitrogenium. Stickstoff. Stickgas. Azot. Atomzeichen = N (in Frankreich Az). Atomgewicht = 14.

Darstellung. In der einfachsten Weise kann man den Stickstoff wie folgt darstellen: Ein pulveriges Gemisch von 8 Th. Kaliumdichromat und 1 Th. Ammoniumchlorid wird in einem Glaskolben erhitzt und das entwickelte Gas zunächst durch Wasser gewaschen, und — wenn ein trocknes Gas verlangt wird — durch Hindurchleiten durch conc. Schwefelsäure getrocknet. — Sollte Stickstoff zu therapeutischen Zwecken verlangt werden, so empfiehlt es sich, denselben als „komprimirten Stickstoff in Stahlflaschen“ ähnlich wie die Kohlensäure durch den Handel zu beziehen.

Eigenschaften. Farbloses, geruch- und geschmackloses, nicht brennbares und auch die Verbrennung und Athmung nicht unterhaltendes Gas, das bei einer Temperatur von -145° C. durch einen Druck von 32 Atmosphären verflüssigt werden kann. Der flüssige Stickstoff siedet bei -193° C. und erstarrt unter einem Druck von 60–70 mm bei -209° C. zu einer krystallinischen Masse. Das spec. Gewicht des Gases ist = 0,97137 (Luft = 1) oder 14,00 (Wasserstoff = 1). 1 Liter Stickstoff wiegt bei 0° C. und 760 mm B = 1,256167 g. 1 Vol. Stickstoff löst sich bei mittlerer Temperatur in rund 70 Vol. Wasser oder in 8,5 Vol. Alkohol.

In chemischer Beziehung ist der Stickstoff ein sehr indifferentes Element. Es vereinigt sich bei gewöhnlicher Temperatur mit keinem anderen Elemente. Bei Rothgluth oder unter dem Einfluss der elektrischen Entladung vereinigt es sich mit Bor, Silicium, Calcium, Strontium, Baryum, Magnesium. In einem Gemische von Stickstoff und Sauerstoff entstehen, wenn genügend lange Zeit elektrische Funken hindurchschlagen, Oxyde des Stickstoffs.

Anwendung. Der Stickstoff ist eine kurze Zeit hindurch zu Inhalationen bei Phthisis angewendet worden und zwar will man eine einschläfernde Wirkung dieser Inhalationen beobachtet haben. Man hat in der Regel nicht reinen Stickstoff, sondern eine an Sauerstoff arme Luft einathmen lassen, die man dadurch erhielt, dass man einen Strom atmosphärischer Luft über frisch gefälltes Ferrohydroxyd oder durch eine alkalische Pyrogalllösung passiren liess. — Diese Anwendungsweise kann als verlassen angesehen werden.

Bestimmung des Stickstoffs. Diese wichtige analytische Operation wird nach verschiedenen Verfahren ausgeführt.

1) **Dumas'sche Methode.** Ist auf alle stickstoffhaltigen Substanzen ohne Ausnahme anwendbar. Die Substanz wird in einem Rohr mit Kupferoxyd oder Bleichromat oder einem Gemisch beider verbrannt. Die Dämpfe leitet man über eine glühende Kupferspirale.

Die Stickoxyde werden durch diese zu Stickstoff reducirt, welcher über Kalilauge aufgefangen und abgemessen sein Volumen nach bestimmt wird.

2) **WILL-VARRENTRAPP's Methode.** Sie ist nur für die Ammoniaksalze und diejenigen Stickstoffverbindungen verwendbar, welche als Derivate des Ammoniaks aufzufassen sind. Auf die Derivate der Salpetersäure ist sie nicht übertragbar. Sie beruht darauf, dass man die Substanz mit Natronkalk glüht (verbrennt) und die Verbrennungsprodukte in Salzsäure auffängt. Man verdampft alsdann die salzsaure Lösung, fällt das entstandene Ammoniumchlorid mit Platinchlorid als Ammoniumplatinchlorid und färbt dieses durch Glühen in metallisches Platin über. Noch einfacher ist es, die Verbrennungsprodukte in einen Ueberschuss titrirter Schwefelsäure einzuleiten und den Ueberschuss der Schwefelsäure durch Natronlauge zurückzutitriren. Die Methode wurde früher namentlich zur Bestimmung der Proteinstoffen in Futtermitteln angewendet, ist aber zur Zeit durch das **KJELDAHL'sche** Verfahren verdrängt worden.

3) **KJELDAHL's Methode.** Sie beruht darauf, dass diejenigen stickstoffhaltigen Substanzen, welche, wie z. B. das Eiweiss, als Derivate des Ammoniaks aufzufassen sind, ihren Stickstoff als Ammoniak abspalten, wenn sie mit konc. Schwefelsäure bis zur völligen Zerstörung gekocht werden. Um die völlige Zerstörung der Substanz zu erleichtern, hat man Zusätze von Kupfersulfat oder Kaliumpermanganat oder metallischem Quecksilber, Platinchlorid, auch (zur Erhöhung des Siedepunktes der Schwefelsäure) Zusätze von Phosphorsäureanhydrid oder Kaliumbisulfat empfohlen. — Verdünnt man abdam die schwefelsaure Lösung mit Wasser und destillirt sie unter Zusatz eines Ueberschusses von Natronlauge, so geht das Ammoniak über und kann in überschüssiger Schwefelsäure aufgefangen und maassanalytisch bestimmt werden.

A. In dieser Weise kann der Stickstoff direkt bestimmt werden in Amiden, Ammoniumbasen, den meisten Alkaloiden, Bitterstoffen, allen Eiweisskörpern und diesen verwandten Stoffen.

B. Bei Nitraten muss eine besondere Behandlung vorhergehen. Diese besteht darin, dass man die vorhandene Salpetersäure durch Zusatz aromatischer Substanzen (Phenol, Benzoesäure, Salicylsäure) bei Gegenwart von konc. Schwefelsäure in Nitro-Verbindungen überführt, diese durch reducirende Agentien in Amidverbindungen verwandelt und aus diesen den Stickstoff nach **KJELDAHL** als Ammoniak abseheidet.

C. Nicht anwendbar ist das **KJELDAHL'sche** Verfahren zur Zeit auf anorganische Nitrite, Azo-, Diazo-, Hydrazo-Verbindungen, viele Cyanverbindungen und Nitroprussidsalze.

A. Ausführung der Bestimmung in Eiweisstoffen etc. vergl. oben.

Man verwendet von Substanzen mit 6—12 Proc. Stickstoff höchstens 1 g, bei solchen bis 6 Proc. Stickstoff 1—1,5 g. Diese schüttet man mittelst Fülltrichters in den **KJELDAHL'schen** Zersetzungskolben, fügt ein linsengrosses Stück *Paraffinum solidum*, drei kleine Tröpfchen reines metallisches Quecksilber (etwa 0,5 g) und 20 ccm konc. reine, stickstofffreie Schwefelsäure zu. Man mischt durch Umschwenken, legt das Kölbchen schräg, in einem Winkel von ca. 45° auf ein durch Pressen über einer Holzform konvex gemachtes Drahtnetz und spannt den Hals des Kolbens in eine Klemme ein; nicht zu locker, damit das Kölbchen nicht, wenn die Flüssigkeit stösst, zu Boden fällt, aber auch nicht zu fest, damit der Hals des Kolbens nicht bei der eintretenden Ausdehnung des Glases zertrümmert wird (Fig. 53). Man erhitet nun mit kleiner Flamme. In der Regel tritt zunächst Verkohlung und starkes Schäumen ein. Es ist darauf zu achten, dass die Schaumbildung nicht über die untere Hälfte des Kolbenbauches hinausgeht, was man durch sorgfältige Regulirung der Flamme erzielen kann. (Nicht vom Arbeitsplatze weggehend!) Nach kurzer Zeit wird der Schaum zäher, er fällt zusammen und steigt nun nicht mehr so hoch. Der Kolbeninhalt stellt eine dunkle, ölige Flüssigkeit dar, aus welcher Wasserdampf, schweflige Säure, später auch Schwefelsäuredämpfe entweichen. Das condensirte Wasser verursacht beim Zurückfliessen heftiges Knattern. Von Zeit zu Zeit löst man den Kolben aus seiner Verbindung und bringt die im oberen Theile des Bauches sitzenden Antheile durch vorsichtiges Umschwenken möglichst nach dem Grunde des Kolbens. Es bedarf jetzt keiner ständigen Beaufsichtigung mehr, dagegen muss bis ans Ende gelegentlich umgeschwenkt



Fig. 53. Zersetzungskolben nach **KJELDAHL**.

werden. Nach einiger Zeit kann man die Flamme verstärken, so dass dauernd lebhaftes Sieden des Kolbeninhaltes stattfindet. Ein Verspritzen der Flüssigkeit ist nun nicht mehr zu besorgen, selbst wenn lebhaftes Stossen eintritt. Man erhitzt nun so lange weiter, bis der stetig heller werdende Kolbeninhalt völlig farblos erscheint. (Bei Gegenwart von Eisen ist die Flüssigkeit im heissen Zustande schwach gelblich, beim Erkalten aber farblos. Bei Gegenwart gewisser Metallsalze, z. B. von Cu, Mn, Ni, ist absolute Farblosigkeit natürlich nicht zu erzielen.) Man lässt nun erkalten und schichtet vorsichtig kaltes Wasser über die Flüssigkeit, bis das Kolbchen reichlich zur Hälfte gefüllt ist und schwenkt nun erst um. Es tritt starke Erwärmung ein, doch ist Spritzen nicht zu besorgen. Man lässt nun wiederum erkalten und führt die Flüssigkeit in einen Destillationskolben von 800–1000 cem Fassungsraum über unter Nachspülen mit einer Spritzflasche, die eine im Winkel nach oben gebogene Ausflussspitze hat. Zeigt sich im Kolben eine Ausscheidung von gelbem basischem Mercurisulfat, so bringt man diese durch Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure in Lösung und giebt diese gleichfalls in den Destillationskolben. Zu dem Inhalt des letzteren giebt man soviel Wasser, dass das Gesamtvolumen etwa 250 cem beträgt. Dann setzt man hinzu: 1 Messerspitze *Zincum raspatum*, ein linsengrosses Stück *Paraffinum solidum*, 10 cem Natriumsulfidlösung (200 g $\text{Na}_2\text{S} + 9 \text{H}_2\text{O}$ in 1 l) und soviel 30proc. Natronlauge¹⁾ (ca. 80 cem), dass die Flüssigkeit deutlich alkalisch ist. Lässt man die Natronlauge langsam an der Kolbenwandung hinabfliessen, so sinkt sie zu Boden und mischt sich vorläufig nicht mit der sauren Flüssigkeit. Ein Verlust an Ammoniak ist also nicht zu besorgen. Den so vorbereiteten Kolben schliesst man sogleich an den Bd I, S. 258 angegebenen Ammoniak-Destillationsapparat an. Vorher hatte man schon eine solche Menge $\frac{N}{4}$ -Schwefelsäure (z. B. 40 cem) vorgelegt, dass zu Ende des Versuches ein Ueberschuss von mindestens 10 cem vorhanden ist. Dann mischt man den Kolbeninhalt durch sanftes Schwenken, während ihn mit kleiner Flamme an, führt die Destillation wie Bd I, S. 258 angegeben ist, zu Ende und titirt den Ueberschuss der Schwefelsäure mit $\frac{N}{4}$ -Natronlauge und Congo-roth als Indikator zurück.

Blinder Versuch. Da man mit grossen Mengen von Reagentien arbeitet, welche gewöhnlich kleine Mengen von Stickstoff enthalten, so ermittelt man diese durch einen blinden Versuch, d. h. man verdünnt 20 cem konc. Schwefelsäure mit Wasser auf 200–250 cem, fügt 80 cem 33proc. Natronlauge, ferner 10 cem Natriumsulfidlösung hinzu und destillirt nun genau wie vorher unter Vorlegung von 20 cem $\frac{N}{4}$ -Schwefelsäure. Durch Zurücktitriren mit $\frac{N}{4}$ -Natronlauge findet man die durch etwa übergegangenes Ammoniak gebundene Schwefelsäure. In der Regel entspricht diese Menge = $\frac{1}{10}$ cem $\frac{N}{4}$ -Schwefelsäure.

B. Ausführung der Bestimmung in Nitraten. Nach Förster, Chem. Ztg. 1889, 229. Je nach dem Stickstoffgehalt der Substanz bringt man 0,5–1,5 g feingepulvert in den Zersetzungskolben. Hierzu giebt man 15 cem Phenolschwefelsäure²⁾ und schwenkt ohne Unterbrechung so lange um, bis man wahrnehmen kann, dass das vorhandene Nitrat vollständig gelöst ist. Dies kann trotz feiner Vertheilung z. B. bei Kalisalpeter 20 Minuten dauern; bei Natriumsalpeter genügt kürzeres Umschwenken. Hierauf setzt man unter Umschwenken 1–2 g feingepulvertes Natriumthiosulfat zu. Dieses löst sich unter Abscheidung von Schwefel und Entwicklung von schwefliger Säure. Man fügt nunmehr 10 cem reine konc. Schwefelsäure zu, indem man mit diesen den Hals des Kolbens etwas nachspült, bringt 0,5 g metallisches Quecksilber hinzu und erhitzt die Flüssigkeit in der nämlichen Weise, wie unter A, angegeben ist. Die Zerstörung nimmt hier etwas längere Zeit in Anspruch wegen des vorhandenen Phenols, das gleichfalls zerstört werden muss. Nach erfolgter Zerstörung verfährt man genau wie bei A. angegeben, hat aber zu beachten, dass man bei diesem Verfahren vor der Destillation eine entsprechend grössere Menge Natronlauge zusetzen hat, da ja auch eine grössere Menge Schwefelsäure angewendet wurde.

4) Nach ULSCH. Zur Bestimmung des Stickstoffes in Nitraten ist die Kremann'sche Methode fast vollständig durch die einfachere von ULSCH verdrängt worden. Man findet sie auf S. 205 des II. Bandes.

¹⁾ Man bestimmt die zur Neutralisation erforderliche Menge Natronlauge ein für alle Male, indem man 20 cem der benutzten Schwefelsäure mit Wasser verdünnt und nach Zusatz von etwas Congo-roth aus einem Masscylinder von der zu benutzenden Natronlauge bis zur sehr deutlichen Rothfärbung zufügt. Man setzt alsdann bei jedem Versuche stets die gleiche Menge Natronlauge zu.

²⁾ Phenolschwefelsäure. Man löst 6 Th. reines Phenol in 100 Th. reiner Schwefelsäure.

Umrechnung des Stickstoffs auf Protein. Um aus dem gefundenen Stickstoff das Eiweiß (Protein) zu berechnen, multiplicirt man die gefundene Stickstoffzahl mit dem Faktor 6,25, wenn nicht ein anderer Faktor ausdrücklich angegeben wird. Vergl. *Lac*, S. 239 des II. Bandes.

Allant ist ein für alle Getreidearten bestimmtes Düngemittel, welches ein aerobes Bacterium, den *Bacillus Ellenbachensis alpha* CARON und zwar als ovoidale Dauerform enthält. Dieser Bacillus soll befähigt sein, den atmosphärischen Stickstoff in eine für die Halbsfrüchte verwertbare Stickstoffverbindung umzuwandeln. Entdecker ist der Rittergutsbesitzer CARON auf Ellenbach. Nach STOKLARA ist dieser Bacillus identisch mit *Bacillus megatherium* DE BARY.

Nitragin. Unter diesem Namen werden Kulturen der zu den Wurzeln der Leguminosen in symbiotischem Verhältnis lebenden stickstoffsammelnden Bacterien (*Rhizobium Leguminosarum* = *Bacterium radicicola*) als Düngemittel in den Handel gebracht. Auch diese besitzen die Fähigkeit, den atmosphärischen Stickstoff in eine für Pflanzen verwertbare Form zu bringen.

II. Nitrogenium oxydulatum. Stickstoffoxydul. Stickoxydul. Azotprotoxyd. Lustgas. Lachgas. Gas hilarant. Gas nitrogenosum. N_2O . Mol. Gew. = 44.

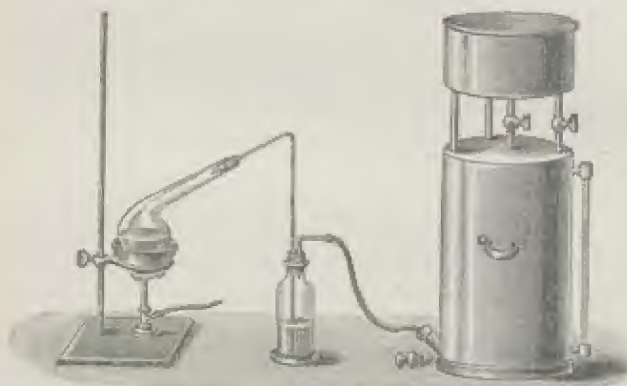


Fig. 54.

Darstellung. In eine Retorte von etwa 800 ccm Fassungsraum bringt man 100,0 g reines Ammoniumnitrat. Diese Retorte stellt man schräg aufgerichtet in ein Sandbad und verbindet sie mit einer Waschflasche, welche dünne Kalilauge enthält. Man heizt nun das Sandbad an. Bei ca. 160° C. schmilzt das Ammoniumnitrat, bei ca. 170° C. beginnt es sich zu zersetzen im Sinne der Gleichung

$NO_2NH_4 = 2H_2O + N_2O$. Bei 240° C. ist diese Zersetzung eine sehr lebhaft, weiter hinaus ist sie sehr stürmisch, es treten Stickoxyd, Stickstoff und Ammoniak auf und die Lebhaftigkeit kann sich bis zur Explosion (!) steigern. Es kommt also darauf an, die Erhitzung langsam einzuleiten und nicht über 240° C. hinausgehen zu lassen. Zu diesem Zwecke setzt man in das Sandbad ein Thermometer ein und heizt das Sandbad so, dass dessen Temperatur nicht über 245° C. hinausgeht. Um etwa entwickelte Stickoxyde zu beseitigen, kann man hinter die hier gezeichnete Waschflasche mit Kalilauge noch eine zweite einschalten, welche eine 10 procentige Ferrosulfatlösung enthält. Sobald die Gasentwicklung in gutem Gange ist, bringt man das Gasableitungsrohr in den unteren Tubus des mit Wasser vollständig angefüllten Gasometers. 100 g Ammoniumnitrat geben etwa 25 Liter Stickoxydul (Fig. 54). Wegen der relativ leichten Löslichkeit des Stickoxyduls in Wasser pflegte man früher das gewaschene Stickoxydul auch in Kautschuksäcken aufzufangen und aufzubewahren.

Zur Zeit ist komprimiertes Stickoxydul in druckfesten Stahlflaschen im Handel; man wird also, wenn irgend thunlich, das Stickoxydul nicht selbst darstellen, sondern kaufen.

Eigenschaften. Ein farbloses Gas von schwachem, angenehmem Geruche und süßlichem Geschmacke. Spec. Gew. = 1,524 (Luft = 1,0). 1 Liter wiegt bei 0° C. und 760 mm B. = 1,9686 g. Bei 0° C. wird es durch einen Druck von 30 Atmosphären zu einer Flüssigkeit verdichtet, die bei -89,8° C. siedet und bei -102° C. erstarrt. In kaltem Wasser ist es ziemlich leicht löslich. Stickstoffoxydul unterhält die Verbrennung in Äth-

Heber Weise wie Sauerstoff. Mit Sauerstoff oder Luft gemischt eingeathmet, erzeugt es einen rauschartigen Zustand, in grösseren Mengen eingeathmet, Bewusstlosigkeit.

Anwendung. Man inhalirt Stickstoffoxydul mit Luft oder Sauerstoff gemischt (1 Vol. Stickstoffoxydul, 4 Vol. Sauerstoff) bei Angina pectoris, Asthma bronchiale, Hustenparoxysmen, bei Aneurysma aortae, wo es wesentliche Milderung der Beschwerden bewirkt. Als Anästhetikum für Zahnoperationen. Im Durchschnitt werden bis zum Eintritt der Bewusstlosigkeit 10–16 Liter Gas verbraucht. Die Dauer der Bewusstlosigkeit beträgt 1–3 Minuten.

Aqua azotica oxygenata. Stickoxydulwasser. Ist destillirtes Wasser, welches mit Stickoxydul gesättigt ist. Es wird als Diureticum und gegen Hypochondrie angewendet.

Nutrimenta.

Nutrimenta. Nahrungsmittel. Nährpräparate.

Allgemeines. Unter „Nahrungsmitteln“ versteht man im Gegensatz zu „Nahrungsmitteln“, unter welchem Namen man bekanntlich alle irgendwie zur menschlichen Nahrung verwendbaren Stoffe zusammenfasst, nur solche Präparate, die einzelne oder mehrere Nährstoffgruppen in höherer Konzentration oder leichter resorbirbarer Form enthalten, als die Nahrungsmittel und die aus diesen bereiteten Speisen.

So alt auch die Versuche sein mögen, unsere gewöhnlichen Nahrungsmittel in eine concentrirtere Form zu bringen, so mangelte ihnen doch die rationelle Basis, bevor nicht die Physiologie die Rolle der einzelnen Nährstoffgruppen mit einiger Sicherheit erkannt hatte. Erst mit den Entdeckungen Lissac's brach sich die Erkenntniss davon allmählich Bahn, und PATEKOFFER gab die Vorschrift zur Bereitung des ersten und lange Zeit einzigen Nahrungsmittels, des Fleischextrakts, dessen Fabrikation auf Lissac's Anregung von der Lissac's extract of meat company in Frey Bontos bald im Grossen betrieben wurde. Allein infolge der damals noch bestehenden Unkenntniss der nicht coagulirenden Eiweissstoffe übersah man den Nährstoffgehalt dieses Fabrikats und ging darauf aus, das Präparat zu verbessern. Der damaligen Ansicht folgend, dass das Eiweiss nur als Pepton die Wände des Verdauungstraktes durchdringen könne, suchte man Peptone darzustellen. Dieselben erwarben sich aber infolge ihres bitterlichen, leicht Ekel erregenden Geschmacks wenig Freunde. Die Fortschritte der Industrie waren deshalb nur geringe und bestanden hauptsächlich in besserer Präparation der Pflanzen-, namentlich der Leguminosenmehle. Erst die Arbeiten KÜHN's und seiner Schüler in den achtziger Jahren des 19. Jahrhunderts, die die Bedeutung der Albumosen für die Eiweissresorption klarlegten, brachten wieder einen neuen Anstoss, der, noch verstärkt durch die Entdeckung der löslichen Kaseinverbindungen, die gesamte Nahrungsmittelindustrie zu hoher Entwicklung brachte.

Allgemeine Darstellungsweisen. Da die eiweisshaltigen Nahrungsmittel der Natur der Sache nach weitaus die wichtigsten sind, so handelt es sich meistens darum, das Eiweiss der Rohprodukte von den begleitenden, minderwerthigen Substanzen zu trennen. Selten enthält das Ausgangsmaterial ursprünglich wasserlösliches Albumin oder lösliche, physiologisch gleichwerthige Umwandlungsprodukte des Eiweisses in solcher Menge, dass einfache Digestion mit Wasser und nachherige Konzentration der Lösung oder Fällung daraus zum Ziele führte, sondern das Eiweiss muss gewöhnlich erst in lösliche Form übergeführt werden. Hierzu führen verschiedene Wege, und zwar im allgemeinen folgende:

1) Behandlung mit Verdauungsenzymen und zwar je nach Anwendung von Pepsin in schwach saurer oder von Darmenzymen in schwach alkalischer Lösung. Produkt: Albumosen.

2) Erhitzen mit gespannten Wasserdämpfen. Produkt: Albumosen, aber meistens mit unangenehmen Reizwirkungen (Durchfall) behaftet, wie z. B. die Almidalbumosen.

3) Erhitzen mit Säuren unter normalem oder erhöhtem Druck. Die Produkte sind verschieden, je nach Stärke der Säure und Höhe der Temperatur. Schwächste Einwirkung erzeugt Acidalbumin, stärkere Albumosen, noch kräftigere Peptone.

4) Behandlung mit Alkalien oder Karbonaten derselben. Produkt: Alkalialbuminate und lösliche Salze des Kaseins etc.

Umgekehrt ist zu verfahren, wenn es gilt, mit anderen Stoffen zusammen in Lösung vorhandenes Eiweiss von diesen zu trennen. Man coagulirt dann, wenn möglich, durch Hitze oder fällt durch indifferente Mittel, wie Alkohol etc. Das in der Milch in stark gequollenem Zustand suspendirte Casein fällt man mit schwachen Säuren, um es dann auf eine der oben angegebenen Weisen wieder löslich zu machen.

Klassifikation. Man kann die verschiedenen Nahrungsmittel zweckmässig in folgende Gruppen bringen.

- 1) Fleischextrakte, die neben dem nährenden Eiweiss noch den grössten Theil der dem Rohstoff eigenthümlichen Basen (Kreatin, Kreatinin etc.) und Salze (namentlich Kalisalze) enthalten und deshalb eine stark nervenregende Wirkung besitzen.
- 2) Vorwiegend Peptone enthaltende, jetzt wenig mehr in Gebrauch.
- 3) Vorwiegend Albumosen enthaltende, peptonfreie.
- 4) Alkaliverbindungen der Eiweisskörper.
- 5) Unlösliches Eiweiss enthaltende.
- 6) Die Ernährung mit mehreren Nährstoffgruppen anstrebende.
- 7) Nichteiweissnahrungsmittel.

Eine erschöpfende Aufzählung der einzelnen Nahrungsmittel zu geben, ist bei dem manchmal nur vorübergehenden Auftreten derselben auf dem Markt unmöglich; in der folgenden Uebersicht sind die bekannter gewordenen nach der oben gegebenen Eintheilung zusammengestellt:

Gruppe 1. a) Fleischextrakte. Dieselben haben im Laufe der Zeit eine mannigfache Wandlung durchgemacht. Die alte PERRAZZOGGI'sche Vorschrift dampft die heisse gewonnene Fleischbrühe bis zur Extraktionsistenz ein, das Produkt kann deshalb nur die im natürlichen Fleisch enthaltenen nicht coagulirbaren Eiweisskörper enthalten, also etwa 12 Proc. der in Lösung gegangenen Substanz. Man suchte deshalb den Nährstoffgehalt zu erhöhen, indem man bei der Extraktion zugleich chemische Mittel anwandte, um das unlösliche Eiweiss in Pepton überzuführen. Diese Mittel führten aber, wie sich später herausstellte, grösstentheils nur zu Albumosen.

LEMMO's, KERMECHER's und KOCH's Fleischpepton sind Extrakte, die den Haupttheil des Eiweisses in Form von Albumosen, daneben aber auch Peptone enthalten, die ihnen den wenig angenehmen Geschmack verleihen.

Bovril ist ein in England fabricirtes Extrakt, dem zur Erhöhung des Nährwerthes etwas Fleischmehl (den Rückständen von der Extraktion) zugesetzt ist.

Toril, von der Torilgesellschaft in Altona dargestellt, ist mit ca. 15 Proc. Albumosen versetzt.

b) Fleischsäfte und verflüssigtes Fleisch. Sie sind hauptsächlich in England und Amerika in Gebrauch und von sehr verschiedenem Werth. Die wirklich guten sind ihres hohen Preises wegen nur für Krankenbehandlung geeignet.

LEUCK-ROSENTHAL'sche Fleischsolution wird durch vorsichtige Behandlung von rohem Fleisch mit Salzsäure gewonnen und enthält das Eiweiss zum grössten Theil in Form von Acid-Albumin.

VALENTINE's meat juice, ein amerikanisches Präparat, ist durch milde Säurebehandlung von Fleisch dargestellt, enthält neben Albumosen noch Peptone. Neuerdings vermeidet man die Peptonbildung nach Möglichkeit.

Puro, ein deutscher Fleischsaft, enthält neben den nervenregenden Extraktivstoffen des Fleisches ca. 30 Proc. Albumosen.

Carno etwa 12 Proc. lösliches Eiweiss als Albumosen, daneben natürlich die Extraktivstoffe des Fleisches.

Gruppe 2. Die Peptone sind eigentlich als Nahrungsmittel nur mehr von geschichtlicher Bedeutung. Denn abgesehen von dem widerlichen Geschmack, der vielleicht durch Zusätze zu übertönen wäre, hat man in der Neuzeit die physiologische Gleichwerthigkeit dieser Stoffgruppe mit dem gewöhnlichen Eiweiss und den Albumosen, oder, wie man sie früher nannte, Propeptonen stark in Zweifel gezogen. Man erhält sie schon durch Einwirkung von geringen Säure- oder Alkalimengen auf Albumosen, so dass sie auch bei zu weit gehender Behandlung mit Enzymen entstehen, namentlich wenn zum Schluss behufs Abscheidung coagulirbaren Eiweisses zu hoch erhitzt wird.

DENAYER's, WITTE's und ADAMKIEWICZ's Pepton sind auf solche Weise durch Pepsinverdauung,

Mercx's Pepton durch Pankreasverdauung,
Pepton Antweiler durch Papatn (dem Enzym von Carica Papaya L.)
hergestellt.

Gruppe 3. Die Nachtheile der Peptonpräparate liessen es wünschenswerth erscheinen, die Umwandlung des Eiweisses bis zu dieser Stufe zu vermeiden und Nahrungsmittel darzustellen, die davon vollständig frei sind, dabei aber die Nährstoffe in wasserlöslicher, durch Hitze nicht coagulirbarer Form enthalten, d. s. die albumosenreichen, peptonfreien Präparate. Da man den Albumosen neben der nährenden auch eine appetit-erregende, tonische Wirkung zuschreibt, erscheinen sie geeignet, die in vielen Fällen zu stark erregenden Fleischextrakte zweckmässig zu ersetzen, umso mehr, da sie vollständig geschmacklos sind und sich deshalb für längeren Gebrauch eignen.

Somatose ist ein aus Fleisch nach einem nicht bekannten Verfahren hergestelltes pulverförmiges Albumosenpräparat.

Milchsomatose, aus Milch durch Erhitzen mit schwachen organischen Säuren bis nahe an 100° dargestellt, besteht fast aus reinen Albumosen.

Nährstoff HEPDEN wird wahrscheinlich als Nebenprodukt bei der Albuminpapierfabrikation aus dem abfallenden Eigelb gewonnen und ist ein Gemisch von Acidalbumin mit Albumosen.

Auch Rohstoffe vegetabilen Ursprungs dienen zur Fabrikation solcher Nahrungsmittel. Namentlich die billige Hefe, die in den Bierbrauereien täglich in grösseren Mengen gewonnen wird, ist dazu verwandt worden, indem man sie mit Enzymen behandelte.

Bios ist ein solches, durch künstliche Verdauung von Hefe in Belgien, Carnos ein dahn solches in England dargestelltes Präparat. Die Details der Darstellung sind unbekannt.

Gruppe 4. Die Darstellung von Alkaliverbindungen der Eiweisskörper hat eine grosse Bedeutung erlangt, seit man die löslichen Alkalisalze des Kaseins entdeckt hat, weil es dadurch gelungen ist, den Eiweissgehalt der Milch in fester, dabei aber leicht löslicher Form zu gewinnen und so der Magermilch, die in grossen Mengen auf den Markt kommt, zu zweckmässiger Verwerthung zu verhelfen. Solche Salze sind:

Ekasein ist Kaseinammonium.

Nutrose ist Kaseinnatrium.

Plasmon oder STROUD'S Milcheiweiss ist ebenfalls Caseinnatrium, nur auf andere Weise dargestellt, nämlich durch Vermischen von feuchtem Casein mit Natriumbikarbonat.

Sapatogen ist glycerinphosphorsaures Kalkcasein.

Natürlich muss der Gehalt solcher Fabrikate an Alkali, vor allem an Nüchtigem, wie im Ekasein, in Verbindung mit so schwachen Säuren, als Nachtheil angesehen werden, da er durch Neutralisation der Magensalzsäure eventuell schädlich wirken kann. Die Chem. Fabrik auf Aktien vorm. E. Schenck hat deshalb ein Milchnahrungsmittel hergestellt, das von diesem Fehler frei sein soll; die

Sauose ist ein Gemisch von Kasein mit Albumosen; letztere verhüten die flockige Gerinnung des Kaseins im Magen.

Gruppe 5. Während die grosse Mehrzahl der Eiweissnahrungsmittel für Kranken-ernährung bestimmt ist, also auf die schnelle Resorptionseigenschaft der integrierenden Bestandtheile bei der Fabrikation besonderes Gewicht gelegt werden muss, sind auch Nahrungsmittel in den Handel gebracht worden, die den Zweck haben sollen, den Eiweissgehalt der täglichen Kost zu erhöhen und so die Ernährung des Mannes aus dem Volke zu einer kräftigeren zu gestalten. Hier kam es weniger auf die Löslichkeit, als auf den billigen Preis des Eiweisses an. Die erste Erscheinung auf diesem Gebiete war:

Carne pura, gereinigtes Fleischmehl aus den Fleischextraktfabriken. Dasselbe hat sich jedoch keiner grossen Beliebtheit zu erfreuen gehabt.

In dem letzten Jahrzehnt hat COSINSKY ein Verfahren gefunden, mittelst dessen es gelingt, allerlei billige Eiweissstoffe, die des Geschmacks der Rohprodukte wegen sonst nicht zu verwerthen waren, in nahezu geschmacklosem Zustande zu gewinnen. Dasselbe besteht darin, dass man das Material (Sehnen, Knorpel, Rücketände der Fischkonservenfabrikation, aber auch vegetabile Rohstoffe mit oxydirenden Substanzen wie Kaliumchlorat, Calciumhypochlorit, Wasserstoffsuperoxyd oder dergl.) kocht, bis alle üblen Geschmacks- und Riechstoffe, ja selbst die giftigen Ptomaine zerstört sind. Das Produkt bildet

ein gelbliches, in Wasser kaum lösliches Pulver von etwas leimartigem Geruch und Geschmack.

Tropen ist nach einem solchen Verfahren aus Fleisch- und Pflanzenmehl hergestellt. Nahrungsalz Tropen stellt eine Mischung desselben mit im Organismus vorkommenden Salzen, namentlich Phosphaten dar.

Soson wird ebenfalls aus Fleischmehl durch oxydirende Behandlung und nachherige Extraktion mit Alkohol unter Druck gewonnen.

Globon ist ein Kaseinpräparat, das nach seinem Erfinder durch Behandeln von Casein mit Natron entsteht, also der Nutrose verwandt sein würde, dennoch aber unlöslich.

Tropen, Soson, Globon haben den Stickstoffgehalt von Eiweisskörpern, scheinen also wenig andere Substanzen zu enthalten. Der bereits erwähnte Leimgeruch und -Geschmack scheint nicht allein von kleinen Leimmengen, sondern auch von Oxydationsprodukten des Eiweisses (Oxyprotein, Peroxyprotsäure) herzuführen.

Gruppe G. Hierher gehören vor allem die eine Universalernährung anstrebenden Kindernährmittel, also Präparate, die sämtliche Nährstoffgruppen enthalten müssen, zugleich aber leicht verdaulich sein sollen. Die Kuhmilch besitzt die erstere Eigenschaft in genügendem Masse, der Verdauung jedoch ist sie schwer zugänglich, weil das Kalkcasein im Magen in grossen Flocken gerinnt und dem Säugling Beschwerden verursacht. Man suchte diesem Uebelstande zunächst auf mechanischem Wege zu begegnen, indem man der Milch Wasser und leicht verdauliche Mehle zusetzte. Eine solche Mischung ist die

LIEBIG'sche Suppe. Sie besteht aus Malzmehl, Milch und Wasser (s. S. 340).

Zur grösseren Bequemlichkeit der Aufbewahrung etc. hat man dann Milch mit dextrinirten Pflanzenmehlen zur Trockne gedampft und das Produkt wieder in Pulverform gebracht. Solche Kindermehle sind:

NESTLÉ's, KUPESKE's, RADEMANN's Kindermehl, Milchpulver Ideal, MELLIN's food etc.

Alle Kindermehle enthalten zu wenig Eiweiss und sind deshalb als Ersatzmittel der Muttermilch auf längere Zeit nicht verwendbar, auf kürzere aber in manchen Fällen von gewissem Werth, z. B. in Fällen vorübergehender Indisposition der Mutter.

Um die Muttermilch vollständig zu ersetzen, griff man daher wieder zur reinen Kuhmilch zurück, der man durch besondere Präparation ihre unangenehmen Gerinnungseigenschaften zu nehmen suchte.

GIÄRTNER'sche Fettmilch ist eine nach dem Patent von Professor GIÄRTNER ihres Kaseingehaltes theilweise beraubte Kuhmilch, aber mit dem Kasein ist natürlich auch ein Theil der Phosphorsäure verschwunden, was aber unbedenklich ist, da die Kuhmilch ungefähr 5mal soviel Phosphorsäure in der Trockensubstanz enthält als die Frauenmilch; ebenso verhält es sich mit den übrigen Aschebestandtheilen.

BACKHAUS' Kindermilch ist Kuhmilch, deren Kasein durch Behandlung mit Trypsin gelöst ist. Sie enthält also alle Bestandtheile des Rohmaterials. Nach den bisherigen Erfahrungen ist der Unterschied in der Zusammensetzung nicht von nachtheiligem Einflusse auf die Säuglinge.

Den Kindernährmitteln reihen sich Präparate an, welche neben Eiweiss noch andere Nährstoffgruppen, z. B. Eisenverbindungen als wesentliche Bestandtheile enthalten. — Der Physiologe betrachtet das Eisen zwar unter die Nahrungselemente des thierischen Körpers, ihrer Form nach sind die im Nachstehenden aufgeführten Präparate indess fast durchweg als Arzneimittel anzusehen.

Eisenhaltige Eiweissnährmittel. Ueber die Resorption des Eisens im Organismus sind die Ansichten der Physiologen sehr verschieden. Die einen halten noch an der alten Ansicht fest, dass auch anorganische Eisensalze aufgenommen werden — von ihrem Standpunkt aus sind eisenhaltige Nährmittel überflüssig —, die anderen behaupten, dass nur die complicirten in der Natur vorkommenden Eisennukleine dazu geeignet seien, dem Körper Eisen zuzuführen, ein dritter Theil endlich verlangt so feste organische Bindung des Eisens, dass es durch die Magensalzsäure nicht abgespalten werden kann. So giebt es den beiden letztgenannten Theorien entsprechend noch zweierlei Eisennährmittel, nämlich:

Aus Blut hergestellte Präparate, deren Grundlage meistens defibrinirtes Blut ist. So besteht

Haematogen Hommel aus defibrinirtem, eingedicktem Blut mit Zusatz von Glycerin und Wein.

TROUSSE's blutbildendes Präparat ist ebensolches Blut, hauptsächlich mit Vanillin als Geschmackskorrigens versetzt.

MERCK's Hämoglobin in lamellis.

Haemoglobin RADLAUER und NARON.

Haematin besitzen feste Form, das Blut ist also zur Trockne gedampft. Der Eisengehalt aller dieser Präparate ist, dem Rohmaterial entsprechend, ein sehr geringer. Als künstliche Eisenpräparate zur Bindung des Eisens werden meist irgendwelche Eiweissnährmittel benutzt, die in Eisenslösungen leicht einen Theil des Metalls binden.

Eisensomatose ist Somatose.

Ferratin und

Ferritose sind andere mit Eisensalzen behandelte Nährmittel mit solch fester Bindung in der Molekel, dass Bildung von Eisenchlorid im Magen nicht stattfindet, die damit verbundenen Schädigungen: Magendrücken, Verstopfung etc. also vermieden werden.

Malzpräparate enthalten ebenfalls mehrere Nährstoffgruppen, wenn auch das Eiweiss meistens gegen die leicht lösliche Maltose sehr zurücktritt.

HOPPE'scher Malzextrakt ist einer der ersten, in weiteren Kreisen bekannter gewordenen Fabrikate, nach der Versicherung des Fabrikanten durch Eindampfen von Bierwürze gewonnen.

SCHENK's Malzextrakt erfreut sich auch heute noch einer gewissen Beliebtheit. Er wird auch mit Zutats von Kalk und Eisen in anorganischer Form dargestellt.

Wie oben bemerkt, ist der Eiweissgehalt ein geringer; die Malzpräparate bilden gewissermassen den Uebergang zu

Gruppe 7. Nicht-eiweissnährmittel. Die ungeheure Zahl der Eiweissnährmittel im Verhältniss zu den hier aufzuführenden Präparaten erklärt sich von selbst, wenn man den eigentlichen Zweck der Nährmittel ins Auge fasst, den der Krankenernährung. Hier gilt es entweder mit möglichst wenig Masse die verbrauchten Stoffe zu ersetzen, oder bei stark abgemagerten Personen möglichst viel neue Substanz zu schaffen. Um die Erzeugung von Muskelkraft durch Kohlenhydrate oder Wärme durch Fett handelt es sich nur selten, und diese Nährstoffe finden sich andererseits in der Natur in so reiner und leicht zu gewinnender Form, dass dazu die Mittel der chemischen Technik unnöthig sind.

Kohlenhydrathaltige Nährmittel sind vor allem die Zuckerarten. Der Rohrzucker bildet ein allgemeines Genussmittel, so dass wir nicht daran denken, ihn hier einzureihen; allenfalls wäre die

Laevulose als Nährmittel für Diabetiker zu nennen, da dieselbe nicht wie die Dextrose im Harn des Patienten wieder erscheint.

Fettnährmittel: Als Prototyp eines solchen muss die Butter angesehen werden, da sie bei guter Verdaulichkeit vor allem die Ansprüche an den Geschmack vollständig befriedigt. Die Fettsorption erfolgt nach der Ansicht der Physiologen in der Weise, dass das Fett, wenn es keine freien Fettsäuren enthalten sollte (was bis jetzt noch von keinem natürlichen Fett nachgewiesen ist), durch Enzyme theilweise gespalten wird und so die Eigenschaft erlangt, mit dem Natriumkarbonat der Darmlüssigkeit äusserst feine Emulsionen zu bilden, die direct durch die Darmwand hindurchgehen und so in das Blut gelangen. Um also die Verdaulichkeit eines Fettes zu erhöhen, wären freie Säuren zuzusetzen. Dies ist der Fall in dem

Liparin von MENZO. Es besteht aus Speiseöl mit ca. 6 Proc. freier Oelsäure.

Auch die Leberthranen enthalten viel freie Fettsäuren; ihr Zweck ist aber schon mehr der, dem Organismus ein Heilmittel, das Jod, zuzuführen. Ebenso die Jodfette. Diese synthetisch dargestellten Fettpräparate enthalten weit mehr Jod als der Leberthran und dienen demselben Zweck.

Anorganische Nährmittel giebt es nur wenige, seit sich die Ueberzeugung immer mehr Bahn gebrochen hat, dass die Aschenbestandtheile nur in ihrer organisirten Form aufgenommen werden, eine Form, die wir aber noch sehr wenig kennen. Im Pflanzen- und Thierkörper sind die eiweissreichsten Organe stets auch verhältnissmässig reich an Asche, so dass wir bei der natürlichen Ernährung, wo wir vorzugsweise diese Theile benutzen, genügend mineralische Nahrung aufnehmen. Deshalb hält man auch die natürlichen Eiweissverbindungen der anorganischen Bestandtheile des Körpers für die wichtigsten Aschelieferanten. Wie man sie in Bezug auf das Eisen nachzuahmen versucht, ist bereits

oben unter Gruppe 6 erwähnt. Als Phosphornährmittel sind eventuell die Kaseinsalze zu betrachten.

Zu dieser Gruppe würden zu rechnen sein die LAHMANN'schen Pflanzennährsalze, d. h. Extrakte aus Gemüsen, welche dem Körper anorganische Salze zuführen sollen. Vielleicht könnte man zu ihnen auch rechnen die HUXLEY'schen physiologischen Salze, wenn H. sich entschliessen könnte, diese Präparate nach ihrer Zusammensetzung bekannt zu geben.

Nymphaea.

Gattung der Nymphaeaceae.

I. Nymphaea alba Presl. Heimisch im mittleren Europa. Rhizom auf dem Grunde des Wassers kriechend. Laubblätter langgestielt, elliptisch oder kreisrund, am Grunde herzförmig mit lanzettlichen Nebenblättern. Blüten weiss. 4 Kelchblätter. Kronblätter zahlreich. Die zahlreichen Staubblätter dem mehr oder weniger kugligen Fruchtknoten aufsitzend, letzterer mit 8—24 meist gelben Narbenstrahlen.

Man verwendete früher Radix, Flores und Semen Nymphaeae (Fleurs de Nénuphar blanc Gall.). Das Rhizom wird zuweilen seines Gerbstoffgehaltes wegen technisch verwendet. Es enthält an Stärke das Rhizom 20,18 Proc., die Wurzel 4,9 Proc., die Samen 47,09 Proc., an Glukose das Rhizom 6,25 Proc., die Wurzel 5,72 Proc., die Samen 0,94 Proc., an Gerbstoff im Rhizom 10,04 Proc., in der Wurzel 8,73 Proc., im Samen 1,10 Proc. Der Gerbstoff führt den Namen Tannonympheaein $C_{70}H_{52}O_{10}$, in Aether löslich, ausserdem Nymphaeaphlobaphen $C_{54}H_{42}C_{20}$, in Aether unlöslich und ein dem Napharin (vergl. unten) ähnliches Glukosid.

II. Nymphaea rubra Roxb. Im südöstlichen Asien, findet gegen Blutungen Verwendung. Man benutzt die Wurzeln und die Blüten.

III. Nymphaea stellata Willd. Heimisch in Südostasien und in Australien. Die Rhizome werden gegessen, ebenso die Samen von *Victoria regia* Lindl. und *Nymphaea Cruziana* d'Orb., beide in Brasilien. Die Blätter von *N. ampla* DC. var. *speciosa* Casp. verwendet man bei Lepra, von *N. Rudgeana* Meyer bei Erysipel und ebenfalls bei Lepra. Ein Dekokt der Wurzel von *N. Gardneriana* Planchon gegen Dysenterie. Alle diese ebenfalls in Brasilien.

IV. Nuphar luteum Smith. Heimisch in Europa. Rhizom auf dem Grunde des Wassers wurzelnd. Laubblätter langgestielt, Blattstiel am Grunde scheidig erweitert. Blätter herzförmig oval. Blüten gelb, wohlriechend. Kelchblätter 5, dick, korollinisch, grösser wie die Kronblätter. Staubblätter zahlreich, durch Zwischenformen mit den Kronblättern verbunden. Narbenscheibe zehn- bis zwanzigstrahlig.

Liefert Radix et Flores Nymphaeae luteae (Rhizome de Nénuphar jaune Gall.). Aus den Blüten bereitet man im Orient ein Getränk. Die Rhizome dienen zuweilen zum Gerben. Sie enthalten 2,27 Proc. Gerbstoff, 18,70 Proc. Stärke, 5,93 Proc. Glukose und zu 0,44 Proc. ein Alkaloid Napharin.

V. Nelumbo nucifera Gaertner. Von Japan bis Australien, westlich bis zum kaspischen Meer. In Aegypten eingeführt (Lotosblume der Aegypter). Die Früchte, die von angenehmem Geschmack sind, werden gegessen, ebenso das Rhizom, aus dem man Stärkemehl gewinnt. In Indien verwendet man auch die Blüten medicinisch.

Nyssa.

Gattung der Cornaceae.

Nyssa aquatica L. Heimisch in Nordamerika von Carolina bis Florida. „Tupelo“. Aus dem ausserordentlich weichen Wurzelholz dieser Art, vielleicht auch der **Nyssa grandidentata** werden „Quellmeissel“ nach Art der Laminariaastifte gemacht, indem man Cylinder daraus schnoidet und diese auf $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{3}$ zusammenpresst. In die Wunde man gebracht, quellen sie dann auf. Sie sollen sich vor den Laminariaastiften durch ihre Festigkeit und Glätte auszeichnen, weshalb sie leichter in die Wundkanäle eingeführt werden können. —

Das Holz besteht vorwiegend aus weitlichtigem und dünnwandigem Libriform, in dem Gefässe mit leiterartig durchbrochenen Querwänden nur spärlich vorkommen. Die Markstrahlen sind eine Zellreihe breit, sie führen Stärkemehl.

Ocimum.

Gattung der Labiatae — Oelmoideae — Moschosminae.

I. Ocimum Basilicum L. Heimisch in den wärmeren Theilen Asiens und Afrikas und in zahlreichen Varietäten kultivirt. Einjährig, mit entfernt gesägten, fast ganzrandigen, eiförmigen oder ellänglichen, kahlen oder fast kahlen, gestielten Blättern. Blüten in getrennten Scheinwirteln mit grossen bewimperten Kelchen und doppelt so langer, zweilippiger Korolle. Verwendung ändert das Kraut: *Herba Basilici*, *Herba Ocimi citrati*. — Basilien-, Herrn-, Königskraut. — *Plante fleurie de Bastille*. Es ist von angenehm aromatischem Geruch und kühlendem Geschmack. Man verwendet es ärztlich als Aromaticum, aber mehr als Küchengewürz. In Südfrankreich und Spanien, gelegentlich auch in Deutschland, gewinnt man aus dem frischen Kraut 0,02—0,04 Proc. ätherisches Oel, das gelblich und von aromatischem Geruche ist. Es hat das spec. Gew. 0,905—0,920 und dreht die Polarisations Ebene im 100 mm-Rohr — 5 bis — 22°. Von seinen Bestandtheilen kennt man Terpinhydrat, Methylchavicol, Linalool.

II. Ähnlich wie I verwendet man: **Ocimum miranthum Willd.** im tropischen Amerika, **O. viride Willd.**, im tropischen Westafrika, **O. album L.** in Ostasien.

III. Ocimum canum Sims. Heimisch in Ostasien. Ein mit Kakaobutter aus der Pflanze bereitetes Fett wird gegen Hautkrankheiten verwendet.

Olea.

Gattung der Oleaceae.

Olea europaea L. Heimisch im Orient, durch die Kultur frühzeitig am ganzen Mittelmeer verbreitet und verwildert; auch in Amerika, am Kap und in Australien kultivirt. Ein immergrüner Baum. Die wilde Form: **O. europaea a Oleaster D.C.** hat dornige, viereckige Zweige, längliche oder eiförmige Blätter und kleinere Früchte, während die kultivirte Form: **O. europaea β sativa D.C.** unbewehrte, fast stielrunde Zweige und lanzettliche Blätter hat. Man unterscheidet gegen 40 Formen, hauptsächlich nach Form und Oelgehalt der Früchte. Die Bäume blühen im April und Mai in Südeuropa, sie beginnen ihre Früchte im November zu reifen, die bis Ende Januar geerntet werden. Sie dienen frisch und eingesalzen zur Nahrung und hauptsächlich zur Gewinnung des in ihnen enthaltenen Oeles. Das Holz wird für Möbel und feinere Holzwaaren verwendet, infolge seiner gegenwärtigen Beliebtheit werden hier und da die Oelbäume ausgerottet.

Die Frucht ist reif blauschwarz, sie kann die Grösse eines Taubeneies erreichen und ist länglich-oval. Sie enthält das fette Öl im weichen Fruchtfleisch, das aus dünnwandigem Parenchym und einzelnen oder zu kleinen Gruppen vereinigten Steinzellen besteht, und im Samen, der von einer Steinschale umschlossen ist. Der Samen enthält reichliches Endosperm und einen Keimling mit flachen Keimblättern und kurzem Wurzelschen. Das Fruchtfleisch enthält bis 55 Proc. Öl, der Samen bis 13 Proc., die Steinschale bis 6 Proc.

Bestandtheile nach Kozmiz: Das Fruchtfleisch: Wasser 30,97 Proc., Stickstoffsubstanz 5,24 Proc., Fett 51,90 Proc., Asche 2,34 Proc. Die Steinschale: Wasser 9,22 Proc., Stickstoffsubstanz 3,50 Proc., Fett 2,84 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe und Holzfaser 83,32 Proc., Asche 1,12 Proc. Samen: Wasser 10,58 Proc., Stickstoffsubstanz 18,63 Proc., Fett 31,88 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe und Holzfaser 36,75 Proc., Asche 2,16 Proc.

Oleum Olivae (Anstr. Brit. Helv. U-St.). **Oleum Olivarum** (Germ.). **Oleum Olivarum provinciale**. — Olivenöl. Provenceröl. — Huile d'olive (Gall.). — Olive Oil. Oil of Olive. Sweet-Oil.

Oleum Olivae optimum a virgineum. — Provenceröl. Nizzaöl. Salatöl. Speiseöl. Tafelöl. — Huile vierge. — Virgin-Oil.

Gewinnung und Sorten des Oeles. Zur Gewinnung der feinsten Sorten werden die reifen Oliven mit der Hand gepflückt, geschält, von den Kernen befreit, das Fruchtfleisch auf Mühlen gemahlen und kalt gepresst. Bei mässiger, erster Pressung erhält man ein hellgelbliches oder grünliches Öl vom Geruch und Geschmack des Fruchtfleisches: Jungfernöl, Huile de vierge. — Die zweite, stärkere kalte Pressung liefert ein etwas weniger werthvolles, aber immer noch vorzügliches Öl. — Weiter werden die ganzen, ungeschälten Oliven mit Schalen und Kernen gemahlen, in Blassensäcke gefüllt und kalt gepresst. Diese erste Pressung liefert eine I. Sorte Speiseöl. Der Pressrückstand wird mit kaltem Wasser angerührt, nochmals gepresst und giebt eine II. Sorte Speiseöl. Die jetzt noch bleibenden Rückstände werden mit oder ohne Anwendung von heissem Wasser heiss gepresst und liefern geringere Oele, die theilweise noch als Speiseöle, meist aber als Fabriköle (Brennöle, Nachmühlendöle) in den Handel kommen.

Eine besonders grosse Ausbeute erzielt man, wenn man die Oliven in Haufen einer kurzen Gährung überlässt und dann stark presst. Auch die so gewonnenen Produkte liefern Speiseöle.

Die weniger feinen Sorten dieser verschiedenen Processes werden auch zur Seifenfabrikation verwandt.

Die von Obigen erhaltenen verschiedenen Rückstände lässt man, mit Wasser angerührt, stehen, es scheidet sich dann nach Monaten an der Oberfläche der Flüssigkeit Öl von widerlichem Geruch ab (Höllenoil, Huile d'enfer). Dahin gehört auch das aus faulen und verdorbenen Oliven gewonnene Tournanteöl. Alle diese Oele enthalten viele freie Fettsäuren. — Anstatt dieses letzteren Processes werden auch die Rückstände getrocknet und mit Schwefelkohlenstoff extrahirt, man gewinnt so die Sulfurole und Pulpaöle.

Bestandtheile. Etwa 28 Proc. feste Bestandtheile: Stearinsäureglycerid ($C_{18}H_{34}O_2$)₃, C_8H_{16} , Palmitinsäureglycerid ($C_{16}H_{32}O_2$)₂, C_8H_{16} und Arachinsäureglycerid ($C_{18}H_{34}O_2$)₂, C_8H_{16} und etwa 72 Proc. flüssige Bestandtheile: Linsäureglycerid ($C_{18}H_{34}O_2$)₂, C_8H_{16} und Oelsäureglycerid ($C_{18}H_{32}O_2$)₂, C_8H_{16} . Ferner enthält es wechselnde Mengen freier Fettsäuren (die Angaben schwanken von 0,2–25,2 Proc., betreffen aber wohl theilweise verdorbene oder verfälschte Oele), kleine Mengen eines cholesterinartigen Körpers und Chlorophyll.

Eigenschaften und Prüfung. Als Olivenöl im Sinne der Arzneibücher können nur die besseren Speiseöle verwendet werden.

Ein fettes, nicht trocknendes Öl, von schwachem, charakteristischem Geruch und Geschmack und hellgelber, hellgrünlichgelber bis goldgelber Farbe. Bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, beginnt es bei +2° C. sich zu trüben und setzt bei –6° C. 28 Proc. feste Bestandtheile (vergl. oben) ab. Refraktometerzahl 1,4689–1,4700. Spec. Gew. 0,918–0,919 bei 15° C. Schmelzpunkt der freien Fettsäuren 24–27° C., Erstarrungspunkt 17–22° C., bei mit Schwefelkohlenstoff oder Aether extrahirtem Oele liegen beide Punkte höher, nämlich

bei 25—29° C. und bei 22° C. Verseifungszahl 185—196. Jodzahl: die Angaben darüber gehen etwas auseinander, bei wirklich feinen Oelen liegt sie bei 82,8—83,0, bei gewöhnlichen Speiseölen bei 79,5—83,39, bei technischen Oelen 79—85, mexikanisches Olivenöl zeigte bis 88. Oel aus reifen Oliven hat eine etwas höhere Jodzahl als solches aus unreifen Oliven. Altes Oel zeigt eine niedrigere Jodzahl als frisches. Bei der Elaidinprobe giebt Olivenöl die härteste Elaidinmasse von allen bekannten Oelen. In Weingeist ist Olivenöl wenig löslich, leicht in Aether, Benzol, Benzol und Chloroform. Für die Beurtheilung der Güte eines Olivenöles kommen hauptsächlich in Betracht: das spec. Gewicht, die Elaidinprobe und die Jodzahl. Hält ein Oel diese Proben aus, so kann man es als rein betrachten, fast alle zur Verfälschung benutzten Oele geben höhere Jodzahlen.

Verfälschungen. Als solche kommen vor: Sesamöl, Arachisöl, Baumwollsaamenöl, Rüböl, zuweilen auch Ricinusöl und Mineralöle. Bezüglich des Nachweises der einzelnen ist folgendes zu beachten: a) Sesamöl erhöht das spec. Gewicht, ebenso die Jodzahl. Probe nach Baupouin: Man übergiesst 0,1 g Zucker mit 20 ccm Salzsäure (spec. Gew. 1,18) und schüttelt mit dem halben Volum Oel. Bei Gegenwart von Sesamöl entsteht eine rothe Färbung, nach dem Absetzen ist die wässrige Schicht roth gefärbt. Zuweilen soll es Olivenöle geben, die auch eine röthliche Färbung zeigen (Bariöl, tunesische Oele). Zuverlässiger soll die Probe sein, wenn man sie mit den aus dem Oel abgeschiedenen Oelsäuren anstellt. Oder man mischt das Oel mit der Hälfte seines Volums Zinnchloridlösung (Bertendorf's Reagens) und erwärmt kurz im Wasserbade. Bei Gegenwart von Sesamöl färbt sich die Zinnchloridlösung rosa bis tief violett, reines Olivenöl orangegelb. (Vergl. auch Sesamum.) b) Arachisöl: Die Jodzahl wird erhöht. Wenn man etwas des fraglichen Oeles mit alkoholischer Kalilauge (200 KOH und 500 g 90 proc. Alkohol) verseift und zuerst $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunden im Wasserbade und dann bei 0° bis 6° C. stehen lässt, so scheiden sich an den Wänden des Gefässes Krystallisationen von arachisäurem Kali aus. (Vergl. Band I, S. 360.) c) Baumwollsaamenöl: Erhöht das spec. Gew. und die Jodzahl. (Vergl. Band I, S. 1241.) d) Rüböl: Erhöht die Jodzahl, erniedrigt die Verseifungszahl. e) Ricinusöl: 5 Vol. des verdichtigen Oeles werden mit 25 Vol. eines Reagens aus 25 Alkohol und 1,2 einer 0,5 % alkoholischen Fuchsinlösung in einem gradirten Cylinderröhr geschüttelt. Nach Absetzen der beiden Schichten erscheint die untere Oelschicht um die Menge des Ricinusöles vermindert. f) Zum Nachweis von Mineralölen in technischen Olivenölen schüttelt man das Oel mit dem gleichen Volum concentrirter Schwefelsäure und lässt 24 Stunden stehen. Dann hat sich das Mineralöl als klare Schicht oben abgeschieden.

Olivenkernöl: Das durch kalte Pressung gewonnene Oel ist goldgelb, das durch warme Pressung gewonnene hat einen Stich ins Grünliche, es hat einen angenehm süßlichen Geschmack. Spec. Gew. 0,9184—0,9191. Jodzahl 86,99—87,78. Verseifungszahl 182,3—183,8. Freie Säuren 1,00—1,78 Proc. Brechungsexponent 1,4682—1,4688. Das mit Schwefelkohlenstoff aus den Kernen extrahirte Oel (Pancello) ist von dunkel-grünlich-bräuner Farbe.

Oleum Olivarum commune (Germ.) s. viride. — Gemeines oder grünes Olivenöl. Baumöl. Gallipoliöl. — Huile verte d'olives — Green Olive Oil.

Das gewöhnliche Baumöl oder gemeine Olivenöl ist von gelbbräunlicher bis grünlicher Farbe, schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Abscheidungen getrübt, in der Kälte fest. Spec. Gew. 0,920—0,925. Jodzahl 79—85. Zur Feststellung der Reinheit ist die Elaidinprobe von besonderer Wichtigkeit. Man beachte aber, dass die Beschaffenheit des Oeles durch Denaturierungsmittel modificirt sein kann.

Oleum Olivarum album. Weisses Baumöl. Weisses Olivenöl (Lilienöl). Das entweder auf chemischem Wege (mittels Kaliumpermanganat und Salzsäure), durch Sonnenlicht, oder durch Behandeln mit Spodium gebleichte, stets mehr oder weniger ranzige Oel.

Aufbewahrung. Das Provenceröl kommt theils in grossen Fässern von 75 bis 300 Kilo Inhalt, theils in zugelötheten Blechkanistern (Estagnons) von 25 Kilo Inhalt in den Handel. Bezieht man diese in der kälteren Jahreszeit, so lässt man sie zunächst

unter bisweiligem Umschütteln in einem geheizten Raume solange stehen, bis ihr Inhalt durchweg flüssig geworden ist. Alsdann filtrirt man das Oel, falls es nicht vollkommen blank ist, durch getrocknete Papierfilter, füllt damit grössere, gereinigte und sorgfältig getrocknete Flaschen bis zum Halse, verschliesst sie mit neuen Korken und bewahrt sie in einem kühlen Raume, vor Licht geschützt, auf. Beim Abfüllen auf kleinere Standgefässe achte man während der Wintermonate ebenfalls auf eine gleichförmige Beschaffenheit des Oeles, vermeide indessen jedes heftige Schütteln, denn dadurch wird das Oel unnöthigerweise mit der Luft in Berührung gebracht und seine Neigung zum Ranzigwerden begünstigt. Hat man einen Raum zur Verfügung, dessen Temperatur auch im Winter nicht unter $+10^{\circ}\text{C}$. sinkt, so richte man diesen zur „Oelkammer“ ein; dann fällt das lästige Aufthauen der Oele im Winter fort.

In Flaschen abgefastes Speiseöl stelle man nicht in Schaufenster, in denen es dem Sonnenlicht ausgesetzt ist, ebenso fülle man frisches Oel nie in Flaschen mit alten Resten.

Anwendung. Das reine Olivenöl wird in der Pharmacie von allen flüssigen Oelen am meisten gebraucht. Innerlich dient es, gewöhnlich in Form der Emulsion, als mildes Abführmittel; rein und in Gaben von 100 bis 200 g zum Abtreiben von Gallensteinen. Olivenöl, mit Eigelb und Zucker verrührt, ist ein altes, bewährtes Hausmittel bei Rachenentzündungen, Heiserkeit u. dergl. Aeusserlich wendet man es bei Verletzungen und Schwellungen an, ferner zu Linimenten, Salben, Haarbölen. Chirurgische Geräthe fettet man damit ein zum Schutz gegen Rost, doch ist hierzu ein säurefreies, flüssiges Paraffin mehr zu empfehlen. — Das gemeine Baumöl benutzt man zum Korben von Pfästern, zu Salben für Thiere.

Das weisse Baumöl ist nur Gegenstand des Handverkaufs: es wird vom Volke noch häufig innerlich, mit Sirup gemischt, gegen Brustleiden angewendet.

Ein mit Nelkenöl oder Pomeranzenöl denaturirtes, d. h. für den Genuss untauglich gemachtes Olivenöl kommt zollfrei in den Handel und eignet sich wegen seines billigeren Preises für Haardmischungen u. dergl., ebenso ist das mit Terpentinöl oder Rosmarinöl versetzte Baumöl nur für technische Zwecke verwendbar.

Ein ranzig gewordenes Oel soll nach Hagen wieder brauchbar gemacht werden können, wenn man dasselbe mit 3 g gebrannter Magnesia, 10 g Kochsalz und 10 g Weingeist auf 1 l kräftig schüttelt und nach längerer Ruhe filtrirt, oder auch durch Schütteln mit Alkohol und Verjagen des letzteren unter Erhitzen. Ein so behandeltes Oel wird sich wohl nur noch für Pflaster oder Linimente verwenden lassen.

Balsamum Saccharinum.

Sacchariterbalsam.

Rp. Oel Olive optimi
Vin. robor. aa.

Man mischt und erhitzt, bis alle Feuchtigkeit verdunstet ist. Auf Wunden, Verbrennungen etc.

Mixtura oleosa cuticularrhalls WALDENBURG.

Rp. Oel Olive optimi
Sirup. Amygdalarum aa 50,0.

Stündlich 1 Esslöffel bei Catarrh, Stuhlverhaltung, Klöbern tropfen- bis theelöffelweise.

Oleum antiquum verum.

Huile antique véritable.

Rp. 1. Oel Olive optimi 1000,0
2. Alcohol absolut 7,5
3. Balsam. peruviani
4. Benzoes. subul. pulv. aa 2,5
5. Oel Alkanne p. a ad col. rubr.
6. Oel Bergamottian 2,5
7. Oel Aurant. flor. gttis. V.

1—4 im Wasserbade 3 Stunden erhitzen, nach dem Erkalten 5—7 zusetzen, absetzen lassen und Abtrennen. Ein vorzügliches, haltbares Haaröl.

Oleum Chloroformi (Holv.).

Linimentum Chloroformi. Chloroformöl. Huile chloroformée.

Rp. Oel Olive optimi 3,0
Chloroform 1,0.

Siehe auch Band I. S. 808.

Oleum crinale.

Oleum capillorum. Huile antique.

Haaröl. Klettenwurzelöl. Macassaröl.

L.

Rp. Oel Olive optimi 1000,0
Mixtur. odorifer. (Haaröl-Parfüm Bd. I. S. 837) 10,0—20,0

Nach Solleben führt man mit Oleum Alkanne roth, mit Oleum viride grün.

II.

Rp. Oel Arachidis 1000,0
Oel Bergamottian 5,0
Oel Citri 1,0
Cumarin 0,05
Oel Alkanne q. s.

III. Kräuter-Haaröl (DIET.).

Rp. Öl Oliven	aa 500,0
Öl Ricin	5,0
Balsam peruvian.	5,0
Öl Bergamotte	5,0
Öl Rosmarin, Absinth, Chamomill., Serpyll	aa gutt. V
Cumarin	0,05
Chlorophyll	2,0.

IV. WILKIN'Sches Schweizer- oder Kräuteröl.

Rp. Öl Oliven	90,0
Öl Bergamotte	10,0
Öl Alkanne q. s. ad color. saturat. rubr.	

Soll den Haarwuchs befördern.

Oleum viride.

Grünes Öl.

Rp. Öl Oliven	90,0
Chlorophyll „Scutellaria“	1,0.

Man löst durch Anreiben und gelindes Erwärmen, lässt absetzen, giesst klar ab oder filtrirt durch Baumwolle. Zum Färben von Haarfärbemitteln, Salben.

Syrupus Oleae foliorum.

Rp. Tinctur. Oleae folior.	15,0
Sirup. Sacchari	85,0.

Crème du Liban, für die Haut, ist eine Mischung von Olivenöl, Wachs, süßen Mandeln, Wismuthsubnitrat, Talk, Benzoesäure, ätherischen Oelen.

Indianerpflaster nach Chem. and Drugg.: 500 weisses Wachs schmilzt man mit 2840 Olivenöl, mischt 7 Parabelsam, mit 60 Olivenöl verrieben, hinzu, dann eine Paste aus 450 lägrirtem Bleiweiss und q. s. Wasser und rührt kalt.

Künstliches Baumöl, in Russland in grossen Mengen hergestellt zur Speisung der sog. ewigen Lampen, besteht aus 5 Th. Baumöl, je 15 Th. Cocosöl, Ricinusöl, Rübol, 50 Th. Mineralöl nebst Chlorophyll und Butteräther.

Liniment von Roche, gegen Husten, besteht aus 100 Olivenöl, 8 Nelkenöl, 2 Kammelöl, 1 Bergamottöl.

Vegetabilienpomade von KREPLIN ist eine mit Bergamottöl parfümierte Mischung aus Stearin und Olivenöl.

Walpurgisöl des Eichstätter Frauenklosters ist Olivenöl mit Öl cadium. Wundermittel des Dr. SEQUAN. 1. Sequahöl, eine Mischung aus Olivenöl, Terpentindöl, Cajeputöl, Nelkenöl; nach anderen Angaben: Olivenöl, Terpentindöl, Menthol, Anisöl, Sassafrasöl. — 2. Prairie-Flower, eine alkalische Tinktur aus Rhabarber und Cayennepfeffer.

Tinctura Oleae foliorum.

Rp. Folior. Oleae conc.	80,0
Spiritus diluit	100,0.

Threosöl (E. DIETZICH).

Rp. 1. Öl Oliven optimi	1000,0
2. Acid. linnell.	30,0
3. Aquae destill.	200,0
4. Talci pulv.	50,0
5. Aquae destill.	800,0
6. Natrl. chloral pulv. bene stent.	100,0.

Man schüttelt in einer Dekantirflasche 1 kräftig mit der Lösung von 2 in 3, stellt 6 Tage unter häufigem Schütteln bei Seite, fügt 4, nach dem Umschütteln 5 hinzu, lässt nach 24 Stunden die wässrige Schicht ablaufen und wäscht nun so lange mit Wasser, als diese durch Eisenchlorid noch gefärbt wird. Dann mischt man das Öl in einer Schale mit 6, lässt 24 Stunden absetzen und filtrirt durch Papier.

In braunen, dicht verschlossenen Gläsern aufzubewahren.

Unguentum pomadinum.

Haar-Pomade.

Rp. Öl Oliven opt.	500,0
--------------------	-------

Cerae flavae

Adipis benedicti aa 200,0.

Man parfümirt mit q. s. Mixtur. odorifer. und färbt mit Öl Alkanne, Öl viride, Öl. Carumana etc.

Olea aetherea.

Als ätherische Oele, Olea aetherea, bezeichnet man eine Gruppe dem Pflanzenreich entstammender Flüssigkeiten, die sich durch einige hervortretende physikalische Eigenschaften: ölige Beschaffenheit, Flüchtigkeit mit Wasserdämpfen, starken Wohlgeruch, grosses Lichtbrechungs- und optisches Drehungsvermögen auszeichnen. Sie sind meist in der Pflanze fertig gebildet vorhanden und finden sich in besonderen Oelzellen oder -drüsen, sowie in Sekretbehältern und Kanälen vor. Seltener entstehen sie erst beim Trocknen des betreffenden Pflanzentheils (Irisöl, Baldrianöl), oder sie bilden sich durch Einwirkung eines Ferments auf ein Glukosid bei Gegenwart von Wasser (Bittermandelöl, Senföl, Wintergrünöl). Manchmal wird das ätherische Oel dadurch erzeugt, dass man die Pflanzen vor dem Trocknen einer Art Gährung unterwirft, wie es beim Thee und Patchouli gebräuchlich ist.

Man unterscheidet im Handel ein Chlorophyllum piscum, das in Oelen löslich ist, und ein Chlorophyllum liquidum für wässrige und weingeistige Flüssigkeiten. Die Marke „Schütz“ eignet sich besonders zum Färben von Fetten und Oelen.

Gewinnung. Die Darstellung der ätherischen Öle, die früher in den Apothekenlaboratorien nutzbringend ausgeführt werden konnte, geschieht jetzt in grösseren und kleineren Fabriken mit den Hilfsmitteln der modernen Technik, und nur, wenn das Pflanzenmaterial kein Aufstapeln oder Trocknen verträgt in der Nähe der Produktionsorte der Pflanzen. In diesem Falle ist die Produktion häufig noch recht primitiv und wenig rationell.

Zur Gewinnung der Öle verfährt man im allgemeinen so, dass man durch die gehörig zerkleinerten Pflanzentheile Wasserdampf leitet (Dampfdestillation), oder man bedeckt das Material mit Wasser und bringt letzteres entweder durch eingeleiteten Dampf oder seltener durch freies Feuer zum Sieden.

Die Destillation der ätherischen Öle mit Wasserdampf beruht auf der physikalischen Thatsache, dass die Siedetemperatur eines Gemenges zweier Flüssigkeiten, die nicht mischbar sind, stets niedriger als die der flüchtigeren liegt. Trotzdem also die Siedetemperatur des ätherischen Oeles an sich viel höher als die des Wassers liegt, so geht schon unterhalb des Siedepunktes des Wassers ein Gemisch von Wasserdampf und Oeldampf über.

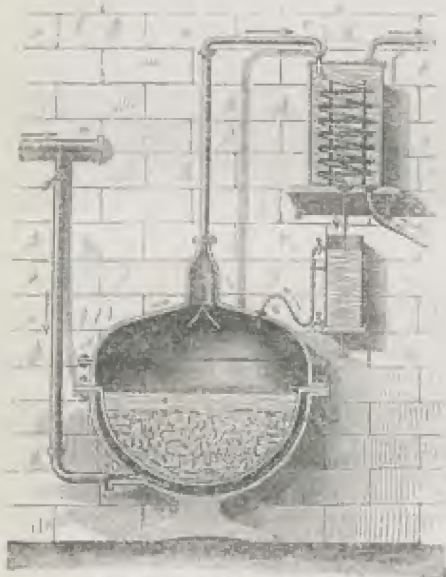


Fig. 55. Destillation mit Rücklauf.

Das überdestillirende Gemenge von Wasser- und Oeldampf wird in einem geeigneten Kühler kondensirt, worauf das Öl von dem Wasser in der bekannten Florentiner Flasche getrennt wird. Das Destillationswasser enthält, wenn es die Vorlage verlässt, theils gelöste, theils mechanisch mitgerissene Oeltheilchen, die man durch Kohobation gewinnt. Hierzu wird das Wasser in einer Blase mit indirektem Dampf zum Sieden erhitzt. Das Öl geht mit den ersten Dämpfen über, während in der Blase reines Wasser zurückbleibt. Um das Kohobiren der oft beträchtlichen Mengen Destillationswassers zu umgehen, wendet man die Destillation mit Rücklauf (Fig. 55) (und zwar mit Vorliebe auch bei der Rektifikation von Ölen) an, wobei das Wasser aus der Floren-

tiner Flasche immer wieder in den Destillirapparat zurückgeleitet wird.

Seltener werden ätherische Öle durch Pressung gewonnen. Diese Methode wird nur bei den Ölen der Auranziaceenfrüchte wie Citronen (siehe Bd. I, S. 859), Bergamotten (siehe Bd. I, S. 855), Pomeranzen, Mandarinen und Limetten angewandt, weil die so gewonnenen Öle nicht nur feiner im Geruch, sondern auch haltbarer sind, als die destillirten.

Einige Blüthengerüche vertragen die Destillation mit Wasserdampf nicht. Um sie zu isoliren, digerirt man die Blüthen, z. B. Veilchen, Rosen, Reseda, Akacie, wiederholt mit erwärmtem Fett, das man nachher durch Abpressen oder Centrifugiren von den Pflanzentheilen trennt (Pomadenverfahren). Leidet die zarte Natur des Duftstoffes schon durch das Erwärmen des Fettes, so breitet man die Blüthen (Jasmin, Tuberose) auf Glasplatten aus, die mit einer Fettschicht bestrichen sind, worauf sich der Geruch dem Fette mittheilt (Enfleurage- oder Absorptionsverfahren). Durch Auswaschen des Fettes mit Alkohol entzieht man ihm die ätherischen Öle; so erhaltene Lösungen bezeichnet man als Extraits. Um die zeitraubende und oft unrationelle Behandlung mit Fett zu umgehen, extrahirt man auch die Blüthen mit vollständig flüchtigen Lösungsmitteln wie Aethylchlorid,

Aether, Petroläther und anderen, nach deren Verdampfen der reine Riechstoff zurückbleibt (Extraktionsverfahren).

Bestandtheile der ätherischen Oele. Die ätherischen Oele sind niemals einheitliche Substanzen, sondern stets Gemenge verschiedener Körper, die nicht, wie man früher wohl annahm, in chemischer Hinsicht eine besondere Gruppe bilden, sondern zu den aller- verschiedensten Körperklassen gehören. Besonders verbreitet sind die nur aus C und H zusammengesetzten Terpene und Sesquiterpene, die aber im allgemeinen nur schwach riechen, während die eigentlichen Geruchsträger meist sauerstoffhaltig sind, manchmal aber auch N und S enthalten.

Die wichtigeren Bestandtheile der ätherischen Oele sind folgende:

I. Kohlenwasserstoffe.

1. Aliphatische: a) Paraffine.

b) Olefinische Terpene: Myrcen.

c) Olefinische Sesquiterpene.

2. Hydroaromatische: a) Terpene: Pinen, Camphen, Fenchon, Dipenten, Limonen, Terpinen, Thellandren, Sabinen.

b) Sesquiterpene: Cadinen, Caryophyllen, Humulen, Cedren, Kubeben.

II. Alkohole.

1. Aliphatische: Methylalkohol, Aethylalkohol, Hexylalkohol, Octylalkohol.

2. Terpanalkohole: Linalool, Geraniol, Citronellol, Borneol, Terpinol, Thujylalkohol, Menthol.

3. Sesquiterpenalkohole: Cedrol, Kubebenkampher, Guajol, Ledumkampher, Patchoulialkohol, Santalol.

4. Aromatische: Benzylalkohol, Zimmtalkohol, Phenylpropylalkohol.

III. Aldehyde.

1. Aliphatische: Acetaldehyd, Valeraldehyd, Octylaldehyd, Nonylaldehyd, Decylaldehyd.

2. Terpenaldehyde: Citral, Citronellal.

3. Aromatische: Benzaldehyd, Salicylaldehyd, Zimmtaldehyd, Kumminaldehyd, Anisaldehyd, Vanillin, Heliotropin.

IV. Ketone.

1. Aliphatische: Diacetyl, Methylamylketon, Methylnonylketon, Methylheptonon.

2. Terpenketone: Kampher, Fenchon, Carron, Thujon, Pulagon, Menthon.

V. Oxyde: Cineol.

VI. Phenole.

Thymol, Carvacrol, Eugenol.

VII. Phenoläther.

Methylchavicol, Anethol, Methyl Eugenol, Safrol, Apicol, Dillapicol, Aaaron, Kresol-methyläther.

VIII. Säuren.

1. Aliphatische: Essigsäure, Myristinsäure.

2. Aromatische: Benzoesäure, Zimmtsäure.

IX. Ester.

Ester der unter II genannten Alkohole mit Essigsäure, Capronsäure, Angelikasäure, Tiglinsäure, Benzoesäure, Salicylsäure, Zimmtsäure.

X. Lactone.

Sedanolid, Coumarin.

XI. Stickstoffhaltige Substanzen.

Blausäure, Allylcyanid, Anthranilsäuremethylester, Methylanthranilsäuremethylester.

XII. Schwefelhaltige Substanzen.

Vinylsulfid, Allylsulfol, Sekundäres Butylsulfol, Phenyläthylsulfol, Schwefelkohlenstoff.

Prüfung der ätherischen Oele. Zur Ermittlung von Verfälschungen stellt man zunächst die physikalischen Konstanten des betreffenden Oeles fest und vergleicht diese mit den für reine Oele ermittelten Werthen. Zeigen sich hierbei Abweichungen, so ist

auf specielle Verfälschungsmittel wie Spiritus, fettes Oel, Petroleum, Terpestinöl etc. zu fahnden. Häufig ist auch eine Qualitätsbestimmung wünschenswerth, die darin besteht, dass man einen oder mehrere Bestandtheile des Oeles quantitativ bestimmt. So erstreckt sich die Untersuchung bei Zimmtöl auf die Feststellung des Aldehydgehalts, bei Lavendelöl und Bergamottöl auf die Ester, bei Nelkenöl und Thymianöl auf die Phenole, bei Pfefferminzöl auf das Menthol.

Physikalische Prüfungsmethoden.

1) Specifisches Gewicht. Die Bestimmung der Dichte geschieht am bequemsten mit der Mohr'schen Senkwaage, oder aber genauer mit einem Pyknometer bei einer Temperatur von $+15^{\circ}\text{C}$.

2) Optisches Drehungsvermögen. Die Ermittlung des Rotationsvermögens kann in jedem für Natriumlicht eingerichteten Polarisationsapparat geschehen. Mit α_D bezeichnet man den im 100 mm-Rohr direct abgelesenen Drehungswinkel, mit $[\alpha]_D$ das nach der Formel $[\alpha]_D = \frac{\alpha}{l \cdot d}$ berechnete specifische Drehungsvermögen. Hierbei bedeutet l die Rohrlänge in Millimetern, d das specifische Gewicht des Oeles.

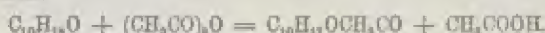
Löslichkeit. Durch die Bestimmung der Löslichkeit in 70 procentigem (Spiritus dilutus), 80 proc. und 90 proc. (Spiritus) Alkohol werden Verfälschungen mit fettem Oel, Petroleum oder schwerer löslichen ätherischen Oelen wie Cederholz-, Copaivabalsam-, Gurjunbalsam- oder Terpestinöl erkannt. Enthält das zu prüfende Oel Petroleum, so scheidet sich dieses nach längerem Stehen aus der alkoholischen Lösung des Oeles an der Oberfläche der Flüssigkeit in Tropfen ab, während fettes Oel sich am Boden des Gefässes ansammelt.

Erstarrungspunkt. Die Bestimmung des Erstarrungspunktes, die bei der Prüfung von Anisöl, Anethöl, Fenchöl und Rantenöl angewandt wird, ist bei Anisöl, Bd. I, S. 315 beschrieben worden.

Chemische Prüfungsmethoden.

1) Esterbestimmung. Siehe unter Bergamottöl, Bd. I, S. 856.

2) Bestimmung des Gehalts an freien Alkoholen durch Acetyliren. Zur quantitativen Bestimmung der in den ätherischen Oelen vorkommenden Alkohole Borneol, Geraniol ($\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}$), Menthol, Citronellol ($\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{O}$) und Santalol $\text{C}_{15}\text{H}_{26}\text{O}$ (?) benutzt man ihr Verhalten gegen Essigsäureanhydrid, mit dem sie sich beim Erhitzen quantitativ zu Essigsäureestern umsetzen:



Zur Acetylirung werden 10–20 g des Oeles mit dem gleichen Volumen Essigsäureanhydrid unter Zusatz von 1–2 g trockenem Natriumacetat in einem mit eingeschliffenem Kühlrohr versehenen Kolben 1–2 Stunden im gleichmässigen Sieden erhalten. Nach dem Erkalten setzt man zu dem Kolbeninhalt etwas Wasser und erwärmt $\frac{1}{4}$ – $\frac{1}{2}$ Stunde auf dem Wasserbade, um das überschüssige Essigsäureanhydrid zu zersetzen, scheidet darauf das Oel im Scheidetrichter ab und wäscht so lange mit Sodaauszug und Wasser nach, bis die Reaktion neutral ist.

Von dem mit wasserfreiem Natriumsulfat getrockneten acetylirten Oele werden ca. 2 g nach dem unter Bergamottöl beschriebenen Verfahren verseift. Die Menge des im ursprünglichen Oele enthaltenen Alkohols berechnet man nach folgenden Gleichungen:

1. Procent Alkohol $\text{C}_{10}\text{H}_{18}\text{O}$ im ursprünglichen Oele = $\frac{a \times 15,4}{s - (a \times 0,042)}$
2. " " $\text{C}_{10}\text{H}_{20}\text{O}$ " " " = $\frac{a \times 15,6}{s - (a \times 0,042)}$
3. " " $\text{C}_{15}\text{H}_{26}\text{O}$ " " " = $\frac{a \times 22,2}{s - (a \times 0,042)}$

In diesen Formeln bezeichnet a die Anzahl der verbrauchten cem Normal-Kalilauge, s die Menge des zur Verseifung verwandten acetylirten Oeles in Gramm.

3) Aldehydbestimmung. Siehe Oleum Cinnamomi, Bd. I, S. 845.

4) Phenolbestimmung. Zur annähernd quantitativen Bestimmung von Phenolen schüttelt man ein abgemessenes Quantum des zu untersuchenden Oeles mit dünner Natron-

lange aus. Die Volumenverminderung des Oeles zeigt die Menge der vorhandenen Phenole an. Man benutzt hierzu zweckmässig eine 60 cem haltende Bürette, die man bis zu dem zehnten Kubikcentimeter bezeichnenden Theilstrich mit 5 procentiger Natronlauge anfüllt. Dann schichtet man 10 cem Oel darüber, verschliesst die Bürette mit einem gut passenden Kork, schüttelt kräftig um und lässt 12–24 Stunden stehen. Etwa an den Glaswänden haftende Oeltheilchen löst man durch Klopfen und Drehen der Bürette. Ist die Lauge schicht klar geworden, so liest man die Menge der nicht aus Phenolen bestehenden Theile an der Skala ab.

Dies Verfahren wird zur Thymolbestimmung im Thymian- und Ajowanöl, sowie zur Carvacrolbestimmung im Spanisch Hopfenöl angewandt. Zur Eugenolbestimmung im Nelkenöl eignet es sich nicht. Bei diesem Oele wendet man zweckmässiger die Methode von Thoms an, die Bd. I, S. 666 beschrieben ist.

Nachweis von Spiritus. Zusatz von Spiritus zu einem ätherischen Oele erniedrigt in allen Fällen dessen specifisches Gewicht. In Wasser fallende Tropfen eines spiritushaltigen Oeles werden undurchsichtig und milchig trübe, während reine Oele klar und durchsichtig bleiben.

Um den Alkohol abzuscheiden und zu identificiren, erhitzt man das verdächtige Oel bis zum beginnenden Sieden, fängt die zuerst übergegangenen Theile in einem Reagenzglas auf und filtrirt zur Trennung von mitgerissenen Oeltröpfchen durch ein angefeuchtetes Filter. Das so erhaltene Filtrat destillirt man nochmals und prüft das Destillat auf Brennbarkeit. Lässt es sich entzünden und brennt es mit bläulicher Flamme, so führt man zum weiteren Nachweis des Alkohols die Jodoformreaktion aus, indem man die Flüssigkeit nach dem Erwärmen auf 50–60° C. bis zur bleibenden Gelbfärbung mit einer Lösung von Jod in wässriger Jodkaliumlösung versetzt. Bei Gegenwart von Spiritus scheiden sich dann nach einiger Zeit auf dem Boden der Flüssigkeit Kryställchen von Jodoform ab.

Zu berücksichtigen ist, dass auch Aceton, Essiglätter, sowie niedere Aldehyde unter gleichen Bedingungen die Jodoformreaktion geben, die somit allein nicht als beweisend für eine Verfälschung durch Spiritus anzusehen ist. Der Alkohol ist daher auch durch seine anderen Eigenschaften, specifisches Gewicht, Siedepunkt, Brennbarkeit etc. als solcher zu kennzeichnen.

Zur annähernd quantitativen Bestimmung des Spiritus schüttelt man in einem graduirten Cylinder ein abgemessenes Quantum des Oeles mit Wasser oder Glycerin durch; es entspricht dann die Zunahme der Wasser- oder Glycerinschicht ungefähr der Menge des zugesetzten Spiritus. Aus dem Wasser kann man den Alkohol durch Destillation gewinnen und auf die oben beschriebene Weise identificiren.

Der Spiritusgehalt eines verfälschten Oeles lässt sich auch durch Vergleich der specifischen Gewichte des Oeles, vor und nach dem Ausschütteln mit Wasser, ermitteln.

Nachweis von fettem Oel. Löst sich ein ätherisches Oel selbst nicht in grösseren Mengen Spiritus und hinterlässt es beim Verdunsten auf Schreibpapier einen dauernden Fettfleck, so ist eine Verfälschung mit fettem Oel wahrscheinlich. Hierbei ist jedoch zu berücksichtigen, dass die durch Pressung gewonnenen Oele der Aurantiaceenfrüchte, wie Bergamotte-, Citronen- und Pomeranzöle, ähnliche dauernde Flecke hervorufen; diese Oele sind aber in 90 procentigem Alkohol löslich. Zum Nachweis des fetten Oeles destillirt man das flüchtige Oel mit Wasserdampf oder verdunstet es in einem Schälchen auf dem Wasserbade. Besteht der Rückstand aus Fett, so ist er unlöslich in Spiritus und Spiritus dilutus (nur Ricinusöl ist löslich in Spiritus, unlöslich jedoch in Spiritus dilutus), er entwickelt beim Erhitzen für sich oder besser mit Kaliumbисульфат im Reagenzrohre stechend riechende Dämpfe von Akrolein, lässt sich mit alkoholischer Kalilauge verseifen und giebt eine zwischen 180 und 200 liegende Verseifungszahl.

Nachweis von Mineralöl. Petroleum, Mineralöl, Mineralölfractionen und Paraffinöl sind selbst im stärksten Alkohol so gut wie unlöslich und deshalb in ätherischen Oelen leicht zu entdecken. Schüttelt man ein mit Mineralöl verfälschtes Oel mit Spiritus durch, so klärt sich das anfangs trübe Gemisch bald beim Stehen, indem sich das Mineralöl als oben schwimmende Schicht absetzt. Das mit Alkohol wiederholt ausgewaschene Mineralöl

wird als solches durch seine Beständigkeit gegen alkoholische Kalilauge und gegen concentrirte Schwefel- und Salpetersäure erkannt.

Aufbewahrung. Die ätherischen Oele nehmen in Berührung mit Luft, besonders bei gleichzeitiger Einwirkung von Licht, begierig Sauerstoff auf, wobei sie den Geruch theilweise einbüßen, dickflüssig werden und verharzen. Man füllt sie deshalb in kleinere Flaschen von gelbem oder braunem Glas und bewahrt diese im Keller oder einem anderen kühlen Orte auf, wo direktes Sonnenlicht keinen Zutritt hat. Die Flaschen sind vor jeder Füllung sorgfältig zu reinigen und zu trocknen. Man vermeide es, neues Oel mit einem alten Reste zu vermischen.

Olea empyreumatica.

Als *Olea empyreumatica*, *Pyrolea*, *Brandöle*, *empyreumatische* oder *pyrogene Oele* bezeichnet man in der Pharmacie ölige oder ölähnliche Flüssigkeiten, welche durch Schmelzung oder trockene Destillation organischer Substanzen gewonnen werden. Sie sind Gemische verschiedener Substanzen, gewöhnlich dunkel gefärbt, von scharfem, unangenehmem Geruch und Geschmack.

I. Oleum empyreumaticum Batavicum, durch trockene Destillation aus 50 Th. Aloe, 50 Th. Myrrhe, 20 Th. Weihrauch und 500 Th. Olivenöl gewonnen, diente früher besonders auf die Nabelgegend eingerieben als Vermittlung und war ursprünglich das pyrogene Oel, welches als Harlemer Balsam in den Handel kam.

II. Oleum animale foetidum. *Oleum animale crudum* (Ergänzb.). *Oleum Cornu Cervi*. *Rohes Thieröl*. *Stinkendes Thieröl*. *Hirschhornöl*.

Wird durch trockene Destillation von Knochen, Knorpel, Haut, Leder, Leim, Wolle, Haaren u. dergl. gewonnen. Eine braunschwarze, dickliche, trübe Flüssigkeit, von unangenehmem Geruche und Geschmacke. Leichter als Wasser und in diesem nur theilweise löslich. In 3 Th. Weingeist löslich, diese Lösung bläut rothes Lackmuspapier. Man achte darauf, dass das Oel nicht allzu dick ist, ferner beseitige man die beim Stehen des Oeles sich zuweilen absondernde wässrige Schicht.

Bestandtheile. Es enthält außer Ammoniumsalzen Aminbasen der Methanreihe, Nitrile der Fettsäurereihe, Pyrrol und Homologe desselben, Pyridin und Chinolinbasen, aromatische und terpenartige Kohlenwasserstoffe, Phenol.

Anwendung. Das rohe Thieröl wird zur Darstellung des ätherischen Thieröls, hauptsächlich aber in der Veterinärpraxis als Wurm- und auch als Wundmittel, welches die Insekten abhält, gebraucht. Eine innerliche Anwendung bei Menschen kommt wohl nicht mehr vor, vielleicht nimmt es noch hier und da der Landmann zu 10–25 Tropfen zwei- bis dreimal des Tages bei Koliken. Zum Klystier (1,0–2,0) gegen Ascariden ist es mit Eigelb zu emulgiren. In die Erdgänge der Ratten gegossen vertreibt es diese Thiere. **Bremsen-Mittel.** *Olei animalis foetidi* 100,0, *Spiritus* 200,0, *Aceti* 5 Liter.

III. Oleum animale aethereum. (Ergänzb.). *Oleum animale Dippelii*. *Oleum Cornu Cervi rectificatum*.

Zur Darstellung destillirt man rohes Thieröl aus einer bis zu etwa $\frac{2}{3}$ gefüllten Retorte bei mässiger Wärme so lange, als ein dünnflüssiges Oel übergeht. Dieses wird mit der 4fachen Menge Wasser gemischt und rectificirt. Man destillirt so lange, als das Destillat farblos oder nur schwach gelb gefärbt übergeht. Die ölige Schicht wird, wenn sie sich abgeschieden hat, abgehoben und sogleich in kleine Gläschen gefüllt, welche mit Korken zu verschliessen und mit Blase zu kettiren sind.

Eigenschaften. Eine farblose oder gelbliche, brennbare, dünnflüssige Flüssigkeit von eigenthümlichem, sehr durchdringendem Geruche, spec. Gew. 0,750–0,850. Es bläut rothes Lackmuspapier schwach. Mit 80 Th. Wasser giebt es eine klare Lösung, mit Aether oder 90 procentigem Weingeist oder fetten Oelen mischt es sich in jedem Verhältnisse.

Durch Einwirkung der Luft und des Lichtes wird es allmählich dunkler und zugleich dickflüssiger. — Es besteht aus einem Gemisch der Nitrile niedriger Fettsäuren mit Pyrrol, Methylpyrrol, Chinolinbasen, Pyridinbasen.

Aufbewahrung. In kleinen, völlig gefüllten Flaschen, welche mit Kork zu verschliessen und mit Blasen zu überbinden sind, vor Licht geschützt.

Anwendung. Man giebt das ätherische Thieröl zu 5–20 Tropfen oder 0,25–1,0 zwei- bis dreimal des Tages als antihysterisches, krampf- und wurmwidriges Mittel. Man wendet es auch äusserlich, verdünnt mit verdünntem Weingeist oder Fettsubstanz, gegen Parasiten und parasitäre Vegetationen bei gangränösen Wunden etc. an. In der Pharmacie gebraucht man es zur Darstellung des *Ammonium carbonicum pyro-oileosum*.

Aqua sapyreumalica Darro.

Aqua Dippell.

Rp. *Oil animalis aetherel* 20

Aquae calidae 100,0.

Die Mischung ist nützlich zu schütten und durch ein gewisses Filter zu filtriren. 4–6 Tropfen mit Kamillenthee bei Krämpfen der kleinen Kinder.

Oleum antihelminticum Chabert.

Oleum contra taeniam Chabert.

Oleum Chabertii.

Rp. *Oil Terebinthinae* 16,0

Oil animalis aetherel 4,0.

Täglich dreimal 15–20 Tropfen gegen Bandwürmer.

Oleum Philosophorum.

Philosophenöl. Ziegler.

Rp. *Oil animalis crudi* 2,5

Oil Petros Italici 5,0

Oil Rapae 100,0

Vel. *Electuarium vermifugum.*

Wurmtatwerg für Pferde.

Rp. *Fructus Anisi*

Fructus Foeniculi

Radix Liquiritiae

Radix Valerianae

Fatigue scalloniae 22 100,0

Piperis sulfurici 20,0

Capel oxydati 10,0

Oil Terebinthinae 15,0

Oil animalis crudi 50,0

Aquae q. s.

Vel. *Electuarium.*

Täglich dreimal je 20–50 g zu geben; gegen Eingeweidewürmer der Pferde.

Vel. *Adjuvantum antipariticum.*

Rudowasser.

Rp. *Oil animalis crudi* 100,0

Petrolol 20,0

Erosoli crudi 40,0

Saponis kalli 100,0

Aquae calidae 2000,0.

Zum Begleichen der rüdtigen Hautstellen bei Pferden, Hündern und Schafen.

Vel. *Lixivium antipariticum* Walz.

Walz'sche Lauge.

Rp. 1. *Calcisae natae* 500,0

2. *Aquae calidae* 300,0

3. *Aquae calidae*

4. *Kali carbonici crudi* 22 1000,0

5. *Oil animalis crudi* 2000,0

6. *Picea liquidae* 500,0

7. *Urinae bovine* Litra 20,0

8. *Aquae fluoratilis* Litra 150,0

Man mischt 1 mit 2, giebt die Lösung von 3 und 4 zu, mischt 5 und 6 darunter und vermischt mit 7 und 8.

Gut umgerührt zum Baden der Schafe bei Mäulen.

Olea pinguis.

Allgemeines. Unter fetten Oelen versteht man im Gegensatze zu den ätherischen Oelen im allgemeinen die flüssigen Fette, welche sich dadurch charakterisiren, dass sie auf Papier einen sog. Fettfleck verursachen, der beim Liegen an der Luft oder beim schwachen Erwärmen nicht verschwindet. Man gewinnt sie aus pflanzlichen oder thierischen Organen durch kalte oder warme Pressung, ferner durch Auskochen mit Wasser oder durch Extraktion mit Schwefelkohlenstoff bez. anderen Lösungsmitteln. Chemisch charakterisiren sich die fetten Oele dadurch, dass sie ätherartige Verbindungen (Ester) der Fettsäuren oder der diesen nahestehenden Säuren mit Glycerin oder verwandten Alkoholen sind. Durch Erhitzen mit den wässrigen Lösungen ätzender Alkalien werden diese Ester gespalten (versetzt), d. h. es werden die Fettsäuren von den Fettalkoholen getrennt.

Nach ihrem Verhalten an der Luft theilt man die Oele ein in

- 1) Fette oder nicht trocknende Oele. Vorwiegend aus Glycerinestern der Oelsäure bestehend. Sie werden, in dünner Schicht der Luft ausgesetzt, wohl schliesslich etwas dickflüssiger, trocknen aber nicht vollständig ein. Sie absorbiren nur wenig Sauerstoff und geben bei der Erhdingprobe festes Elaidin. Hierhin gehören: Olivenöl, Erdmandelöl, Erdnussöl, Klauenfett, Mandelöl, Olivandl, Rüböl, Baumwollsaamenöl, Sesamöl.
- 2) Trocknende Oele. Diese verdicken sich an der Luft und trocknen, in dünner Schicht der Luft ausgesetzt, zu einem festen Häutchen ein. Sie bestehen ihrer Hauptmasse

nach aus Glyceriden der Leinölsäure oder ähnlicher Säuren. Sie absorbiren viel Sauerstoff und geben kein Elaidin. Hierher gehören: Dotteröl, Hanföl, Kürbisöl, Leinöl, Mohnöl, Nussöl, Traubenkernöl, Sonnenblumenöl.

3) Flüssige Wachs. Aus Seethieren stammende Oele, welche nur geringe Mengen von Glyceriden enthalten und der Hauptmasse nach aus Estern der einatomigen Fettalkohole bestehen. Sie sind nur zum Theil verseifbar, nehmen aus der Luft wenig Sauerstoff auf, trocknen nicht ein und geben kein Elaidin. Hierher gehören: Spermacetiöl,

4) Thranö. Flüssige, aus Seethieren stammende Fette, deren Säuren noch wenig gekannt sind. Sie absorbiren viel Sauerstoff, trocknen jedoch nicht zu firnissartigen Massen ein und geben kein oder wenig Elaidin.

Ranzigwerden. Die fetten Oele unterliegen während der Aufbewahrung einer Veränderung, die man mit „Ranzigwerden“ bezeichnet, d. h. sie nehmen saure Reaktion, ferner unangenehmen, „ranzigen“ Geruch und Geschmack an, schmecken kratzend, auch die Farbe wird in der Regel blasser. Man nimmt an, dass bei dem Ranzigwerden das Oel eine theilweise Spaltung in Fettsäure und die dazu gehörigen Alkohole erfährt, und dass diese Spaltprodukte Oxydationen unterliegen. Genauer ist aber hierüber nicht bekannt. Es scheint ferner festzustehen, dass das Ranzigwerden befördert wird durch die Gegenwart kleiner Mengen Wasser, ferner durch die Einwirkung des Lichtes und der Luft. Es ergeben sich hieraus die unter Aufbewahrung angegebenen Massnahmen, das Ranzigwerden der Oele thunlichst zu verhüten.

Untersuchung. Die Untersuchung der fetten Oele wurde bis vor etwa 15 Jahren in ziemlich empirischer Weise gehandhabt, indem man namentlich eine Anzahl von Farbreaktionen anstellte. Seit der genannten Zeit ist diese Untersuchung auf wissenschaftliche Grundlagen gestellt, und es sind eine Anzahl quantitativer Methoden ausgearbeitet worden, welche gestatten, ein Oel zu identificiren und die Anwesenheit fremder Beimischungen in demselben festzustellen. Von den älteren Methoden hat sich namentlich die Elaidinprobe erhalten.

I. Elaidinprobe. Giebt man in einen Probircylinder gleiche Volume des Oeles und reiner Salpetersäure (von 1,185 spec. Gew.), von jedem circa 6–10 cem., dazu nach dem Umschütteln einige Kupferblechschmitzel oder etwas Quecksilber, und stellt bei 15 bis 20° C. bei Seite, so gehen die nichttrocknenden Oele innerhalb einer Zeit von einer halben Stunde bis zu einem Tage in eine mehr oder weniger starre Masse, „Elaidin“ über. Die trocknenden Oele bleiben dagegen, selbst nach Tage langem Stehen völlig flüssig, während eine Reihe anderer, in dieser Beziehung einen unbestimmten Charakter zeigender Oele in 1–2 Tagen nur unvollständig erstarrt und in der Oelschicht neben dem starren Elaidin eine grössere oder geringere Menge flüssiges Oel verbleibt. Hierbei ergeben sich folgende Erscheinungen:

1) Innerhalb der ersten 2 Stunden der Reaktion machen sich besondere Färbungen im Oele bemerkbar:

a) weisslich-trübe:

Arachisöl, Mandelöl (aus süssen Mandeln), Olivenöl (Provenceer Oel), Ricinusöl.

b) gelblich weiss oder blassgelb:

Baumöl, Bucheckeröl (oft auch röthlich gelb), Knochenöl, Mandelöl (aus bitteren Mandeln), Leberthran (Dampfleberthran), Pfirsichkernöl (oft röthlich gelb), raffiniertes Rübsöl (einige wenige Handelsorten), Specköl.

c) gelbbraun oder röthlichbraun:

raff. Baumwollensamenöl, Leberthran (mittlere Handelsorte), rohes Rübsöl, Sonnenblumenöl.

d) grün:

Hanföl.

e) roth bis dunkel hochroth:

Sojaöl.

f) Unverändert oder kaum verändert:

Leinöl, Mohnöl, Nussöl.

2) Nach 8 Stunden bis 2 Tagen bilden:

a) eine weisse oder weissliche oder gelblich weisse durch und durch gleichmässige starre Masse:

Arachisöl, Mandelöl (Oel der süssen Mandeln), Olivenöl (Provencer Oel), Ricinusöl.

b) eine gelbliche bis gelbe oder bräunlichgelbe, ziemlich gleichmässige starre Masse: Baumöl, raff. Rüböl (nur mit einer Spur flüssigem Oel durchmischt), Knochenöl, Specköl.

c) eine gelbliche bis gelbe oder bräunlichgelbe, starre Elaidinmasse neben flüssigem Oel:

Baumwollensamenöl, Bucheckeröl, Madiöl, Mandelöl (aus bitteren Mandeln), Pfirsichkernöl, Sonnenblumenöl, Mischungen aus nicht trocknenden und trocknenden Oelen.

d) eine gelbbraune oder röthlichbraune, zum Theil erstarrte, zum Theil flüssige Masse:

Rüböl, rohes und halb raffiniertes (Masse aus ca. $\frac{2}{10}$ Elaidin und $\frac{1}{10}$ flüssigem Oel bestehend; bei dem Oel aus Sommerrap ist das Verhältniss $\frac{7}{10}$ und $\frac{3}{10}$), Sesamöl (aus ca. $\frac{2}{10}$ Elaidin und $\frac{2}{10}$ flüssigem Oel bestehend), Mischungen aus nicht trocknenden und trocknenden Oelen.

e) eine völlig flüssige Oelschicht, gewöhnlich von der Farbe des natürlichen Oeles oder doch nur von etwas hellerer Farbe:

Crotonöl, Dotteröl, Hanföl (gelb), Leberthran, Leinöl, Mohnöl, Nussöl (Wallnussöl).

II. Probe mit Silbernitrat. 1,0 Silbernitrat wird in 2,0 destillirtem Wasser gelöst und die Lösung mit 50 cem reinem wasserfreiem Weingeist verdünnt. In einem geräumigen Reagircylinder giebt man circa 6 cem des Oeles und 3 cem der Silberlösung, schüttelt kräftig durcheinander, dass eine emulsionartige Flüssigkeit entsteht, und erhitzt in der Weise, dass man das Glas etwa 20 Minuten in Wasser von 80–90° C. stellt. Nach dieser Zeit hat entweder eine Reduktion des Silbers oder eine Färbung des Oeles stattgefunden oder auch nicht. Das Oel ist

dunkler, braun, braunroth bis schwarz gefärbt:

Baumwollensamenöl, gereinigtes (dunkelbraun bis schwarz)
Rüböl (meist braunroth)
Rüböl, entarthes (dunkelbraunroth)
Knochenöl wie das vorhergehende
Leinöl (dunkler und rothbraun)
Mandelöl (aus bitteren Mandeln) und Pfirsichkernöl (dunkle Färbung nach mehrstündigem Stehen)
Specköl.

unverändert, auch nicht dunkler an Farbe geworden:

Arachisöl
Baumöl (welches frei von Terpentinöl oder Rosmarinöl ist)
Bucheckeröl
Hanföl
Leberthran
Mandelöl (aus süssen Mandeln)
Olivenöl (Provencer Oel)
Ricinusöl
Sesamöl.

III. Specifisches Gewicht bei 100° C. Das spec. Gewicht der Oele kann bei gewöhnlicher Temperatur mit Pyknometern bestimmt werden. Bei festen Fetten macht die Bestimmung des spec. Gewichtes bei 15° C. Schwierigkeiten. Man hat daher bei allen Fetten die Bestimmung des spec. Gewichtes bei 100° C. eingeführt, weil sie bei dieser Temperatur leicht ausführbar ist.

Der einfachste Apparat ist der von Kössig angegebene (Fig. 56).

In den Deckel eines Wasserbades mit konstantem Niveau ist ein Rohr eingesetzt, welches zum Abzuge des Dampfes dient. Ausserdem enthält dasselbe vier durch starke Messingringe eingefasste Öffnungen, in welche mittels Gummiringen ca. 15 cm lange und 3 cm weite Reagenröhren so weit eingesetzt werden, dass sie etwa 1 cm über den Umfassungsring herausragen. Das spec. Gewicht wird mit besonderen kleinen Aräometern (Kössig's Spindeln) mit einer Skala von 0,845–0,870 ermittelt. Will man genau bei 100° C. messen, so muss man die Dampfauströmungsöffnung des Wasserbades theilweise verschliessen. Man kann die Bestimmung auch mit der WERTHEIM'schen Wage unter

Benutzung des REIMANN'schen Thermometerkörpers ausführen, doch stimmen die Ergebnisse mit den durch die KÖNIG'sche Spindel erhaltenen nicht überein.

FRAU. EYKHA hat die spec. Gewichte einiger pharmaceutisch wichtiger Substanzen bei 100° C. mit Aräometern bestimmt.

Cera alba	0,832—0,835	Adeps	0,891—0,893
Cera flava	0,845—0,847	Syrax depuratus	1,109—1,114
Cetaceum	0,839—0,842	Balsamum Nucistae	0,895—0,896
Oleum Cacao	0,850—0,891	Unguentum Paraffini	0,844—0,846
Oleum Nucistae	0,901—0,904	Vaselineum album	0,890—0,892
Paraffinum solidum	0,790—0,792	Cera Carnauba	0,797—0,799
Paraffinum solidum (Schmelzpunkt 62° C.)	0,781—0,785	Ceresin	0,791—0,794
Paraffinum solidum (Schmelzpunkt 54—55° C.)	0,774—0,776	Cera japonica	0,903—0,910
Sebum ovile	0,889—0,891	Sebum taurinum	0,890—0,891
		Acidum stearicum	0,860—0,862

IV. Säurezahl. Die Säurezahl giebt die Menge Kalihydrat in $\frac{1}{10}$ -Procenten oder die Anzahl Milligramme Kalihydrat für 1 g Fett an, welche zur Neutralisation der in einem Fette befindlichen freien Fettsäuren erforderlich ist. Sie ist daher ein Ausdruck für den Gehalt des Fettes an freien Fettsäuren.

Man wägt 5—10 g des filtrirten, wasserfreien Fettes in ein Kolbchen von widerstandsfähigem (Jenner) Glase genau (l) ein, übergießt mit 50 cem säurefreiem Alkohol von 96 Vol. Proc., erhitzt auf dem Wasserbade, fügt 5 Tropfen Phenolphthaleinlösung hinzu und titirt mit $\frac{1}{10}$ — $\frac{1}{20}$ — $\frac{1}{100}$ alkoholischer Normal-Kalilauge bis zur Rothfärbung. Der Titer der weingeistigen Kalilauge ist am Tage des Versuchs gegen eine entsprechende Salzsäure unter Zusatz der nämlichen Menge des gleichen Weingeistes wie im Hauptversuch festzustellen.

V. Verseifungszahl, KOTTSTORFER'sche Zahl oder KOTTSTORFER'sche Verseifungszahl. Diese giebt an, wie viel Milligramme Kalihydrat als zur vollständigen Verseifung von 1 g Fett erforderlich sind.

Man wägt 1—2 g des wasserfreien und filtrirten Fettes genau (l) in ein Verseifungskolbchen nach B. FISCHER aus Jenner Glas von ca. 200 cem Fassungsraum ein, giebt 30 cem $\frac{1}{2}$ normale, weingeistige Kalilauge hinzu, setzt mittels Glasschiffs (der abdann schwach mit Paraffinsalbe zu fetten ist) oder mittels Gummistopfens ein Glasrohr von ca. 2 m Länge und 5 mm lichter Weite auf und erhitzt auf dem Wasserbade, Sandbade oder über einem Drahtnetz zum schwachen Sieden des Inhalts während etwa 30 Minuten. Nach dieser Zeit fügt man 5—6 Tropfen Phenolphthaleinlösung zu und titirt noch heiss unter Umschwenken mit $\frac{1}{10}$ normaler Salzsäure bis zur Farblosigkeit. (Vorsicht wegen des Ubertitirens.) Scheiden sich während des Titirens feste Fettsäuren aus, so muss man diese durch Anwärmen wieder zum Schmelzen bringen.

Gleichzeitig hatte man einen blinden Versuch angesetzt, d. h. man hatte in ein gleiches Kolbchen 30 cem der gleichen $\frac{1}{10}$ -normalen weingeistigen Kalilauge gebracht, diese gleichfalls während 30 Minuten im schwachen Sieden erhalten und nach Zusatz von 5—6 Tropfen Phenolphthaleinlösung mit $\frac{1}{10}$ -Normal-Salzsäure bis zur Farblosigkeit titirt.

VI. Esterzahl, Aetherzahl. Diese giebt an, wie viel Milligramme Kalihydrat zur Verseifung des in 1 g Fett enthaltenen Neutralfettes (d. h. neutralen Ester der Fettsäuren mit Fettalkoholen) erforderlich sind.

Die Esterzahl findet man durch Subtraktion der Säurezahl von der Verseifungszahl. Ist z. B. die Verseifungszahl = 96, die Säurezahl = 20, so ist die Esterzahl = 76 (vergl. Cera).

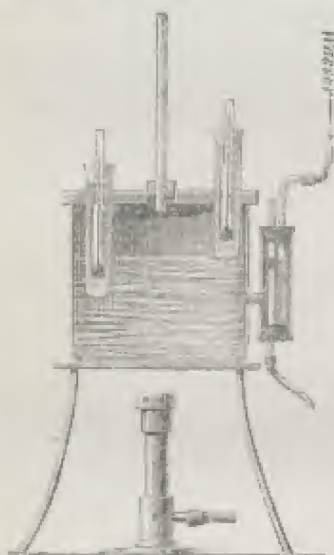


Fig. 56. (Nach KÖNIG.)

Apparat zur Bestimmung des specifischen Gewichtes der Fette bei 100° C.

VII. Die REICHERT-MEISSL'sche Zahl. Diese Zahl giebt an, wie viel cem $\frac{1}{10}$ -Normal-Lauge zur Neutralisation der aus genau 5 g Fett nach einem bestimmt vorgeschriebenen Verfahren abgeschiedenen flüchtigen Fettsäuren erforderlich sind. 5 g geschmolzenes und filtrirtes Fett werden in einem Kölbchen von ca. 200 cem Fassungsvermögen mit ca. 2 g festem Aetzkali und 50 cem 70procentigem Alkohol unter Schütteln zusammen mit ca. 2 g festem Aetzkali und 50 cem 70procentigem Alkohol auf dem Wasserbade verseift und bis zur vollständigen Verflüchtigung des Alkohols ein- auf dem Wasserbade verseift und bis zur vollständigen Verflüchtigung des Alkohols ein- gedampft. Der dicke Seifenbrei wird in 100 cem heissem Wasser gelöst, mit 40 cem Schwefelsäure (1:10) versetzt und nach Zusatz einiger hankorngrosser Bimsteinstücke unter Benutzung des Bd. I, S. 516 angegebenen Apparates destillirt. Man destillirt 110 cem ab, mischt, filtrirt und titirt von dem Filtrate 100 cem mit $\frac{1}{10}$ -Normal-lauge (Baryt-ab, mischt, filtrirt und titirt von dem Filtrate 100 cem mit $\frac{1}{10}$ -Normal-lauge (Baryt- wasser) und unter Benutzung von Phenolphthalein als Indikator. Die erhaltenen $\frac{1}{10}$ -Normal-lauge, um ihren $\frac{1}{10}$ Theil erhöht, stellen die Reichert-Meissl'sche Zahl dar. Hatte man z. B. zum Titiren 22,5 cem $\frac{1}{10}$ -Lauge verwendet, so ist die Reichert-Meissl'sche Zahl = $22,5 \div 2,25 = 10$.

Zur Untersuchung der Butter wird die REICHERT-MEISEL'sche Zahl gegenwärtig nach der Modifikation von LIEFFMANN-BRAUN bestimmt. Diese ist Bd. I, S. 515 und 516 beschrieben. Identisch mit der REICHERT-MEISEL'schen ist die WOLFF'sche Zahl.

Die REICHERT'sche Zahl. REICHERT verfuhr in gleicher Weise wie bei der Bestimmung der REICHERT-MEHL'schen Zahl, wendete aber nur 2,5 g Fett an. Daher geben die REICHERT'schen Zahlen, mit 2 multipliziert, die Zahlen nach REICHERT-MEHL.

VIII. Die HENNER'sche Zahl (HENNER-ANGELL'sche Zahl). Diese gibt an, wie viel Theile in heissem Wasser unlöslicher Fettsäure 100 Th. Fett liefern können.

Diese Methode ist Bd. I, S. 515 bei *Butyrum* bereits beschrieben.

IX. Die Acetylzahl. Esterzahl der acetylierten Fettsäuren. Die Acetylzahl gestattet die quantitative Bestimmung des Hydroxylgehaltes einer Substanz und liefert demnach ein Maass für den Gehalt eines Fettes, Fettgemisches oder Bestandtheiles eines Fettes an Oxyfettsäuren oder Fettalkoholen. Nur die OH-Gruppen, nicht aber die vorhandenen Carboxylgruppen werden acetyliert.

20–50 g der aus dem Fette abgeschiedenen Fettsäuren (s. S. 50ff) werden mit dem gleichen Volumen Essigsäureanhydrid (I), s. Bd I, S. 13, im Acetylirungskolben s. S. 373 mit Rückflusskührohr 2 Stunden lang bis zum Sieden erhitzt. Die Mischung wird in ein hohes Becherglas von 1 l Fassungsvermögen entleert, mit 500–600 cm Wasser übergossen und mindestens (I) eine halbe Stunde lang gekocht. Um ein Stossen der Flüssigkeit zu vermeiden, leitet man durch ein fest bis zum Boden reichendes Kapillarrohr einen langsamen Kohlenstoffstrom ein. Dann liest man absetzen, hebert das Wasser ab und kocht noch dreimal oder so oft mit gleichen Mengen Wasser aus, bis das vom Wasser getrennte acetylierte Fettsäuregemisch mit wenig Wasser übergossen an dieses keine freie Essigsäure mehr abgibt (Prüfung mit blaues Lackmuspapier).

Man bringt nun das acetylierte Fettsäuregemisch in einen Scheidetrichter, läßt das Wasser sorgfältig ab, filtriert die acetylierten Fettsäuren durch ein getrocknetes Filter und bestimmt wiederum a) in etwa 5 g die Säurezahl; diese wird die Acetyl-Säurezahl genannt, d. h. sie gibt an, wie viel Milligramme KOH zum Neutralisieren der in 1 g des acetylierten Fettsäuregemisches enthaltenen freien Fettsäuren erforderlich ist. b) Man wägt 2–3 g des acetylierten Fettsäuregemisches und bestimmt die Verseifungszahl in derselben Weise, wie die Kontrollsubstanzliche Verseifungszahl. Die so erhaltene Zahl ist die Acetyl-Verseifungszahl. Subtrahiert man die Acetylsäurezahl von der Acetyl-Verseifungszahl, so erhält man die Acetylzahl, d. h. die zur Abspaltung des Acetylrestes in 1 g des acetylierten Fettsäuregemisches erforderliche Anzahl von Milligrammen Kalihydrat.

X. Jodzahl. Die „Jodzahl“ oder „Hunt'sche Jodzahl“ giebt an, wie viel Procente Jod ein Fett zu addiren vermag. Man bedarf hierzu folgender Lösungen.

Jodlösung nach H&N. Man löst einerseits 25 g Jod in 500 cem Alkohol von 95 Vol. Proc. Andererseits löst man 30 g Mercuriethiod in 500 cem Alkohol von 95 Vol. Proc. Beide Lösungen werden mit einander vermischt. Diese Lösung soll 48 Stunden lang stehen, bevor sie in Gebrauch genommen wird.

$\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung. Sie enthält in 1 l rund 24,6 g kristallisiertes Natriumthiosulfat. — Zur Einstellung dieser Lösung bereitet man sich eine UrLösung von 8,87 g geschmolzenem reinem Kaliumdichromat in 1 l Wasser. Jeder Kubikcentimeter dieser Lösung setzt unter den unten anzugebenden Bedingungen 0,01 g Jod aus Kaliumjodid in Freiheit:

Man bringt in einen Glaskolben mit Glasstopfen 20 ccm der Kaliumdichromatlösung, giebt 10 ccm 10proc. Kaliumjodidlösung sowie 5 ccm Salzsäure von 25 Proc. hinzu, setzt den Stopfen auf, lässt kurze Zeit stehen und titriert nun das ausgeschiedene Jod mit der $\frac{1}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung. Da genau 0,2 g Jod in Freiheit gesetzt worden sind, so würde man hierzu von einer genau $\frac{1}{10}$ normalen Natriumthiosulfatlösung = 15,75 ccm verbrauchen (s. Fig. 57).

Einwage. Da die einzelnen Fette und Öle sehr verschiedene Mengen Jod absorbieren und ein Ueberschuss von Jod vorhanden sein muss, so wendet man zwar in der Regel gleiche Mengen Jodlösung, dagegen verschiedene Mengen des zu untersuchenden Fettes an.

A. Von festen Fetten wägt man, da diese stets eine sehr niedrige Jodzahl haben, 0,5–1,0 g ein. B. Von nicht trocknenden Ölen, welche meist eine mittlere Jodzahl haben, wägt man 0,3–0,5 g ein. C. Von trocknenden Ölen (Leberthran, Leinöl, Mohnöl) wägt man nur 0,1–0,15 g ein.

Dauer der Einwirkung. Bei Fetten mit niedriger Jodzahl ist die Absorption innerhalb 4 Stunden beendet; man thut indessen gut, die Absorption grundsätzlich länger auszudehnen, z. B. sie über Nacht dauern zu lassen. Während dieser Zeit sind die Reaktionsgefäße an einen dunklen Ort zu stellen.

Ausführung der Versuche. Man wägt in ein von B. Fischer angegebenes Jodabsorptionsgefäß, d. i. ein Erlenmeyer'scher Kolben mit Glasstopfen (s. Figur), etwa 1 g geschmolzenes und filtrirtes Schweineschmalz auf der chemischen Wage genau ein, giebt 15 ccm Chloroform dazu, löst durch sanftes Umschwenken, fügt alsdann 50 ccm Hül'sche Jodlösung hinzu, mischt durch sanftes Umschwenken, setzt den Glasstopfen auf und stellt das Gefäß ins Dunkle. Man setzt stets mindestens zwei solcher Versuche gleichzeitig an. Ausserdem setzt man noch einen sog. blinden Versuch an, d. h. man giebt in ein gleiches Kölbchen 15 ccm Chloroform, 50 ccm Hül'sche Jodlösung und setzt auch diese Mischung ins Dunkle. — Nach Ablauf von 4 Stunden lüftet man den Stopfen, spült Stopfen und Hals mit einer Lösung von 3 g Kaliumjodid in 80 ccm Wasser nach, spritzt mit der Spritzflasche beide sorgfältig ab und giebt noch 70 ccm Wasser dazu. Wenn das



Fig. 57. (Nach B. Fischer.) Jodabsorptionsgefäß von ca. 400 ccm Fassungsvermögen.

zunächst ausgeschiedene Mercurijodid völlig in Lösung gegangen ist, so lässt man unter Umschwenken so lange $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung zulaufen, bis die Flüssigkeit nur noch weingelb gefärbt ist. Dann giebt man etwa 1 ccm filtrirt Stärkelösung hinzu und titriert mit der $\frac{1}{10}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung bis zur Entfärbung. Dabei wird man Folgendes beobachten: Hatte man zu der noch weingelb gefärbten Flüssigkeit 1 ccm Stärkelösung zugefügt, so erhält man eine schmutziggrünlich-schwärzliche Mischung, denn die blaue Färbung der Jodstärke tritt erst auf, wenn Jod und Stärke in einem bestimmten Verhältnisse zu einander stehen, und dieses Verhältnisse ist noch nicht hergestellt, weil jetzt noch Jod in Ueberschuss vorhanden ist. Lässt man nun unter Umschwenken $\frac{1}{10}$ -Normalthiosulfatlösung Tropfen für Tropfen zulaufen, so wird allmählich die Färbung der Flüssigkeit weniger schmutzig, sie nähert sich immer mehr dem Blau und nimmt schließlich die reinblaue Färbung der Jodstärke an. Das ist für den Arbeitenden ein Zeichen, dass er von dem Endpunkt der Reaktion nicht mehr weit entfernt ist. Nach wenigen weiteren Tropfen völlige Entfärbung ein. — Man kann die blaue Färbung der weingelben Flüssigkeit, d. h. das zur Bildung von Jodstärke richtige Verhältnisse zwischen Jod und Stärke natürlich auch durch Vermehrung des Stärkegehaltes herstellen, aber das empfiehlt sich nicht, weil die einmal gebildete Jodstärke durch Natriumthiosulfat viel schwieriger entfärbt wird als das freie Jod selbst.

Zur Feststellung der in den Versuch hineingeschickten Jodmenge dient, da die Jodlösung einer fortlaufenden Veränderung unterliegt, der blinde Versuch.

Beispiel. Abgewogen 1,2279 g geschmolzenes und filtrirtes Schweineschmalz. Dazu gegeben 50 ccm Hül'sche Jodlösung.

Nach dem blinden Versuch werden zur Entfärbung von 50 cem Hünsl'scher Jodlösung gebraucht = 98,8 cem $\frac{n}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung. Mithin enthalten diese 50 cem Jodlösung = 1,22301 g freies Jod.

Nach 4stündiger Einwirkung wurden bei dem Versuch selbst zur Entfärbung verbraucht 33,55 cem $\frac{n}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung, welche entsprechen = 0,426085 g Jod.

In den Versuch gegeben 50 cem Jodlösung entsprechend 1,223010 g Jod

Zurücktitrirt 33,55 cem $\frac{n}{10}$ -Natriumthiosulfatlösung entsprechend 0,426085 „ „

Mithin absorbirt 0,796925 g Jod

Nach dem Ansatz $1,2279 : 0,796925 = 100 : x$ $x = 64,9$ berechnet sich die Jodzahl des untersuchten Schweineschmalzes zu 64,9.

Mittelwerth des Titrers. Hat man die Jodzahl in Fetten oder Oelen mit niedriger Jodabsorption zu bestimmen, so kann man den Versuch nach 4 Stunden als beendigt betrachten. Während dieser 4 Stunden ändert sich die Jodlösung nicht wesentlich; man kann sich daher mit einem blinden Versuche begnügen, welcher zu Anfang oder nach Ablauf der 4 Stunden ausstrirt wird. — Hat das zu bestimmende Oel aber eine sehr hohe Jodzahl (wie Leinöl, Leberöhran und Mohöl), so muss die Einwirkung der Jodlösung auf das Fett 12—18 Stunden dauern. Während dieser Zeit nimmt der Gehalt an freiem Jod in der Jodlösung selbst merklich ab. Man muss daher zwei blinde Versuche und zwar den einen zu Anfang und den anderen am Ende der Einwirkung der Jodlösung ansetzen und als den Gehalt der Lösung an freiem Jod den Mittelwerth aus beiden Versuchen annehmen.

XI. Abscheidung der Fettsäuren. 50—100 g des Fettes oder Oeles werden in einer Porzellanschale mit 20—40 g Kalihydrat, welche zunächst in wenig Wasser gelöst sind, und 100—200 cem Weingeist bis zur vollkommenen (1) Verseifung auf dem Wasserbade unter Umrühren erhitzt. Die gebildete Seife wird in 1—2 Liter Wasser gelöst, die Lösung bis zur Verjagung des Alkohols gekocht, mit einem Ueberschuss verdünnter Schwefelsäure (Prüfung mit Methylorange!) versetzt und dann so lange auf freier Flamme oder auf dem Wasserbade erhitzt, bis die Fettsäuren klar an der Oberfläche schwimmen. Man lässt erkalten, zieht die saure Flüssigkeit ab, kocht die zurückbleibenden Fettsäuren noch 2—3—4 mal mit je 1—2 Liter siedendem Wasser aus, bis mit Methylorange sich freie Schwefelsäure in dem Waschwasser nicht mehr nachweisen lässt. Alsdann trocknet man die Fettsäuren und filtrirt sie durch ein getrocknetes Filter.

Die Fettsäuren geben wichtige Anhaltspunkte zur Charakterisirung der Fette durch: das spec. Gewicht bei 100° C., die Verseifungszahl, Jodzahl, Schmelzpunkt, Erstarrungspunkt, Acetylzahl.

XII. Bestimmung von Mineralöl in fetten Oelen. Man bringt in eine Porzellanschale 3—5 g des zu untersuchenden Oels und verseift mit einer Lösung von 1 g Natronhydrat in 30—40 cem Alkohol. Die gebildete Seife wird mit Sand, welcher vorher mit Salzsäure extrahirt, gewaschen und gegülht worden war (1), zur Trockne verdampft, die Mischung noch mit dem nämlichen Sand gemischt und im Soxhlet'schen Extraktionsapparat mit Chloroform extrahirt.

Das Chloroform nimmt nur das Mineralöl, nicht das Fett auf. Nach dem Abdestilliren hinterbleibt das Mineralöl, welches gewogen wird. Man bestimmt zur Sicherheit in einem aliquoten Theile desselben die Verseifungszahl, welche nur einige Einheiten, z. B. 7—10, betragen darf. Das Natronhydrat darf bei der Verseifung nicht durch Kalihydrat ersetzt werden, der Sand muss vorher mit Salzsäure extrahirt sein.

Durch die Bestimmung dieser Konstanten ist man also in der Lage, sich ein Urtheil über die Natur und über die Reinheit eines Oeles zu bilden. Erleichtert wird die Orientirung durch die nachstehende Tabelle, in welcher die Konstanten der praktisch wichtigsten Oele niedergelegt sind.

171

Tabelle, enthaltend die Konstanten der praktisch wichtigsten Fette und Öle.
Von W. Thomsen. Chemiker-Zeitung 1894, 1154.

Proben	Gehalt der Fette in Fettsäuren bei 100° C.	Spez. Gewicht bei 100° C. mit der Körnerchen Buttersäure gemischt, die Fette	Spez. Gewicht bei 100° C. mit dem Benzol Thionitrochlorid gemischt	Fette	Fettsäuren	Erweichungspunkt bei 60° C.	Polymerisation bei 60-70° C.	Polymerisation bei 60-70° C.	Schmelz- punkt der Fette	Schmelz- punkt der Fettsäuren	Erweichungs- punkt der Fettsäuren	Versäuerungs- punkt der Fettsäuren	Jodzahl der Fette	Jodzahl der Fettsäuren	Reinheits- Menge Zahl
Butter	89-91	0,908-0,907	0,909-0,900	0,914-0,888	1,445-1,441	1,437-1,439	0	0	42-50	33-40	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Buttersäure	91,0	0,908	0,909	0,895	1,437	1,440	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Ölsäure	87,0	0,890	0,900	0,878	1,436	1,440	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Stearinsäure	87,0	0,870	0,880	0,858	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Palmitinsäure	87,0	0,850	0,860	0,838	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Myristinsäure	87,0	0,830	0,840	0,818	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,810	0,820	0,798	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,790	0,800	0,778	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,770	0,780	0,758	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,750	0,760	0,738	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,730	0,740	0,718	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,710	0,720	0,698	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,690	0,700	0,678	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,670	0,680	0,658	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,650	0,660	0,638	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,630	0,640	0,618	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,610	0,620	0,598	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,590	0,600	0,578	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,570	0,580	0,558	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,550	0,560	0,538	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,530	0,540	0,518	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,510	0,520	0,498	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,490	0,500	0,478	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,470	0,480	0,458	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,450	0,460	0,438	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,430	0,440	0,418	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,410	0,420	0,398	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,390	0,400	0,378	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,370	0,380	0,358	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,350	0,360	0,338	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,330	0,340	0,318	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,310	0,320	0,298	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,290	0,300	0,278	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,270	0,280	0,258	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,250	0,260	0,238	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,230	0,240	0,218	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,210	0,220	0,198	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,190	0,200	0,178	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,170	0,180	0,158	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,150	0,160	0,138	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,130	0,140	0,118	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,110	0,120	0,098	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,090	0,100	0,078	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,070	0,080	0,058	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,050	0,060	0,038	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,030	0,040	0,018	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,010	0,020	0,008	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86
Caprinsäure	87,0	0,000	0,010	0,000	1,441	1,445	0	0	33-40	32-38	32-38	32-38	106-107	110-115	82-86

7) Spalte 1 etc. Chem.-Ztg. 1891, 1201.

Olibanum.

Olibanum (Anstr. Ergänz.). Gummi — resina Olibanum. Thus. Incensum. — Weihrauch. Kirchenharz. Harzkörner (Pfarrer Kneifer's). — Oliban. Encens (Gall.). — Incense. True Frankincense.

Abstammung und Beschreibung. *Boswellia Carteri* Birdw. (Burseraceae). Heimisch in Afrika im Somaliland, sowie an der Süd- und Südostküste Arabiens, und *B. Frereana* Birdw. im Somaliland liefern die Droge (vielleicht auch noch andere Arten). Das Harz von *B. serrata* Roxb. wird in Indien zum Räuchern und medicinisch verwendet. Man schneidet die Weihrauchblüthe an und sammelt das ausgetretene und erhärtete Harz. Die Droge geht meist erst nach Bombay und von dort nach Europa.

Der Weihrauch bildet sehr unregelmässig gestaltete Körner oder stalaktitenförmige Massen, die einige Centimeter gross sein können, oder kugelförmige Stücke. Die Farbe ist gelblich weiss bis röthlich weiss. Die Stücke sind von aussen weisslich bestäubt und wenig oder gar nicht durchsichtig. Beim Kauen wird er weich und schmeckt nicht unangenehm bitter-aromatisch, und schleimig. In Wasser zerfällt er zu einer trüben Flüssigkeit, in Alkohol, Chloroform, Aether etc. nur theilweise löslich, in Essigsäure und Benzol zum grössten Theil unlöslich. Nach dem Schmelzen oder Erhitzen im allgemeinen leichter flüchtig.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (*Oleum Olibani*, *Essence d'Oliban*, *Oil of Frankincense*) zu 3–8 Proc. Dasselbe ist farblos bis gelblich, von angenehmem, an Citronen erinnernden Geruch. Spec. Gew. 0,875 bis 0,885. Drehung im 100 mm-Rohr -11° bis -17° . Es enthält Pinen, Dipenten, Pheilandren, sämmtlich $C_{15}H_{24}$, und ausserdem wasserstoffhaltige Antheile. Harz zu etwa 62–69 Proc. Dasselbe enthält freie Roswellinsäure $C_{25}H_{40}O_4$, und dieselbe in Esterbindung, und Olibanoresen ($C_{30}H_{48}O_2$) und Gummi zu etwa 26–28 Proc., das Bissorin und Calcium- und Magnesium-Arabinat enthält. Pflanzenreste 2–4 Proc. Asche 2,5–3,0 Proc.

Sorten und Verfälschungen. Man unterscheidet im Handel Olibanum electum und Olibanum in sortis, letzteres minderwerthig. „Wilder Weihrauch“ oder Olibanum silvestre ist Fichtenharz. Andere als „Weihrauch“ zuweilen bezeichnete Harze von anderen Burseraceen, *Idica-Species*, *Protium-Species* gelangen nicht in den Handel.

Prüfung. Eine Verfälschung mit Fichtenharz oder Colophonium weist man nach durch die Rothfärbung, die eine Lösung in Essigsäure auf Zusatz von Schwefelsäure annimmt.

Bestimmung der Säurezahl nach K. DIETERICH: 1 g Olibanum übergiesst man mit je 10 cem wässriger und alkoholischer $\frac{1}{2}$ N.-Kalilauge und 50 cem Benzol (spec. Gew. 0,7). Man lässt 24 Stunden in einer Glasstöpselflasche stehen und filtrirt unter Zusatz von 500 cem Wasser und Phenolphthalein mit $\frac{1}{2}$ N.-Schwefelsäure. Die gebundenen cem Länge $\times 28,08$ = Säurezahl. Gefunden 30,80–30,40.

Bestimmung der Verseifungszahl: 1 g des fein zerriebenen Olibanum abergiesst man mit 20 cem $\frac{1}{2}$ N. alkoholischer Kalilauge, kocht eine Stunde mit Rückflusskühler und titrirt mit $\frac{1}{2}$ N.-Schwefelsäure wie oben zurück. Die gebundenen cem Länge $\times 28,08$ = Verseifungszahl. Gefunden 140–230.

Esterzahl wird ermittelt durch Subtraktion der Säurezahl von der Verseifungszahl. Gefunden 110–170.

Verfälschung mit Sandarak und Fichtenharz erhöhen die Säurezahl. —

Anwendung. Innerlich wird Olibanum kaum noch angewendet; äusserlich dient es, wenn auch selten, als Bestandtheil von Pflastern, Salben und Räucherpulvern gegen Rheuma. Uralt ist der Gebrauch des Weihrauchs zum Räuchern für Kultus-Zwecke, und dies ist auch seine hauptsächlichste Verwendung.

Emplastrum aromaticum (Ergänzb.).
Emplastrum stomachicum. **Emplastrum**
de Labdano. **Aromatisches Pflaster**
Magenpflaster.

Rp. Ceræ flavae	85,0
Sebi ovilla	25,0
Rosinae Pinl	5,0
Terebinthinae	5,0

Calore balnei vapor. liquid. addo	
Olei Myrtaceae	5,0
Olibani subit. pulv.	15,0
Benzoe subit. pulv.	5,0
Olei Menthae piperita.	1,0
Olei Caryophyllor.	1,0

Pilulae Olibani DROGOUR.

Rp. Olibani

Saponis medicati aa 4,5.

Zu 100 Pillen. Dosis täglich 5 Stück.

Pulvis fumalis KNEGE.

Enoni's Räucherpulver.

Rp. Myrrhae grosso m. pulv.	25,0
Olibani " " "	250,0
Mastichea " " "	50,0
Succini respat. " " "	50,0
Sacchari albi " " "	50,0
Boli Armenae " " "	575,0

Zu Räucherungen bei Rheuma.

Onguentum Olibani.

Onguent de l'abbaye De Bea.

Rp. Unguenti basilici	50,0
Picis nigrae	10,0
Olibani pulver.	0,5

Zum Verbande.

Wahlrauch für Kirchen.

Rp. Benzoe	175,0
Styracia	175,0
Olibani	250,0
Myrrhae	250,0
Corde. Cascarillae	144,0
Olei Lavandulae	2,0
Olei Bergamottae	2,0
Olei Caryophyllor.	1,0
Olei Cinnamonol	1,0

II.

Rp. Olibani	300,0
Styracia calam.	300,0
Benzoe	300,0
Succini	100,0
Florum Lavandulae	100,0

Gicht- und Rheumatismsmittel von Besske in Berlin, besteht aus Wahlrauch, Lavendel, Kamillen, Wacholderbeeren.

Ononis.

Gattung der Papilionaceae — Trifoliceae.

Ononis spinosa L. Heimisch in ganz Europa. Halbstrauch mit bis 50 cm langen Zweigen, die zweizellig behaart sind. Mit kurzen, in einen Dorn auslaufenden Achsel sprossen, die aus ihren Blattachseln wieder kurze Dorazweige treiben. Dreizählige oder auf das Endblättchen reducirte Blätter mit schief-eiförmigen, gestöhnten Nebenblättern. Die rosenrothen Blüten einzeln oder zu zweien in den Blattachseln. Frucht eine eiförmige, aufgedunsene Hölse.

Liefert in der kurzen unterirdischen Achse und der Hauptwurzel:

Radix Ononidis (Anstr. Germ. Helv.). **Radix Arestae** s. **Restis bovis**. **Rad. Remorae aratri**. — Bauhechelwurzel. Harthechelwurzel. Harakrautwurzel. Ochsenbrechwurzel. — Racine de bugrane ou d'arrête-bœuf. — Petty whine-root. Rest-harrow-root.

Beschreibung. Die oft mehrköpfige Achse geht nach unten in die wenig verzweigte Wurzel über, die bis 2 cm dick und bis 30 cm lang ist. Aussen schwarzbraun oder grauschwarz ist sie im Querschnitt, der oft recht unregelmässig gestaltet, gelblich weiss, gewöhnlich excentrisch und durch die Markstrahlen, von denen die primären besonders auffallen, radial gestreift. Die Wurzel erscheint nicht selten tief zerklüftet. Aussen ist sie mit einer dünnen Borke bekleidet, auf die die schmale Rinde folgt. Im Parenchym Einzelkrystalle von Oxalat, die in eine dünne verholzte Membran eingeschlossen sind. In der primären und sekundären Rinde stark verdickte Bastfasern. Die Markstrahlen des Holzes sind verholzt und ihre Zellen grob getüpfelt.

Geschmack kratzend, etwas herb und stielich.

Bestandtheile. Mehrere Glukoside: 1) Ononin $C_{40}H_{64}O_{13}$, giebt bei der Hydrolyse Glukose und Formonetin $C_{24}H_{40}O_6$, letzteres giebt beim Kochen mit Barytwasser Ononetin $C_{28}H_{44}O_6$ und Ameisensäure. Beim Kochen von Ononin direkt mit Barytwasser entsteht Onospin $C_{26}H_{44}O_{12}$, gleichfalls unter Abscheidung von Ameisensäure, das beim Kochen mit Säuren wieder Glykose und Ononetin giebt. Ononin löst sich in

Schwefelsäure mit geringer Menge Ferrisalz roth. FRÖNDK's Reagens mit nachherigem Zusatz von Salzsäure färbt kirschroth. In Kalilauge gelöst, verdampft und der Rückstand mit konc. Schwefelsäure übergossen, wird blau, bald grün. 2) Ononid $C_{15}H_{21}O_5$ (soll Glycyrrhizin sein). Ferner enthält die Droge einen den Phytosterinen angehörenden Körper Onocerin (Onocol) $C_{28}H_{48}O_5$ und 2 Proc. Rohrzucker. Ononis repens enthält ebenfalls Ononin.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel im Spätherbst oder im Frühjahr — 8 Th. frische geben 1 Th. trockne — und bewahrt sie in geschnittener Form auf. Sie lässt sich ihrer Zähigkeit wegen schwer schneiden, man bezieht sie deshalb gewöhnlich in zerschnittenem Zustande; für Theemischungen ist die durch ihren sauberen Schnitt ausgezeichnete Rad. Ononid. selecta □concisa der Drogisten besonders zu empfehlen.

Anwendung. Hanfeschelwurzeln gilt als blutreinigend und harntreibend und hat vor ähnlich wirkenden Mitteln den Vorzug der Unschädlichkeit. Man giebt sie gewöhnlich in Theemischungen oder als Abkochung zu 15,0—30,0:150,0 auf den Tag.

Species diureticae WOODWORTH			Syrupus Ononidis.		
Rp.	Radix Ononidis		Rp.	Radix Ononidis conc.	50,0
	Ligni Juniperi			Fruct. Foeniculi conc.	25,0
	Fructus Juniperi			Aquae fervidae	400,0
	Fractus Petromeli	43.		Spiritus	50,0
1 Esslöffel auf 1 Tasse Thee.			Man digerirt 2 Stunden, presst, filtrirt und löst im		
				Filtrat	400,0
				Sacchari albi	600,0

Species diureticae dialysatae GOLAZ enthalten die löslichen Bestandtheile von Fruct. Juniperi, Rad. Asparagi und Ononidis, Herb. Equiseti und Stigmata Matidis (vergl. die Fussnote S. 380).

Opium.

† Opium (Austr. Brit. Gall. Germ. Helv. U-St.). Laudanum. Meconium. Thebaleum.¹⁾ — Opium. Mohnsaft.

Abstammung. Opium ist der eingetrocknete Milchsaft der unreifen Kapseln des Schlafmohns: *Papaver somniferum* L. (Papaveraceae — Papaveroideae — Papaveraceae), der durch Kultur aus dem in den Mittelmeerländern heimischen *Papaver setigerum* DC. entstanden ist. Der Milchsaft ist in gegliederten, reichlich mit einander anastomosirenden Milchsaftschläuchen enthalten, die sich vor oder in den Phloëmtheilen der Gefäßbündel befinden.

Gewinnung. Man schneidet die unreifen Kapseln, bald nachdem die Blumenblätter abgefallen sind, mit wagerechten oder senkrechten Schnitten an, wobei man Sorge trägt, dass der Schnitt wohl die Milchsaftschläuche öffnet, aber nicht durch die Fruchtwand hindurchgeht, da nach der Verletzung noch die Samen zur Oelgewinnung reifen sollen. Der Milchsaft tritt in weißer Farbe aus dem Schnitt, dunkelt aber bald und wird braun und nach einigen Stunden fest, worauf er abgekratzt wird. Wird die Kapsel senkrecht zugeschnitten, so sammelt sich ein einziger Tropfen Opium am Grunde des Schnittes, der leicht abgenommen wird und wobei man die Kapsel gar nicht oder selten verletzt. Aus einem wagerechten Schnitt tritt das Opium in mehreren Tropfen und muss abgekratzt werden, wobei Theile der Epidermis der Fruchtwand mitgehen. Die erstere Methode ist in Persien und Indien, die zweite in Kleinasien gebräuchlich, und man kann daher an den Resten der Epidermis die Provenienz des Opiums unter dem Mikroskop feststellen. Das abgekratzte Opium wird dann weiter verarbeitet (vergl. unten).

¹⁾ Die veralteten, lateinischen resp. griechischen Synonyme für Opium werden häufig wie die Bezeichnung *Sal Meconii* für Morphinum auch heute noch von den Aerzten benutzt, um angestrichenen Kranken diesen Bestandtheil der verordneten Arznei zu verabreichen.

Herkunft. Man baut den Mohn in grossem Umfange: 1) in Kleinasien überall in den höher gelegenen Gegenden im Innern des Landes in kleinen Betrieben und zwar die Varietät: **glabrum** mit fast kugliger, nicht aufspringender Kapsel, weissem Samen und weissen, rothen oder lilafarbenen Blumenblättern. Eine Kapsel liefert etwa 0,02 g Opium. Mit Hülfe hölzerner Koulen werden die einzelnen gesammelten Körnchen, nachdem

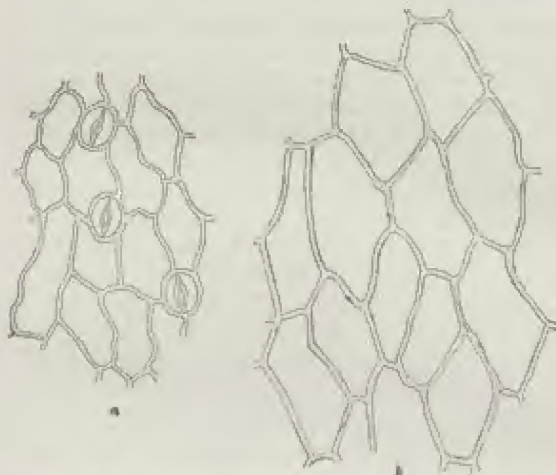


Fig. 58. Epidermen der Blumenblätter des Mohns.
a untere b obere

etwas wird von den Türken als Genussmittel verwendet oder geht zu gleichem Zwecke nach China. — 2) In den westlichen, südlichen und theilweise auch östlichen Theilen von Persien kultivirt man die Varietät: **album** mit länglichen, weissamigen Kapseln, die senkrecht angeschnitten werden. Man formt das Opium in Stübechen, die man in Papier wickelt, Würfel, Pyramiden u. a. w. Jährliche Produktion seit 1876: 136 000—511 000 Kilo.

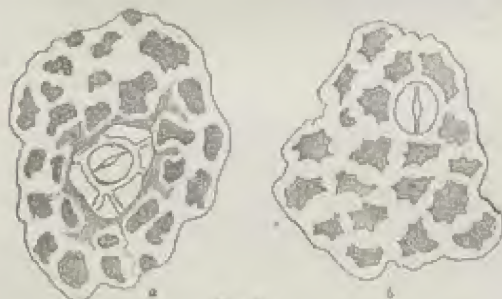


Fig. 59.
Epidermis der Mohnkapsel. a von unten. b von oben.

und schneidet die Kapseln meist senkrecht an. Jährliche Produktion etwa 5 Millionen Kilo. Ein geringer Theil findet im Lande für Genusszwecke Verwendung, alles übrige geht nach China, Hinterindien, Java etc. zu Genusszwecken. 4) Seit etwa 50 Jahren gewinnt man auch in China Opium zu Genusszwecken in immer steigenden Mengen. 1870 betrug die jährliche Produktion etwa 2 Millionen Kilo, 1895 13 Mill. Kilo. — Der jährliche Verbrauch an Opium beträgt in Frankreich pro Kopf 0,15 g, in Deutschland 0,22 g, in China 47 g. 5) In anderen Gegenden unternommene Versuche haben nicht zu dauerndem Aunbau geführt; wenn auch z. B. in Deutschland

sie an der Luft genügend getrocknet sind, zu Klumpen vereinigt, die 300—700 g wiegen, selten schwerer sind, in Blätter der Mohnpflanze eingewickelt und mit Früchten einer Rumex-Art bestreut. Jährliche Produktion seit 1870: 135 000 bis 600 000 Kilo. Dieses türkische oder kleinasiatische Opium ist allein offizinell und das gehaltreichste. Das in der europäischen Türkei, oder in Bulgarien gewonnene ist nicht wesentlich davon verschieden, doch kommt das letztere zuweilen in Form flacher, in Stanniol gewickelter Tafeln in den Handel. — Der grösste Theil dieses Opiums findet für medicinische Zwecke Verwendung.

Ein Theil der Produktion gelangt nach Europa in die Morphinfabriken, etwas wird im Lande zu Genusszwecken verbraucht, ein grosser Theil kommt zum gleichen Zweck nach China. 3) In Ostindien wird in den Präsidentschaften Behar, Benares, den westlich und südlich gelegenen Gegenden unter Kontrolle der englischen Regierung und im geringeren Umfange in Nepal und Assam Opium in grosser Menge gewonnen. Man kultivirt dieselbe Form wie in Kleinasien

das gewonnene Opium von vortrefflicher Güte ist, so stellt sich die Gewinnung doch zu hoch (vergl. S. 516).

Beschreibung. Das allein officinelle kleinasiatische Opium bildet die schon erwähnten, etwas flachgedrückten Brote, die in Mohnblätter gehüllt sind und denen meist noch Rumexfrüchte anhaften. Im Innern sind die Brote braun, nicht gleichmässig, streifig, lassen hier die Körner erkennen. Frisch sind sie oft noch weich, knetbar und dann im Innern heller. Der Geschmack ist bitter, der Geruch stark narkotisch und sehr charakteristisch. Von Wichtigkeit ist die mikroskopische Prüfung: Man extrahirt eine geringe Menge Opium mit Wasser und prüft den Rückstand in Chloralhydratlösung. In kleinasiatischem Opium fallen stets Reste der Epidermis der Fruchtwand auf (vergl. oben), die sie besteht aus polyedrischen, zuweilen etwas rundlichen Zellen mit dicken Wänden (Fig. 59), die nach Mörx von älteren Kapseln flache Tüpfel erkennen lassen. Zwischen den Zellen zahlreiche fast runde Spaltöffnungen. Ferner fallen zahllose kleine Tröpfchen auf, die deutlich Molekularbewegung zeigen und strukturlose Reste. Stärkemehl darf das kleinasiatische Opium nicht enthalten (vergl. unten). Im gepulverten Opium kommen dazu noch die freilich quantitativ sehr zurücktretenden Reste der Mohnblätter, in die das Opium eingehüllt war und die vor dem Pulvern nicht entfernt werden, wogegen freilich die stärkeren Rippen meist zurückbleiben. Die obere Epidermis des Mohnblattes besteht aus dünnwandigen, polygonalen Zellen, die der unteren Epidermis haben etwas gebogene Wände und längliche Spaltöffnungen (Fig. 58).

Wasser löst 51,2–73,5 Proc.

Bestandtheile. Die wichtigsten Bestandtheile des Opiums sind eine Anzahl von Alkaloiden, nämlich nach Pictet:

1) Gruppe des Morphina. Stark giftige Basen, die einen Oxazirring enthalten:

Morphin $C_{17}H_{19}NO(OH)$,
Codein $C_{17}H_{19}NO(OH)(OCH_3)$

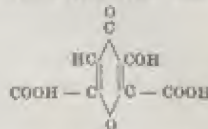
Pseudomorphin $(C_{17}H_{19}NO(OH))_2$,
Thebain $C_{17}H_{19}NO(OCH_3)_2$

2) Gruppe des Papaverina, von geringerer physiologischer Wirkung, die, so weit sie erforscht sind, Isochininolinderivate sind:

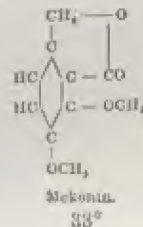
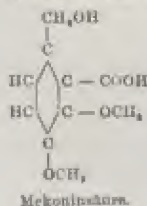
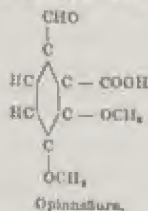
Papaverin $C_{16}H_{19}N(OCH_3)_4$,
Codamin $C_{16}H_{19}NO(OH)(OCH_3)_2$,
Laudamin $C_{17}H_{19}N(OH)(OCH_3)_2$,
Laudanidin $C_{17}H_{19}N(OH)(OCH_3)_3$,
Laudanosin $C_{17}H_{19}N(OCH_3)_4$,
Tritopin $(C_{17}H_{19}NO)_2O$,
Mekonidin $C_{17}H_{19}NO_4$,
Lanthopin $C_{18}H_{21}NO_4$,
Protopin $C_{20}H_{25}NO_3$

Cryptopin $C_{19}H_{21}NO_3(OCH_3)_2$,
Papaveramin $C_{21}H_{27}NO_6$,
Narkotin $C_{19}H_{21}NO_4(OCH_3)_2$,
Gnoskopin $C_{22}H_{27}NO_5$,
Oxynarkotin $C_{22}H_{27}NO_5(OCH_3)_2$,
Narceta $C_{20}H_{25}NO_5(OCH_3)_2$,
Hydrocotarnin $C_{17}H_{19}NO_4(OCH_3)_2$,
Xanthalin $C_{17}H_{19}N_3O_6$

Ausserdem enthält das Opium von charakteristischen Bestandtheilen: Mekonsäure $C_8H_6O_7$, an die die Alkaloide theilweise gebunden sind. Sie ist Oxydikarbonpyrronsäure



und der im Schöllkraut vorkommenden Chelidonsäure (Dikarbonpyrronsäure) nahe verwandt. Ferner Mekonin $C_{10}H_{10}O_6$, ein Reduktionsprodukt der Opiansäure, deren Alkohol die Mekoninsäure und deren Laktone das Mekonin ist:



Mekonin findet sich auch in Rhizoma Hydrastis. Endlich enthält das Opium: Schwefelsäure, Milchsäure, ebenfalls an Alkaloide gebunden, Ammoniumsake, Schleim, Pectinstoffe, Eiweiss, Kautschuk, Wachs, Farbstoffe, Riechstoff, der noch völlig unbekannt ist. Asche bis 6 Proc., Wassergehalt 9—17 Proc.

Der durchschnittliche Gehalt an wichtigeren Bestandtheilen ist nach PICTET folgender: Morphin 9 Proc., Narkotin 5 Proc., Papaverin 0,8 Proc., Thebain 0,4 Proc., Codein 0,3 Proc., Narcein 0,2 Proc., Cryptein 0,08 Proc., Pseudomorphin 0,02 Proc., Laudanin 0,01 Proc., Lanthopin 0,006 Proc., Protopin 0,003 Proc., Codamin 0,002 Proc., Tritopin 0,0015 Proc., Laudanosin 0,0008 Proc., Mekonsäure 4 Proc., Milchsäure 1,2 Proc., Mekonin 0,3 Proc.

Der Gehalt an Morphin beträgt beim kleinasiatischen Opium nach zahlreichen Untersuchungen von E. DIETZSCH in unverdächtigem Material 1,68—16,61 Proc., der an Narkotin 1,56—12,56 Proc. Die Ansicht, dass der Narkotiningehalt ungefähr $\frac{1}{4}$ von dem an Morphin beträgt, findet keine Bestätigung, es besteht kein bestimmtes Verhältniss zwischen beiden, der Gehalt an Narkotin kann sogar höher wie der an Morphin sein. Bulgarisches enthält 6,6—20,75 Proc. Morphin. Griechisches 13,17 Proc. Morphin, 1,81 Proc. Narkotin und andere Alkaloide. Persisches enthält nach E. DIETZSCH 0,15—9,97 Proc. Morphin, 0,61—6,86 Proc. Narkotin, nach anderen Analysen bis 15 Proc. Morphin. Indisches nach E. DIETZSCH 2,77—3,80 Proc. Morphin, 3,33—4,23 Proc. Narkotin, nach anderen Analysen 2,98—7,75 Proc. Morphin, 3,4—7,1 Proc. Narkotin. Chinesisches rohes Opium 4,32—11,27 Proc. Morphin, 1,97—6,61 Proc. Narkotin. Chinesisches Rauchopium (Cbaudoe) nach DIETZSCH 0,45 Proc. Morphin, 3,61 Proc. Narkotin, nach anderen Angaben 6,2—8,97 Proc. Morphin. Afrikanisches von Akmin 7,24 Proc., von Assiout 0,26 Proc. Morphin. Amerikanisches 15,25 Proc. Morphin. Australisches 9,8—11,5 Proc. Morphin, 6,48 Proc. Narkotin. Japanisches 0,713 bis 12,942 Proc. Morphin, 7,249—11,052 Proc. Narkotin.

Bei den in Deutschland (Württemberg, Schlesien) und in Oesterreich (Böhmen) angestellten Versuchen zur Gewinnung von Opium hat man überall ein sehr morphinreiches Produkt erzielt (Württemberg 8,73—22,33 Proc. Morphin, schlesisches 16,95 Proc. Morphin, 3,02 Proc. Narkotin, böhmisches 12,72 Proc. Morphin, 8,46 Proc. Narkotin), hat aber die Versuche überall wieder aufgegeben, da die hohen Arbeitslöhne (Anschnitten der Kapseln, Abkratzen des Opiums) die Arbeit nicht lohnend erscheinen liessen.

Verfälschungen und Prüfung. Als Verfälschungen wurden beobachtet: Bleikugeln, Schrotkörner etc., die man zur Vermehrung des Gewichtes in die Brote hineinknetet; sie sind beim Aufschlagen und sonst Zerkleinern der Brote unschwer aufzufinden. Dasselbe gilt für kleine Steine. Sand, Thon, Gips, Kalk, Bleiglätte, Bolus werden durch die Aschenbestimmung und ev. weitere Untersuchung gefunden, kommen auch wohl selten vor, seit der Opiumhandel seitens der türkischen Behörde kontrollirt wird. Ferner werden Harz, Wachs, Lakritzaussaft etc. angeführt. — Vielfach werden solche Verfälschungen beim Umformen der Opiumbrote hineingebracht, es sind solche Brote, die im Innern Stücke der Mohablätter und Rumezfrüchte erkennen lassen, stets verdächtig. — Sehr häufig soll neuerdings eine Verfälschung mit Stärkemehl vorkommen, sodass zeitweise ein kleinasiatisches Opium, das keine Stärke enthält, gar nicht zu haben war. Diese Vermengung wird vorgenommen und zwar meist schon im Produktionslande, um ein besonders morphinreiches Opium auf den von den Arzneibüchern zugelassenen Minimalgehalt herabzudrücken (die dänische Pharmakopöa schreibt dieses Verdünnen des Opiums, das aber vorher kein Stärkemehl enthalten soll, mit Stärke ausdrücklich vor). Genau genommen würde gegen diese Verdünnung mit einem so indifferenten Stoff wie Stärke kaum etwas einzuwenden sein, wenn nicht dadurch der Verdacht hervorgerufen würde auf andere, vielleicht weniger unschuldige Manipulationen. Zum Nachweis der Stärke kann man ein kleines Quantum, das an verschiedenen Stellen eines Brotes entnommen ist, auf dem Objektträger in einem Tropfen Wasser zerfallen lassen und unter dem Mikroskop untersuchen. Will man die etwa aufgefundenen Körnchen durch die Jodreaktion als Stärke rekonosciren, so muss man eine kleine Menge Opium auf dem Filter mit Wasser erschöpfen und den Rückstand mikroskopisch prüfen, da andernfalls die durch die Alkaloide verursachte starke Fällung mit Jod die Beobachtung ausserordentlich erschwert. Germ. IV. gestattet zum Verdünnen eines morphinreichen Opiums auf den vorgeschriebenen Gehalt nur ein morphinärmeres Opium zu verwenden. Da das für den Apotheker, der vielleicht nur einen geringen Bedarf hat, mit Schwierig-

keit verknüpft ist, wird er vermutlich es vorziehen, gepulvertes Opium vom vorgeschriebenen Gehalt aus einer zuverlässigen Handlung zu kaufen, aber selbstredend auch bei diesem die eingehende Untersuchung nicht unterlassen.

Die weitere Prüfung kann man zweckmässig folgendermassen gestalten:

a) Aus den zu untersuchenden Opiumkuchen nimmt man aus der Mitte je einige etwa 1,5 mm dicke Schnitte, knetet sie durcheinander und wägt sie. Dann zerzupft man die Hälfte zu dünnen Flocken und trocknet sie in einer flachen Schale im Trockenschrank und zuletzt im Wasserbade soweit, bis sich die erkaltete Masse zu einem Pulver zerreiben lässt und wägt. Die Differenz mit der ersten Wägung ist der Wassergehalt. Derselbe geht bei gutem Smyrna-Opium über 18 Proc. nicht hinaus. Frisch getrocknetes und gepulvertes Opium enthält 3,5 Proc., zieht aber bald aus der Luft weitere Feuchtigkeit an bis zum Gesamtgehalt von 8 Proc. (Germ. Helv. 8 Proc., Gall. 8—10 Proc.)

b) Zu 25 ccm kochendem destillirtem Wasser giebt man 2 g des kleingeschnittenen oder gepulverten Opium von a, lässt unter Umrühren noch einmal aufkochen und stellt es zum Erkalten bei Seite. Die bräunlich gelbe, trübe Flüssigkeit (A), die über dem Ungelösten steht, ist zwar schleimig, aber nicht dickschleimig, noch weniger gelatinirend, was auf Stärke, Mehl, Salep, Tragacanth, Gummi würde schliessen lassen. Verdünnt man nun die kalte Flüssigkeit mit dem 4fachen Volumen Wasser und gießt durch ein tarirtes Filter, so erhält man ein Filtrat (B) von der Durchsichtigkeit und Farbe des Weissweines. Eine dunklere oder braune Färbung würde auf fremde Extrakte hindeuten. Das Filtrat reagirt sauer; ist es neutral oder alkalisch, so kann man eine Beimischung basischer Substanzen (Kalkerde, Kreide, kalkhaltigen Thon, Bleioxyd) voraussetzen. Dampft man 40 ccm des Filtrates B auf $\frac{1}{10}$ ein und vermischt mit 10 ccm 90proc. Weingeist, so darf weder so gleich noch eine Stunde später eine deutliche Fällung entstehen (Gummi, Dextrin und in weingeistigen Flüssigkeiten unlösliche Salze), vermischt man einen anderen Theil des Filtrates B mit Kaliumferrocyanidlösung, so darf keine Fällung noch Farbenveränderung eintreten (Metallsalze).

c) Der bei der vorstehenden Prüfung ungelöst gebliebene Theil des ausgetrockneten Opium wird im Filter gut ausgewaschen, getrocknet und gewogen. Er darf höchstens 0,9 g, also kaum die Hälfte, betragen. Von gutem, trockenem Opium beträgt er höchstens 40 Proc. (Gall. 50 Proc., Helv. 55 Proc.).

d) Trockenes Opiumpulver (1 g) wird in einem Porcellantiegel eingeschert. Die Asche darf nicht mehr als 0,06 g betragen. Normales Opium giebt gewöhnlich nicht mehr wie 4,5 Proc. Nach Helv. soll die Asche mit HCl nicht aufbrausen, also keine Carbonate enthalten. Obschon organische Säuren beim Veraschen als Carbonate hinterbleiben, so werden beim Opium keine gefunden, weil die Basen zum Theil an starke Mineralsäuren gebunden sind, auch keine Alkalien vorhanden sind, um etwa entstehende Kohlensture zu binden.

e) In zwei enge Probirrohre giebt man je eine Messerspitze von dem getrockneten Opium und übergiesst dieses in dem einen Probirzylinder mit 4—5 ccm Chloroform, in dem andern mit ebensoviel Schwefelkohlenstoff. In der Ruhe sammelt sich das Opium grossentheils an der Oberfläche des Chloroforms, im Schwefelkohlenstoff sinkt es aber unter; die Flüssigkeiten sind nach dem Umschütteln nur unbedeutend gefärbt.

f) Giebt man zum Chloroform ca. 5 Tropfen Jodwasser, schüttelt um und stellt bei Seite, so steigt das Opium an die Oberfläche, und am Grunde des Chloroforms sammeln sich etwa beigemengte Mineralsubstanzen, Sand, auch Stärkemehl, violett gefärbt. Giebt man zum Schwefelkohlenstoff 3—4 Tropfen Ammoniakflüssigkeit und schüttelt um, so entsteht eine gelbbraunliche milchige Mischung, welche in der Ruhe braune Opiumsubstanz absetzt, aber noch längere Zeit milchig bleibt.

g) Mikroskopische Prüfung vergl. oben.

h) Feststellung des Morphingehaltes. Von den zahlreichen ausgearbeiteten Methoden entspricht die HÄRZENRUCKER'SCHE Methode mit wenigen Abänderungen, die besonders von Loor vorgeschlagen sind, am besten allen Anforderungen, weshalb wir nur diese und zwar im wesentlichen in der Fassung der Germ. IV anführen: In einem Mörser mit Ausguss reibt man 6 g mittelfeines Opiumpulver mit 6 g Wasser aus, verdünnt allmählich durch weiteren Wasserzusatz und spült die Mischung in ein gewogenes, trockenes Kölbchen und bringt sie mit Wasser auf das Gewicht von 54 g. Man lässt das Kölbchen lose verstopft unter häufigem Umschütteln eine Stunde stehen, presst die Flüssigkeit durch ein trockenes Stück Leinwand und filtrirt von der Flüssigkeit 42 g durch ein trockenes Filter von 10 cm Durchmesser in ein trockenes Kölbchen, fügt zu diesem Filtrat 2 g einer Lösung von Natriumallylat (1:1) und schüttelt kräftig um.

Durch das Anreiben mit Wasser, Schütteln etc. ist erfahrungsgemäss das Morphin in Lösung gegangen, ausserdem aber auch weitere Alkaloide, darunter Narkotin und andere wasserlösliche Bestandtheile. Der Zusatz von Natriumallylat hat den Zweck, schmierige Bestandtheile unlöslich abzuschneiden, wobei ein Theil des Narkotin mitgenommen werden soll. Das nach dieser Methode schliesslich gewonnene Morphin ist reiner als

das ohne diesen Zusatz erhaltene, ausserdem sollen die schmierigen Stoffe die Abscheidung desselben erschweren. Man kann das Natriumsalicylat auch dem mit Wasser zerriebenen Opium direkt zusetzen, wodurch die Löslichkeit des Morphins befördert werden soll.

Hierauf filtrirt man 36 g der geklärten Flüssigkeit durch ein trockenes Faltenfilter von 10 cm Durchmesser in ein trockenes, gewogenes Kolbchen (die 36 g entsprechen, wenn man annimmt, dass sich 60 Proc. vom Opium in Wasser gelöst haben, 4 g Opium), mischt das Filtrat unter Umschwenken (nicht Schütteln!) mit 10 g Aether und fügt noch 5 g einer Mischung von 17 g Ammoniakflüssigkeit und 83 g Wasser hinzu, worauf man wieder umschwenkt. Alsdann verschliesst man das Kolbchen, schüttelt den Inhalt 10 Minuten lang kräftig um und lässt ihn 24 Stunden stehen.

Der Zusatz von Ammoniak hat den Zweck, die Alkaloide, die (mit Ausnahme des Narkotins) in der Droge sich in der Form von Salzen finden, in Freiheit zu setzen, wobei das Narkotin, so weit dasselbe nicht schon vom Natriumsalicylat beseitigt ist, sich im Aether löst, wogegen das Morphin sich nun ausscheidet. Man beobachtet schon nach einigen Stunden, dass sich an der Grenze der ätherischen und wässrigen Schicht Krystalle von Morphin abgeschieden haben.

Dann bringt man zunächst die Aetherschicht auf ein glattes, vorher mit Aether genässtes Filter von 8 cm Durchmesser, giebt auf die im Kolben zurückgebliebene wässrige Lösung noch einmal 10 g Aether (um letzte Reste des Narkotins in Lösung zu bringen), bewegt die Flüssigkeit einige Augenblicke hin und her und giesst den Aether wieder durch das Filter ab. Nachdem man den Aether aus dem Filter hat verdunsten lassen, giesst man auch die wässrige Flüssigkeit aus dem Kolben, ohne auf die im Kolben zurückbleibenden Krystalle Rücksicht zu nehmen, durch das Filter, spült den Kolben noch dreimal mit je 5 g mit Aether gesättigtem Wasser nach, die man ebenfalls durch das Filter giesst. Nachdem das Kolbchen gut ausgetropft und das Filter vollständig leergelaufen ist, trocknet man Kolbchen und Filter mit den Krystallen von Morphin eine Stunde bei 100° C. Nach dieser Zeit löst man die im Filter befindlichen Morphinkrystalle mit einer Federfahne resp. Messer los, bringt sie in das Kolbchen und wägt dieses. Das Mehrgewicht des Kolbens ist das Morphin aus 4 g Opium.

Nach dieser Methode wird das gesamte Morphin zur Wägung gebracht mit Ausnahme von etwa 0,5 Proc., die in den Laugen bleiben und ev. mit Essigäther ausgeschüttelt werden können. — Die abgeschiedenen Krystalle sind, richtiges Arbeiten vorausgesetzt, schwach gelblich gefärbt und bestehen aus Morphinhydrat $C_{17}H_{19}NO_3 \cdot H_2O$. Durch das Trocknen bei 100° C. gehen sie in wasserfreies Morphin $C_{17}H_{19}NO_3$ über.

Germ. lässt das Morphin nicht wägen, sondern titrieren:

Zu diesem Zweck werden die getrockneten Krystalle in 25 cem $\frac{1}{10}$ -Normalsalzsäure gelöst, die Lösung in einen Kolben von 100 cem gegeben, Filter und Kolbchen sorgfältig mit Wasser nachgewaschen und die Lösung schliesslich auf 100 cem verdünnt. Von dieser Lösung giebt man 50 cem (gleich dem Morphin aus 2 g Opium) in eine etwa 200 cem fassende Flasche von weissem Glase, fügt 50 cem Wasser hinzu und soviel Aether, dass die obenauf schwimmende Schicht derselben etwa 1 cm misst. Nach Zusatz von 5 Tropfen Jodeosinlösung (1:500 Alkohol) lässt man soviel $\frac{1}{10}$ -Normal-Kalilauge zufließen, nach jedem Zusatz die Mischung kräftig schüttelnd, bis die untere wässrige Schicht eine blaurothe Farbe angenommen hat. — Jeder Kubikcentimeter der verbrauchten $\frac{1}{10}$ -Normal-Salzsäure = 0,5303 g Morphin. Das Resultat ist dann mit 50 zu multipliciren, um den Procentgehalt des Opiums zu ermitteln. Man ermittelt so den Gehalt an Morphinhydrat $C_{17}H_{19}NO_3 \cdot H_2O$ (Mol. Gew. 303) und das Resultat wird deshalb mit dem der Wägung, bei der wasserfreies Morphin $C_{17}H_{19}NO_3$ (Mol. Gew. 285) vorliegt, nicht genau übereinstimmen. Will man letzteres ausrechnen, so ist 0,0285 in Rechnung zu setzen.

Ueber den Nachweis, dass das abgeschiedene Alkaloid Morphin ist, vergl. Morphin S. 397.

Um zu starkes Opium auf den vorgeschriebenen Gehalt zu bringen, lässt Germ. IV. mit einem alkaloidärmeren mischen, ebenso Brit., die aber zu diesem Zweck auch die Verwendung von Milchsücker gestattet.

Um in reinem Opium die Gesamtmenge der Alkaloide zu bestimmen, kann man nach N. Sinos folgendermassen verfahren: Das gepulverte Opium wird mit 1 proc. Weinsäure erschöpft, der Auszug eingedampft, der Rückstand mit Alkohol aufgenommen, die Lösung filtrirt, wieder eingedampft, der Rückstand wieder mit Wasser aufgenommen und filtrirt. — Das Filtrat wird mit Natronlauge alkalisch gemacht und mit Isobutylalkohol heiss ausgeschüttelt, bis derselbe alles Alkaloid aufgenommen hat (Probe mit Mayer's Reagenz). Die vereinigten Ausschüttelungen, die alle Alkaloide enthalten, werden erst zur Trockne verdampft und ihnen die Alkaloide wieder mit 1 proc. Weinsäure ent-

zogen. Diese Lösung ist gewöhnlich nur gelblich; sie wird filtrirt, mit Natronlauge alkalisch gemacht und mit Aether ausgeschüttelt. Der Aether nimmt eine Anzahl kleiner Alkaloide und Narkotin auf. Dann wird aus der wässerigen Flüssigkeit der Aether verdunstet, angesäuert, mit Ammoniak alkalisch gemacht und mit Essigäther ausgeschüttelt, der im wesentlichen Morphin aufnimmt. Dann verjagt man aus der wässerigen Lösung den Essigäther, säuert an, macht mit Natronlauge alkalisch und schüttelt mit Isobutylalkohol aus, der den Rest des Morphins und das Narcein aufnimmt. Die drei Ansätze hinterlassen nach dem Verdunsten die Alkaloide krystallinisch und nur gelblich, aber mit dem betr. Alkali verunreinigt. Man trocknet vollkommen aus, extrahirt mit dem betr. Lösungsmittel (Aether, Essigäther, Isobutylalkohol), verdunstet, trocknet und wägt.

Zum gerichtlichen Nachweis des Opiums genügt der Nachweis des Morphins nicht, sondern man muss ausserdem noch 1 oder 2 Alkaloide (Narkotin, Codein, Narcein) und unter allen Umständen die Mekonsäure nachweisen: Man kann zum Nachweise der Narkotin in folgender Weise nach: Wenn man die Lösung des Alkaloids in verdünnter Schwefelsäure (1:5) vorsichtig über einem kleinen Flämmchen verdunstet, so tritt Rothfärbung ein. Fügt man nach dem Erkalten eine Spur Natriumnitrit zu, so färbt sich die Masse violett, fügt man an dessen Stelle alkoholische Kalilauge hinzu, so tritt Orangefärbung ein. Froben's Reagens löst Narkotin mit grüner Farbe. Codein vergl. Bd. I, S. 594. Morphin weist man in der zweiten Gruppe nach, concentrirte Schwefelsäure löst mit graubrauner Farbe, die beim Erwärmen sogleich, sonst nach mehreren Stunden in Blutroth übergeht. Beim Eindampfen mit verdünnter Schwefelsäure verhält es sich wie Narkotin. Jodwasser färbt festes Narcein blau, Gegenwart von Morphin beeinträchtigt die Reaktion oder verhindert sie.

Zum Nachweis von Mekonsäure fertigt man aus dem Untersuchungsobjekt einen schwach salzsauren Anzug, dampft ein, nimmt den Rückstand mit Wasser auf und kocht die filtrirte Lösung mit Magnesiumoxyd im Ueberschuss, worauf man wieder filtrirt. Im Filtrat weist man dann das Magnesiummekonat nach durch Ansäuern mit Salzsäure und Zusatz von Eisenchlorid, worauf eine dunkel- bis blutrothe Färbung entsteht, die beim Erwärmen mit Salzsäure bleibt (Unterschied von Essigsäure), auch von Goldchlorid nicht verändert wird (Unterschied von Rhodanverbindungen); Zinnchlorür zerstört die rothe Färbung, ein wenig Kaliumnitrit ruft sie wieder hervor.

Wenn es wegen Mangel an Material nothwendig ist, Mekonsäure und Alkaloide in derselben Menge Untersuchungsmaterial nachzuweisen, kann man die oben bei der Abscheidung der Gesamtalkaloide beschriebene, mit Alkohol gereinigte, saure wässrige Lösung, hervor man sie mit Natronlauge alkalisch macht, zweimal mit Benzol ausschütteln, der das Mekonin aufnimmt, welches beim Verdunsten des Benzols gewöhnlich krystallinisch zurückbleibt; es liefert mit concentrirter Schwefelsäure eine grüne Färbung, die im Laufe von 24–48 Stunden in Roth übergeht. Die mit Benzol ausgeschüttelte, saure Lösung wird dann weiter einmal mit Amylalkohol ausgeschüttelt, dessen Verdunstungsrückstand man dann mit salzsaurem Wasser aufnimmt und wie oben auf Mekonsäure prüft. Dann macht man mit Natronlauge alkalisch und schüttelt mit Isobutylalkohol aus. Vergl. oben.

Einkauf und Aufbewahrung. Nach dem Wortlaut der betreffenden Arzneibücher ist allein das kleinasiatische Opium für pharmaceutische Zwecke zu verwenden. In ihren Anforderungen zeigen sie indessen kleine Abweichungen von einander.

Geru. fordert im Pulver, das nicht mehr als 8 Proc. Wasser enthalten darf, einen Morphingehalt von 10–12 Proc.

Austr. einen Gehalt von wenigstens 10 Proc. Morphin in dem bei höchstens 60° C. getrockneten Opium.

Helv. schliesst jedes Opium vom Gebrauche aus, das, bei 50–60° C. getrocknet, weniger als 10 und mehr als 12 Proc. Morphin ergibt.

Brit. verlangt wenigstens 9 $\frac{1}{4}$ und höchstens 10 Proc. Morphin in dem bei 100° C. völlig ausgetrockneten Opium; ein stärkeres soll mittels Milchzucker oder einer schwächeren Opiumsorte entsprechend verdünnt werden. Zur Bereitung des Extractes und der Tinktur darf ein wenigstens 7 $\frac{1}{2}$ Proc. Opium Verwendung finden.

U-St. schreibt für das frische, ungetrocknete Opium einen Gehalt von wenigstens 9 Proc. Morphin vor, für Opiumpulver 13–15 Proc.

Gall. 10–12 Proc. Morphin in dem bei 100° C. getrockneten Opium. — Der Morphingehalt kann also von 7,5 (Brit.) bis 15,0 Proc. (U-St.) schwanken.

Den Feuchtigkeitsgehalt begrenzt Helv. auf 8, Gall. auf 8–10 Proc.

Mit Rücksicht auf Missernten, Epidemien und Kriegsfälle, die nicht allein den Preis des Opiums plötzlich in die Höhe schnellen lassen, sondern auch einen völligen Opiummangel herbeiführen können, sollte der Apotheker seinen Opiumvorrath so bemessen, dass der durchschnittliche Bedarf für zwei Jahre gedeckt ist. Mancher kauft nach alter Gewohnheit die ganzen Kuchen, obwohl der ungenügende Schutz gegen Verfälschungen, ihr schwankender Feuchtigkeitsgehalt, der Verlust durch Eintrocknen während der Lagerung und späterhin beim Pulvern, wodurch eine genaue Preisberechnung dieser theuren Droge sehr erschwert wird, es Jedem nahelegen, dem fertigen Pulver den Vorzug zu geben, das jenen Veränderungen nicht mehr unterworfen ist und sich in kurzer Zeit auf seine vorchriftsmässige Beschaffenheit und auf seinen Gehalt, d. h. auf seinen wahren Werth untersuchen lässt. Das Vorräthighalten der ganzen Opiumkuchen ist überdies nicht mehr gesetzlich vorgeschrieben. Kauft man das Opium in dieser Form, so hat man die einzelnen Brote zu durchschneiden, dünne Querscheiben zu entnehmen, zu einer Durchschnittsprüfung zu vereinigen und diese zu prüfen (vergl. oben). Datum und Ergebniss der Untersuchung vermerkt man auf Zetteln und klebt sie auf die Kuchen, oder man versieht das Standgefäss mit einem entsprechenden Vermerk. Als Vorrathsgefässe wählt man Holzkästen, Porcellankruken oder Hafengläser nur dann, wenn die Opiumkuchen durchaus trocken sind; im andern Falle schimmeln sie leicht und verlieren dann an Gehalt. Trocken aufbewahrt hält sich Opium mehrere Jahre unverändert.

Opium und seine Zubereitungen gehören zu den vorsichtig aufzubewahrenden Arzneimitteln.

† **Opium pulveratum.** Man zerschnoidet die Opiumkuchen in möglichst dünne Scheiben, trocknet sie, auf Pergamentpapier auf Hüden ausgebreitet, bei 40° C. (Gall.) bis höchstens 60° C. (Austr., Germ., Helv.) oder 85° C. (U-St.), bis sie sich leicht zerreiben lassen, und verwandelt sie durch Stossen in feines (VL Germ. Helv., 100 Gall., 80 U-St.) Pulver für Rezepturzwecke, sowie in ein mittelfeines für Auszüge und bewahrt es in dichtverschlossenen, gelben Hafengläsern vorsichtig auf. Ein Pulver von besonders kräftigem Geruch gewinnt man aus einem bei gewöhnlicher Temperatur über Aetzkalk getrockneten Opium.

In Apotheken, in denen das Pulvern des Opiums öfter vorgenommen wird, hält man dafür eigene, vorchriftsmässig bezeichnete Siebe.

Wenn einige Arzneibücher einen Mindestgehalt des Opiumpulvers an Morphin festsetzen, ohne anzugeben, was mit einem morphinreicheren geschehen soll, so ist man bei diesem stark wirkenden Mittel nicht nur berechtigt, sondern sogar verpflichtet, durch Mischen mit einem morphinärmeren Opium von bekanntem Gehalt ein Pulver von dem vorgeschriebenen Gehalt herzustellen (Germ., Brit.). Dagegen sind fremde Zusätze, besonders Stärke, nach Austr. nicht gestattet, wohl aber ein Verdünnen mit Milchsucker nach Brit. zulässig. (Vergl. S. 516.)

Wirkung und Anwendung. Opium ist Hypnoticum, Sedativum und Anodynum. Die Wirkung ist zunächst erregend, dann beruhigend, schmerzstillend, schlafmachend, die Absonderungen verringern, endlich giftig-narkotisch. Grosse und kleine Gaben haben oft eine entgegengesetzte Wirkung; so erfolgt nach kleinen Gaben eine Vermehrung, nach grösseren eine Verminderung des Pulses. Seine Wirkung setzt sich zusammen aus der Wirkung der in ihm enthaltenen Alkaloide. Da von diesen das Morphin bei weitem überwiegt, so ist die Wirkung im wesentlichen mit der des Morphins identisch, doch wird es von manchen Personen besser vertragen, als Morphin; auch ist seine Wirkung auf den Darm stärker.

Man benutzt es in Form von Pulvern, Pillen, Tabletten oder Gallertkapseln, Suppositorien, am häufigsten aber in Form der verschiedenen Opiumtinkturen; in der Augenheilkunde als Extrakt in Lamellenform (Band I, S. 1202). Opiumhaltige, abgetheilte Pulver giebt man in Wachkapseln ab.

Grösste Einzelgabe 0,15 g, grösste Tagesgabe 0,5 g			
Für Kinder unter 2 Jahren	"	0,005	" 0,01–0,02
" " von " "	"	0,15 n	" 0,5 n (Bismut).
		20	20

Für Thiere: Pferden 5,0–20,0 g; Rindern 10,0–25,0 g; Schafen und Ziegen 1,0 bis 3,0 g; Hunden 0,1–0,5 g; Katzen 0,05–0,2 g (Fisat).

Opium und opiumhaltige Mittel sind dem freien Verkehr entzogen und dürfen zum innerlichen Gebrauch nur gegen Verordnung eines Arztes oder Thierarztes verabfolgt werden. Man beachte das bei Abgabe sogen. Cholera Tropfen oder Cholera Schnipps im Handverkauf.

† **Opium deodoratum s. denarcotisatum.** Deodorized Opium (U-St.). 100 g Opiumpulver von 13–15 Proc. Morphingehalt behandelt man in einem verschlossenen Gefäss mit 1400 ccm Aether (spec. Gew. 0,725), und zwar zunächst 24 Stunden mit 700 ccm,

dann 12 Stunden mit 350 ccm, zuletzt 2 Stunden mit 350 ccm; man giesst die ätherischen Lösungen möglichst klar ab, sammelt den Rückstand in einer gewogenen Schale, trocknet zunächst bei gelinder Wärme, dann bei höchstens 85° C. und bringt durch Zusatz von g. v. Milchsucker auf 100 g. (Das Extrahiren mit Aether bezweckt die Entfernung des Narkotins und des Riechstoffs.)

† **Opium tostum.** Geröstetes Opium. Chandoe ist das in China nach einem complicirten Röstprocess, verbunden mit wiederholtem Lösen und Eindampfen, hergestellte Rauchopium. Es wird durch das Rösten und durch Pilze, die sich in den sirupösen Lösungen ansiedeln (*Aspergillus niger*), scheinend eine Verminderung der Alkaloide (Narkotin) und wohl anderer beim Rauchen unangenehm wirkender Stoffe bewirkt.

Aqua Opii (Ergänzb.). **Opiumwasser.** 1 Th. mittelfein gepulvertes Opium, 10 Th. gewöhnliches Wasser; man destillirt 5 Th. ab. Klare, nach Opium riechende Flüssigkeit, die man in gelben, ganz gefüllten, kleineren Flaschen kühl aufbewahrt. Das nur selten zu Augenwässern benutzte Destillat verdirbt leicht.

† **Extractum Opii.** **Extractum Opii aquosum.** **Extractum thebaicum.** **Opium depuratum.** — **Opiumextrakt.** — **Extrait d'opium.** **Extrait thébaïque.** — **Extract of Opium.**

Germ., Helv.: 2 Th. mittelfein gepulvertes Opium zieht man je 24 Stunden mit 10 Th., dann mit 5 Th. Wasser bei 15–20° C. aus und dampft die filtrirten Pressflüssigkeiten zur Trockne ein. Ausbeute 45–53 Proc. Soll nach Germ. wenigstens 17, nach Helv. 18–20 Proc. Morphin enthalten.

Austr.: 1 Th. Opiumpulver zieht man 48 Stunden mit 8 Th., dann 24 Stunden mit 4 Th. Wasser aus, sonst ebenso. Die Ausbeute soll wenigstens 50 Proc. Extrakt mit mindestens 17 Proc. Morphin betragen.

Brit.: 1000 g Opium in Scheiben werden dreimal je 24 Stunden mit je 2,5 Liter destillirtem Wasser ausgezogen und auf etwa 500 g eingedampft. Soll 20 Proc. Morphin enthalten und nöthigenfalls durch Mischen stärkerer und schwächerer Extrakte oder durch Zusatz von Wasser oder Milchsucker auf richtige Stärke und Konsistenz, welche letztere aber nicht vorgeschrieben ist, gebracht werden.

U-St.: 100 g Opiumpulver werden mit 1000 ccm Wasser angerieben; nach 12 Stunden filtrirt man durch ein Doppelfilter, wäscht dessen Inhalt bis zur Farblosigkeit des Filtrats, dampft die Auszüge auf 200 g ein, bestimmt deren Morphingehalt und Trockenrückstand und stellt durch Zusatz von g. v. Milchsucker und Eindampfen ein trockenes Extrakt von 18 Proc. Morphingehalt her.

Gall.: 1 Th. Opium in dünne Scheiben zieht man 24 Stunden mit 8 Th., dann 12 Stunden mit 4 Th. kaltem Wasser aus; die Pressflüssigkeiten werden filtrirt und zu einem weichen Extrakt eingedampft. 1 Th. desselben löst man in 10 Th. kaltem Wasser, filtrirt und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

E. Durrant empfiehlt, frisches, in dünne Scheiben geschnittenes Opium nach Vorschrift der Germ. zu behandeln; dasselbe muss dann, sobald es genügend erweicht ist, durch kräftiges Röhren zu einer gleichmässigen Masse vertheilt werden. — Opiumextrakt ist rothbraun, in Wasser trübe löslich.

Bei Darstellung dieses Extrakts sind die vorgeschriebenen Mengenverhältnisse, Zeit- und Temperaturangaben aufs genaueste inne zu halten! Die Auszüge müssen ohne Verzug weiter verarbeitet und das Eindampfen nur soweit fortgesetzt werden, bis die Masse sich zu Bändern ausziehen lässt, die man alsdann im Kaltrockenschrank völlig austrocknet. Opiumextrakt zieht begierig Feuchtigkeit aus der Luft an, fliesst zusammen, und seine Entnahme ist dann eine stets Gefahr für die Vorrathsgefässe; man bewahrt es deshalb am zweckmässigsten in groben Stücken in kleineren, dicht verschlossenen Flaschen auf, die man in den Kaltrockenschrank oder in eine Pulverflasche, wie Fig. 182, Bd. 1, stellt. — Opiumextrakt hat seinen Platz unter den starkwirkenden Arzneistoffen.

Zur Bestimmung des Morphingehaltes löst man nach Germ. 3 g Opiumextrakt in 40 g Wasser, versetzt die Lösung mit 2 g Natriumallylsalzlösung (1 = 2) und filtrirt nach kräftigem Umschütteln 30 g (= 2 g Opiumextrakt) durch ein trockenes Faltenfilter von 10 cm Durchmesser in ein trockenes Kolbchen. Das Filtrat mischt man durch Schwenken mit 10 g Aether und fügt noch 5 g einer Mischung aus 17 g Ammoniakflüssigkeit und 83 g Wasser hinzu. Dann verschliesst man das Kolbchen, schüttelt 10 Minuten kräftig um und lässt 24 Stunden ruhig stehen. Dann bringt man zuerst die Aetherschicht möglichst vollständig auf ein glattes Filter von 8 cm Durchmesser, giebt zu der im Kolbchen zurückbleibenden wässrigen Flüssigkeit nochmals 10 g Aether, bewegt die Mischung einige Zeit lang und bringt wieder die Aetherschicht auf das Filter. Nach dem Abfließen des Aethers und nach dem Verdunsten des im Filter befindlichen Aethers giesst man die wässrige Lösung, ohne auf die an den Wänden des Kolbens haftenden Krystalle Rücksicht zu nehmen, auf das Filter und spült dieses, sowie das Kolbchen dreimal mit je 5 g mit Aether gesättigtem Wasser nach. Man verfährt dann weiter, wie S. 517 angegeben. Das Mehrgewicht des Kolbens giebt den Morphingehalt in 2 g Extrakt an,

ist also mit 50 zu multipliciren, um den Procentgehalt an wasserfreiem Morphin $C_{17}H_{19}NO_5$ zu ermitteln.

Für die Titration löst man die Krystalle in 25 cem $\frac{1}{10}$ -N.-Salzsäure und verfährt wie S. 518 weiter angegeben. Jeder Kubikcentimeter der verbrauchten $\frac{1}{10}$ -N.-Salzsäure entspricht 0,0303 g Morphinhydrat $C_{17}H_{19}NO_5 \cdot H_2O$, oder 0,0285 g wasserfreiem Morphin $C_{17}H_{19}NO_5$. Da die Titration schliesslich mit dem Morphin aus 1 g Extrakt ausgeführt ist, ist das Resultat mit 100 zu multipliciren.

Innerlich zu 0,005–0,01–0,03–0,06 g. Im Klystier zu 0,05–0,1 g.

	Austr.	Brit.	Germ.	Helv.
Grösste Einzelgabe:	0,1	0,06	0,15	0,1
Grösste Tagesgabe:	0,4		0,5	0,25

Diese Zahlen gelten auch für Klystiere und Suppositorien!

† **Extractum Opii denarcotissatum.** **Extractum Opii sine Narcotino** bereitet man aus gepulvertem Opiumextrakt genau so, wie **Opium deodoratum** (U-St.). Da der Gewichtsverlust durch Milchsücker ersetzt wird, ist die Gabe die gleiche, wie bei Extr. Opii.

† **Extractum Opii liquidum** (Brit.). **Liquid Extract of Opium.** 37,5 g Opiumextrakt (Brit.) löst man in 800 cem destillirtem Wasser, fügt 200 cem Weingeist (90 vol. Proc.) hinzu, filtrirt nach 24 Stunden und bringt auf 1000 cem. 100 cem enthalten 0,7–0,8 g Morphin. Für die Morphinbestimmung vergl. unten unter **Tinctura Opii**. Gabe 0,3–1,8 g.

† **Extractum Opii solidum** (Dier.). **Opium-Dauerextrakt.** 1000 g Opiumpulver zieht man 24 Stunden mit 8000 g kaltem, dann 1 Stunde mit 4000 g heissem Wasser aus, presst, klärt durch Aufkochen mit 25 g Filtrirpapierabfall, fügt 400 g Milchsücker hinzu, kocht nochmals auf, seigt durch, dampft zum dicken Extrakt ein, das man zerpuscht, auf Pergamentpapier trocknet und durch Zusatz von q. s. Milchsücker auf 1000 g bringt.

Sirupus opiatum (Ergänzb.). **Sirupus Opii** (Helv.). **Sirupus cum Extracto Opii.** **Opiumsirup.** **Sirap d'opium** (Gall.). **Sirap thébaïque.**

Ergänzb.: 1 Th. Opiumextrakt löst man in 10 Th. Weingeist und mischt 990 Th. weissen Sirup hinzu. Nur bei Bedarf zu bereiten. — Helv.: 2 Th. Opiumextrakt löst man in 998 Th. Zuckersirup. — Gall.: 2 Th. Opiumextrakt löst man in 8 Th. Wasser und fügt 990 Th. Zuckersirup hinzu. Man beachte, dass der Sirup der Helv. und Gall. doppelt so stark ist, wie der des Ergänzb.!

† **Tinctura Opii crocata.** **Tinctura Meconii crocata.** **Essentia anodyna crocata.** **Laudanum liquidum Sydenhami.** **Laudanum secundum Sydenham.** **Vinum Opii compositum.** **Vinum paregoricum.** Safranhaltige Opiumtinktur. **Opiumtinktur** mit Safran. Flüssiges Laudanum. **Laudanum de Sydenham** (Gall.). **Vin d'opium composé.** **Telature d'opium safranée.** **Gonites de Sydenham.**

Germ. IV.: Aus 15 Th. mittelfein gepulvertem Opium, 5 Th. Safran, 1 Th. mittelfein zerschnittenen Gewürznelken, 1 Th. grob gepulvertem chinesischem Zimmt, 70 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) und 70 Th. Wasser durch 8tägige Maceration. Spec. Gew. 0,980–0,984. — Helv.: Aus 10 Th. Opium (IV), 3 Th. Safran, 1 Th. chinesischem Zimmt (V), 1 Th. Gewürznelken (IV), 50 Th. Wasser und 45 Th. Weingeist (94 proc.) ebenso. — Austr.: 2 Th. Safran zieht man mit 15 Th. Weingeist (87 proc.) und 165 Th. weingeistigem Zimmtwasser aus, presst aus und perkolirt mit der Pressflüssigkeit 15 Th. gepulvertes Opium, so dass man 150 Th. Tinktur erhält. — Gall.: Aus 20 Th. Opium, 10 Th. Safran, 1,5 Th. Ceylonzimmt, 1,5 Th. Gewürznelken und 160 Th. Wein von Grenache durch 15tägige Maceration. Spec. Gew. 1,05–1,07. — Dunkelgelbrothe, bittere, nach Safran riechende Flüssigkeit, von der 1 Tropfen 1 Liter Wasser noch deutlich gelb färbt (Helv.). Morphingehalt nach Austr. und Helv. = 1 Proc., nach Germ. IV. 1–1,2 Proc., nach Gall. etwa 1,25 Proc.

Aufbewahrung, Anwendung, Prüfung und Gabe wie bei der folgenden. Die Stängelgefässe wählt man zweckmässig aus gelbem Glase, da die Tinktur im Sonnenlicht heller wird.

† **Tinctura Opii simplex** (Austr. Germ. Helv.). **Tinctura Opii** (Brit. U-St.). **Laudanum.** **Tinctura Thebala.** **Tinctura Meconii.** **Einfache Opiumtinktur.** **Opiumtinktur.** **Opiumtropfen.** **Telature d'opium simple.** **Tincture of Opium.** Germ. IV.: Aus 15 Th. mittelfein gepulvertem Opium, 70 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) und 70 Th. Wasser durch 8tägige Maceration. Spec. Gew. 0,974–0,978. — Helv.: 10 Th. Opium (IV), 50 Th. Wasser, 45 Th. 94 proc. Weingeist. — Austr.: 10 Th. grob gepulvertes Opium werden im Verdrängungswege mit einer Mischung aus 45 Th. Weingeist (87 proc.) und 75 Th. Wasser erschöpft, so dass man 100 Th. Tinktur erhält. — Brit. lässt 150 g Opium mit 500 cem heissem Wasser (93,3° C.) anreiben, nach 6 Stunden 500 cem Weingeist (90 vol. Proc.) zusetzen, 24 Stunden bei Seite stellen, auspressen und nach wiederum 24 Stunden filtriren. Im Filtrat wird der Alkaloidgehalt ermittelt und durch Zusatz von q. s. einer Mischung aus Weingeist und Wasser als eine Tinktur von 0,75 g Morphin in 100 cem hergestellt. — U-St.: 100 g Opiumpulver mischt man mit 50 g präcipitirtem

Calciumphosphat, verreibt mit 400 g heissem Wasser (90° C.), mischt nach 12 Stunden 400 ccm Weingeist (91 proc.) hinzu und bringt in einen Perkolator. Die abtropfende Flüssigkeit giesst man zurück, bis sie klar abfließt, und sammelt unter Aufgiessen von q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.) 1000 ccm Tinktur. — Röthlichbraune, bittere, nach Opium riechende Flüssigkeit, deren Gehalt an Morphin Austr. und Helv. auf annähernd 1 Proc., Germ. IV. auf 1–1,2 Proc., Brit. auf 0,7–0,8 g in 100 ccm, U-St auf 1,3–1,5 g in 100 ccm festsetzt. — Bisweilen wird die Tinktur in der Kälte trübe und ist durch Filtriren nicht wieder klar zu erhalten; die Erscheinung ist wahrscheinlich auf gummi- oder harzartige Stoffe zurückzuführen. Jedenfalls ist es rathsam, bei Darstellung im grossen zunächst eine kleine Probe auf Eis zu stellen; eine eintretende Trübung muss in der Wärme wieder verschwinden.

Zur Bestimmung des Morphingehaltes dampft man nach Germ. 50 g der Tinktur auf 15 g ein, verdünnt mit Wasser auf 38 g, fügt 2 g Natriumsalicyllösung (1 = 2) zu und filtrirt nach kräftigem Umschütteln 32 g der geklärten Flüssigkeit (= 40 g Tinct. Opii spl.) durch ein trockenes Faltenfilter von 10 cm Durchmesser in ein trockenes Kolbchen ab. Dieses Filtrat mischt man durch Umschwenken (nicht Schütteln) mit 10 g Aether und fügt noch 5 g einer Mischung aus 17 g Ammoniakflüssigkeit und 83 g Wasser zu. Im übrigen verfährt man weiter wie oben S. 518 angegeben.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Opiumtinktur wird häufig tropfenweis vom Arzte verordnet. Es ist deshalb als Standgefäss für die Officin eine kleinere Tropfflasche (Patent T. K.) zu empfehlen, auf welcher man noch das Tropfengewicht in eingebrannter Schrift anbringen lassen kann.

Anwendung. In gleichen Fällen, wie Opium, in Tropfen, Mixturen, auch in Pulvermischungen, die man dann in Wachspapier abgiebt, zu 0,05–1,0 oder zu 1 bis 25 Tropfen.

Aussererlich als Zusatz zu Gurgelwässern, Einspritzungen, Salben. Auch zu Asthmacigaretten. Grösste Einzelgabe 1,5 g; grösste Tagesgabe 5,0 g (Austr. Germ. Helv.). Für Kinder $\frac{1}{2}$ –1 Tropfen; 2 Tropfen aufs Lebensjahr.

Für Thiere: Pferde 50,0–150,0 g, Hunden 1,0–3,0 g.

† **Tinctura Extracti Opii (Gall.).** Teinture ou alcoolé d'extract d'opium. Teinture thébaïque. 10 Th. Opiumextrakt löst man in 190 Th. 60 proc. Weingeist.

† **Vinum Opii (U-St.).** Opiumwein. Wine of Opium.

100 g Opiumpulver, 10 g Zimmt (No. 60), 10 g Nelken (No. 30) werden mit 900 ccm einer Mischung aus 150 ccm Weingeist (91 proc.) und 350 ccm Weisswein 7 Tage macerirt. Man bringt aufs Filter, wäscht den Rückstand mit dem Rest der Mischung, dann mit q. s. Weisswein nach, so dass man 1000 ccm Flüssigkeit erhält. Ist von der Stärke der Opiumtinktur und wie diese zu prüfen, aufzubewahren und zu gebrauchen.

Acetum Opii (U-St.).

Vinegar of Opium.

Rp.	Op. pulvrat.	100,0 g
	2. Semin. Myristicis pulv. (No. 30)	30,0 g
	3. Sacchar.	300,0 g
	4. Acidi acetic diluti (U-St.)	
	= 6 proc.	q. s. ad 1000,0 ccm.

Man macerirt 1 und 2 sieben Tage mit 500 ccm von 4, presst aus, mischt den Rückstand mit 200 ccm von 4, presst wiederum, filtrirt die Flüssigkeiten, löst 3 und bringt durch Nachwaschen des Filters mit q. s. von 4 auf 1000 ccm.

Antiperianal HERSCHEL.

HERSCHEL's Frostbalsam.

Rp.	Tincturae Opii simplicis	10,0
	Spiritus Aetherei chlorati	10,0
	Balsam. peruvian.	2,5

Ungeschwächt zum Einreiben der Frostbeulen.

Aqua anodyna VICAT.

Rp.	Tinctur. Opii simpl.	2,5
	Spiritus camphorati	5,0
	Spiritus	10,5
	Liquoris Ammonii caust.	10,0

Bei Zahnweh auf Watte in den hohlen Zahn zu bringen, auch als Blechmittel.

Aqua ophthalmica opata REYNOL.

Rp.	Tinctur. Opii crocatae	0,5
	Aqua Rosae	100,0

Augenwasser, bei katarthaler Entzündung.

Bacilli ocularii cum Opio LINDL.

Augentafte mit Opium.

Rp.	Extracti Belladonnae	
	Extracti Opii	
	Glycerini	25 1,0
	Ol. Cacao	4,0

Man formt 2–4 Stäbchen.

Balsamum antiodontalgicum BRADLEY.

Zahnbalsam.

Rp.	Extracti Opii	0,5
	Spiritus	0,5
	Ol. Terebinth. rectific.	2,0
	Ol. Cajuputi	
	Ol. Caryophyllorum	25 1,0
	Balsam. peruvian.	2,0

Auf Watte in den hohlen Zahn zu bringen.

Boll anilidiarrhoei PARKINSTER.

Rp.	Extracti Opii	0,1
	Catechu	2,5
	Conservae Rosae	q. s.

Flüss. boll 5. Consperg. Cassia Cinnamonol. Bei chronischem Durchfall.

Candelae opiatæ.

Candelae Opii nitratæ DIETZICH.

Rp. Ligni Santali pulv.	800,0
Kali nitrici	800,0
Benzoë pulv.	20,0
Opii pulv.	20,0
Tragacanthæ pulv.	20,0
Olæ Rosæ	gtes. V
Olæ Sassafras	gtes. X
Cumacini	0,2
Mucilaginis Tragacanth. q. s.	

stößt man zur Masse, formt Kerzen und trocknet sie.

Ceratum dentarium.

Zahnwachs.

Rp. Cereæ flavæ	60,0
Terebinth. laticin.	
Sanguinis Draconis	
Masticis pulv.	sa 10,0
Opii pulv.	2,5
Acid. salicylic.	
Olæ Caryophyllorum	sa 5,0
Olæ Cajuputi	1,0

schmilzt man bei gelinder Wärme zusammen und formt zu Stäbchen von 2,0–3,0

Ceratum laudanaleum (Gall.).

Céras laudanale

Rp. Tincturae Opii crocinæ	10,0
Cerati Galsul	90,0

Cigaretæ opiatæ.

Asthmacigaretten.

Rp. Extracti Opii	1,0
Kali nitrici	2,5
Aquæ destillatæ	30,0
Spiritus Alumi	10,0

Mit der Lösung tränkt man Filterpapier, trocknet und formt 10 Cigaretten. — Oder man tränkt Cigaretten mit einer Mischung von 1 Th. Opiumtinktur und 5 Th. verdünntem Weingeist und trocknet sie.

Clypea opiatum.

Opiumklystier. (Münch. Nosokom. - Vorschr.).

Rp. 1. Amyli Trisulci	2,5
2. Aquæ ferriæ	50,0
3. Tinctura Opii simpli.	1,0

Man bereitet aus 1 und 2 einen Schleim und setzt 3 hinzu.

Collyrium antiblepharospasticum OSTERLEIN.

Rp. Extracti Opii	0,4
Aquæ Amygdalar. amar. dilut.	25,0

Ins Auge zu träufeln.

Collyrium opiatum neonatorum v. NIMMEYER.

Rp. Tinctur. Opii crocin.	0,25
Aquæ Sumbac.	3,0

Electuarium antidiysentericum DIETZICH.

Rp. Extracti Opii	0,25
Extracti Cascadiæ	10,0
Extracti Liquiritiæ	10,0
Sirapi Auranti Cort.	40,0
Pulveris aromati.	2,0
Chocodolapulver	25,0

Theeblüthwale.

Electuarium Diascordium (Gall.).

Diascordium. Elect. adstringens.

Rp. Herbar Scordii	60,0
Florum Rosæ rubr.	20,0
Rhizom. Bistortæ	20,0
Radix Gentianæ	20,0
Rhizom. Tormentillæ	20,0
Fruct. Berberidis	20,0

Rhizom. Zingiberis	10,0
Piperis longi	10,0
Cinnamomi ceylanic.	40,0
Herbar Origani Cretici	20,0
Benzoë	20,0
Gallian	20,0
Gummi Arabici	20,0
Roll Armeniæ	20,0
Extracti Opii	10,0
Vini de Gramsche	200,0

mischt man und bringt mit Mehl rosad 1500,0

der durch Eindampfen auf 1000,0 gebracht und noch heiß ist, zur Laiwage.

Elixir benzoëum Dr. BÖTTGER.

Benzoesäurehaltiges Brustelixir.

Rp. 1. Acid. benzoic.	5,0
2. Alcohol absolut.	20,0
3. Tinct. Opii benzoic.	25,0
4. Elixir a Sacro Liquirit.	20,0
5. Liqueur. Ammon. caust.	q. s.
6. Aquæ destillatæ	q. s. ad 120,0

Man löst 1 in 2, fügt 5 hinzu, bis der Anfangs entstandene Niederschlag wieder gelöst ist (etwa 12 Th.), setzt 3, 4 und zuletzt von 5 soviel zu, dass das Ganze 120,0 beträgt.

Elixir pargericum PAUL.

Rp. Tinct. Extracti Opii (Gall.)	60,0
Acid. benzoic.	2,0
Tinct. Cinnamomi	5,0
Olæ Anisi	1,0
Vini Madagasc.	25,0

1 g enthält 0,05 Extract. Opii.

Emplastrum anticarcinomatium FISCHER.

Fischer's Krebspflaster.

Rp. Emplastri fundi sine Camphora	40,0
Emplast. Canthar.	15,0
Cereæ flavæ	10,0
Terebinthinae	25,0
Opii pulv.	2,0

Emplastrum antispasmodicum.

Krampfpflaster.

Rp. Cerati Resinae Pin.	
Emplast. Galbani crocin.	sa 25,0
schmilzt man und fügt hinzu	
Opii pulverat.	
Camphoræ tritæ	sa 5,0
Ammonii carbonic. pulv.	4,0
Olæ Cajuputi	2,5

Dünn auf Schrüng zu streichen. Bei Magenleiden.

Emplastrum opiatum-camphoratum.

Kerchustempflaster.

Rp. Emplastri aromati.	70,0
Cereæ flavæ	15,0
Picis nigrae	10,0
Opii pulverat.	5,0
Camphoræ tritæ	1,0

Man formt Stäbchen von 7,5 g. Auf Leinwand geschrieben auf die Magenenge zu legen.

Emplastrum opiatum.

Emplastrum Opii. Empl. cephalicum.

Opiumpflaster. Hauptpflaster.

Emplâtre d'opium. Opium Plaster.

Ergänzungsbuch E. DIETZICH.

Rp. 1. Elend	2,0	20,0
2. Terebinthinae	10,0	30,0
3. Cereæ flavæ	5,0	15,0
4. Oilbaur. vult. pulv.	5,0	15,0
5. Benzoë	4,0	10,0
6. Opii	2,0	5,0
7. Balsami peruviani	1,0	2,0

Man schmilzt 1–5 bei gelinder Wärme, mischt 4–7 hinzu und rührt kalt.

Helvetica.

Rp. 1. Extracti Opil	3,0
2. Emplastri Lithargyri	70,0
3. Emplastri resinosi	20,0
4. Terebinthinæ venet.	5,0

Man schmilzt 2—4, setzt 1, in wenig Wasser gelöst, hinzu und giesst in Wachstafeln. 1 g Masse an einem Opiumplaster.

Britannica.

Rp. Opil subul. pulv.	10,0
Emplastri resinæ	90,0

United States.

Rp. 1. Extracti Opil	6,0 g
2. Aquæ	5,0 ccm
3. Resin. Fluid Burgund.	18,0 g
4. Emplastri Plumbi (U-St.)	76,0 g

Man löst 1 in 2, schmilzt 3 und 4 im Wasserbade, mischt heisse und erhitet, bis das Wasser verjagt ist.

Gallica.

Emplâtre d'extraît d'opium.

Rp. Extracti Opil	90,0
Elemi depur.	10,0
Empl. diachyl. gum.	(Gall.) 20,0

Emplastrum contra peronosæ Russ.

Russ's Frostplaster

Rp. Emplastri Lithargyri	20,0
Raisant persianum	5,0
Camphoræ tritæ	
Opil pulverat.	AA 1,25

Gargarium antiparasychnicum Opreizen.

Rp. Extracti Opil	1,0
Boraci	5,0
Infusi Salvinæ folior.	170,0
Mellis depurati	25,0

Gurgelwasser bei Halsentzündung etc. Nicht verschlucken!

Glyceritum cum extracto Opil (Gall.).

Glycéré d'extraît d'opium.

Rp. Extracti Opil	10,0
Glycerini	q. s.
Glycerini Amyli	90,0

Guttæ antilasthmaticæ.

Tinctura antilasthmatica. Asthmastropfen.

I.

Rp. Tincturæ Opil simpl.	2,0
Spiritus ætherol.	10,0

Halbstündlich 50 Tropfen bis zur Beseitigung.

II. (Form. Colonienæ et Dresd.).

Rp. Liquor. Ammonii anisat.	
Tinct. Opil simplicis	
Tinct. Stramonii	AA 10,0

Dreistündlich 15 Tropfen.

Essentia viatorum.

Guttæ emphyreaticæ.

Reinstropfen.

Rp. Tincturæ Opil simplicis

Tincturæ Strychni semin. AA.

Bei Leibesweiden, Durchfall, Brechneigung anfangs einbüchlich, dann 2—3stündlich 50 Tropfen.

† Guttæ nigrae britannicae (Gall.).

Acetum Opil.

Schwarze englische Tropfen.

Gouttes noires anglaises. Black Drops.

Rp. 1. Opil	100,0
2. (Acid) aceticæ puri (p. sp. 1,063)	60,0
3. Aquæ destillatæ	540,0
3. Croci	4,0

4. Seminis Myristicæ pulv.	25,0
5. Sacchari	50,0

Man macerirt 1, 3 und 4 zehn Tage mit 420,0 von 2, erhitet $\frac{1}{2}$ Stunde im Wasserbade, presst aus, zieht den Rückstand 24 Stunden mit dem Rest von 2 aus, presst aus, filtrirt die Aussüße, löst 5 und dampft das Ganze auf 200,0 ein. Sp. Gew. 1,25. 100 g enthalten das Lössliche aus 50 g Opium.

Guttæ odontalgicae CORLAND.

Rp. Opil pulverat.	
Camphoræ	AA 0,5
Spiritus diluti	1,0
Olei Caryophyllorum	
Olei Cajuputi	AA 4,0

Guttæ odontalgicae Boberanensis.
Boberaner Zahntropfen.

Rp. Tincturæ Opil crocatæ	
Spiritus ætherol.	
Oel Menthae piperitæ	AA
Guttæ odontalgicae Russ.	
Rp. Tincturæ Opil simpl.	3,0
Oel Caryophyllorum	2,0
Spiritus ætherol.	5,0

Guttæ odontalgicae rubrae.
Dentine. Zahntropfen.

Rp. Tincturæ Opil simplicis	
Mixturæ oleoso-balsam.	AA 20,0
Chloroformil	
Tincturæ Capsici annul.	AA 25,0
Oel Caryophyllorum	10,0
Alkanhol	q. s.

Einige Tropfen auf Baumwolle in den Zahn bringen und das Zahnfleisch an der schmerzhaften Stelle damit einreiben.

Linimentum opiatum E. HERRICH.

Opium-Linimentum.

Rp. Extracti Opil	
Glycerini	AA 5,0
Unguenti ceræ	20,0
Linolini	70,0

† Landanum secundum ROUSSEAU (Gall.).

Liquor Opil aëstivus BATTLEY. Liquor anodynus HOUTROX. Tinct. Opil nigra æ. fermentata. Vinum Opil fermentatione paratum. — Landanum de ROUSSEAU.

Rp.

1. Opil pulverat.	200,0
2. Mellis albi	600,0
3. Aquæ destill. calidæ (30—40° C.)	3000,0
4. Ferment cerevisiæ (frische Bierhefe)	40,0

5. Spiritus (60 proc.) 200,0

Man löst 1—4 bei 25—30° C. vollständig vergähren, filtrirt, dampft im Wasserbade auf 600,0 ein, fügt 5 hinzu, löst 24 Stunden absetzen und filtrirt. 100 g enthalten das Lössliche von 25 g Opium. Nicht zu verwechseln mit den Guttæ nigrae britannicae (s. oben), wofür HAUZE in der älteren Ausgabe des Handbuchs obige Vorschrift gab.

Linctus communis MACKENZIE.

Rp. Tincturæ Opil simpl.	
Acid. sulfuric. dilut.	AA 2,5
Sirupi communis	20,0
Aquæ destillatæ	30,0
Theobromin, gegen Husten.	

Linctus Papaveris MACKENZIE.

Rp. Tincturæ Opil beusac.	
Sirupi Papaveris capit.	
Sirupi Balsam. Tolut.	AA 10,0
Theobromin.	

Linalmentum anodynum.**Opodeldoe fluidum opiatum.**

- Rp. Spiritus saponato-campbor. (Germ.) 80,0
Tincturae Opil simplicis 20,0

Linalmentum antispasmodicum WIKSTR.**Krampfliniment.**

- Rp. Tinct. Opil simplicis 5,0
Liquor. Ammonii caust. 5,0
Mistur. oleoso-balsam. 20,0
Spiritus Angelicae comp. 70,0

Linalmentum Opil (Brit.).**Liniment of Opium.**

- Rp. Tincturae Opil (Brit.)
Linimenti Saponis (Brit.) aa 50 cem.

Man stellt einige Tage bei Seite und filtrirt dann.

Linalmentum Opil compositum (Nat. form.).**Compound Liniment of Opium.****Canada Liniment.**

- Rp. Camphorae 17,5 g
Olei Menthae piperitae 25,0 cem
Spiritus (21 proc.) 250,0 cem
Tinctur. Opil (U-St.) 100,0 cem
Liquor. Ammoniacum (10proc.) 275,0 cem
Olei Terebinthinae q. s. ad 1000,0 cem.
Der Rest nach zu lösen und zu mischen. Das
Liniment ist vor dem Gebrauch umzuschütteln;
durch Zusatz von 25 cem Quillajatinktur (U-St.)
bleibt es länger gebunden.

† Liquor anodynus PORTER.**PORTER'sche Tropfen.**

- Rp. Opil pulverat. 30,0
Acidi citrici 4,0
Aquaes ferriadae 75,0

Refrigeratis addo

- Spiritus 15,0.

Nach einigen Stunden filtrirt man. Das Filtrat
beträgt 100,0. Gabe wie bei Opiumdüktor.

Liquor inhalatorius antispasmodicus**WALKENBURG.**

- Rp. Natrii chlorati 5,0
Tincturae Opil simpli. 2,5
Aquaes destillatae 412,5.

Zur Inhalation in verstäubter Form.

Liquor injectorius antispasmodicus RUG.

- Rp. Zinci sulfurici 0,5
Tinctur. Opil 2,5
Aquaes Lauröcerati 15,0
Aquaes destillatae 85,0.

Lauswarm einspritzen. (Bei veralteten Trippern.)

Mistura Camphorae acida (Nat. form.).**Acid Campher Mixture.****Mistura antidysenterica HORN'S Mixture.**

- Rp. Acidi nitrici (U-St.) 17,5 cem
Tincturae Opil (U-St.) 12,0 cem
Aquaes Camphorae q. s. ad 1000,0 cem.

Mistura carminativa (Nat. form.).**Carminative Mixture.****Daley's Carminative.**

- Rp. Olei Carvi 0,5 cem
Olei Foeniculi 0,5 "
Olei Menthae pip. 0,5 "
Magnesi carbonici 65,0 g
Kalii carbonici 3,0 "
Tincturae Opil (U-St.) 25,0 cem
Sirupi Sacchari (U-St.) 150,0 "
Aquaes destill. q. s. ad 1000,0 cem.

Zuerst werden die Oele mit 10 g Magnesia und
750 cem Wasser abgerieben, dann das Uebrige
hinzugefügt. Bei Bedarf frisch zu bereiten.

Mistura contra diarrhoeam (Nat. form.).**Diarrhoea Mixture. Cholera Mixture.****I. Son Mixture.**

- Rp. Tinct. Opil (U-St.)
Tinct. Capsici (U-St.)
Tinct. Rhei (U-St.)
Spiritus Camphorae (U-St.)
Spiritus Ment. pip. (U-St.) aa 20 cem
Man mischt und filtrirt.

II. Loomis' Diarrhoea Mixture.

- Rp. Tinct. Opil (U-St.) 12,5 cem
Tinct. Rhei (U-St.) 12,5 "
Tinct. Catechu comp. (U-St.) 25,0 "
Olei Sassafras 1,0 "
Tinct. Lavendul. comp. (U-St.) 40,0 "

III. Squinn's Diarrhoea Mixture.

- Rp. Tinct. Opil (U-St.) 20,0 cem
Tinct. Capsici (U-St.) 20,0 "
Spiritus Camphorae (U-St.) 20,0 "
Chloroformi 7,5 "
Spiritus (VI) proc. 32,5 "

IV. THIELEMANN'S Diarrhoea Mixture.**Mistura Thielemanni Ph. Suec.**

- Rp. Vinl. Opil (U-St.) 25,0 cem
Tinctur. Valerian. (U-St.) 27,5 "
Aetheris 12,5 "
Olei Menthae piperit. 3,0 "
Extract. Ipecac. fluid. (U-St.) 0,75 "
Spiritus (21 proc.) 21,25 "

V. VIELFRAU'S Diarrhoea Mixture.

- Rp. Tinct. Opil (U-St.)
Tinct. Catechu comp. (U-St.)
Spiritus Camphorae (U-St.) aa.

Mistura expectorans STOCKES (Nat. form.).**STOCKES' Expectorant Mixture.****STOCKES' Expectorant.****Rp.**

- Ammonii carbonici 17,5 g
Extract. Senegae fluid. (U-St.) 25,0 cem
Extract. Scillae fluid. (U-St.) 25,0 "
Tinct. Opil camphorat. (U-St.) 175,0 "
Aquaes 100,0 "
Sirupi toluat. (U-St.) q. s. ad 1000,0 "

Mistura acida cum Opio**(Münch. Nosokom. Vorsch.).**

- Rp. Acid. hydrochlor. dilut. 2,0
Tinct. Opil simplicis 2,0
Sirupi Rhei Idaei 20,0
Aquaes destillatae 126,0.

Mistura acidi tannici cum Opio**(Münch. Nosokom. Vorsch.).**

- Rp. Acid. tannici 1,5
Tinctur. Opil simpli. 1,5
Aquaes destillatae 110,0
Mucilag. Gummi arab. 20,0
Sirupi simplicis 20,0

Mistura antiferbricit Americana.

- Rp. Kalii iodati 2,0
Vinl. Colchici seminis 15,0
Tinctur. Chincolifugae 30,0
Tinctur. Stramonii 7,5
Tinctur. Opil camphorat. 22,5

4stündlich ½—1 Theelöffel.

Mistura anticholericas PILANT.

- Rp. Infusi Menthae piper. (s 5,0) 120,0
Carboni sulfurati grs. XX
Aetheris 5,0
Tinctur. Opil crocat. 2,5
Sirupi Sacchari 30,0.

Stündlich 1 Esslöffel.

Mixtura opata (Form. Heroldi).

Rp. Opil pulv.	
Gummi arab. aa	0,5
Aquae Cinnamon	2,5

1 Tropfen enthält etwa 0,008 Opium.

Mixtura rubra STANLEY.

Rp. Magnesi carbonici	4,0
Rhizom. Rhei pulv.	2,0
Tinct. Rhei chinensis	12,5
Tinct. Opil simpl.	1,2
Öl Anis	gtts V
Öl Menthae pip.	gtts V
Aquae destillatae	180,0

Einschlafmittel, gegen Leibesbeschwerden.

Mixtura Scillae composita MACKENZIE.

Rp. Tinct. Opil benzoleae	7,5
Oxymella Scillae	7,5
Vini Ipecacuanhae	2,0
Aquae destillatae	183,0

Mixtura sedans FORMEY.

Rp. Tinct. Opil simpl.	0,5
Spir. Aetheris nitrosi	2,0
Aquae Anacardi forum	97,5

Einschlafmittel, gegen Nervenleiden.

Oleum opiatum.

Rp. Öl Hyoscyami cost.	100,0
Opil pulverat	5,0
Spiritus	2,5

digeriert man 1 Stunde im Wasserbade in offenem Gefäße und filtrirt dann. Außerlich (bei schmerzhaften Haemorrhoidalknoten etc.).

Pastilli Extracti Opil WALTHER (Dresd. Vorsch.).**WALTHER'sche Pastillen.**

Rp. Extracti Opil	0,5
Liqaum. toluat	0,8
Spiritus	2,0
Sacchari pulverat	100,0
Mucilag. Tragacanth.	q. s.

Man formt 100 Pastillen.

Pastilli Kermesii cum Opio (Hebr.).**Trochisci-Pastillen, Pastilles de Trochisin.**

Rp. Stibii sulfurat rubel	4,0
Opil pulv.	4,0
Tragacanthae pulv.	10,0
Fruct. Anisi pulv.	50,0
Succi Liquiritidae	40,0
Tinct. Balsam. toluat. (1:5)	10,0
Aquae	70,0
Sacchari pulv.	222,0

Man formt Pastillen von 0,5 g. Jede enthält je 0,002 Opium und Kermes.

† Pastilli Opil.**Trochisci Opil, Opium-Pastillen.****I.**

Rp. Opil pulver.	1,0
Massar. Cacao	99,0

Zu 100 Pastillen.

II.

Rp. Opil pulver.	1,0
Sacchari albi pulv.	49,0
Mucilag. Tragacanth.	q. s.

Zu 100 Pastillen. Jede Pastille enthält 0,01 g Opium.

Pilulae anodynae opiatas.**Pilulae ad noctem. Schlafpillen.**

Rp. Extracti Opil	
Radic. Liquiritidae aa	0,5
Mucilag. Gummi arab.	q. s.

Zu 10 Pillen. Abends 1 Stück.

Pilulae antirheumaticae SONNERHIM.

Rp. Opil pulv.	0,5
Camphora	0,4
Radic. Ipecacuanh.	0,5
Extract. Arcticae rhizom.	1,2

Man formt 20 Pillen und bestreut mit Safranpulver.
Morgens und Abends 1 Pille (bei Rheuma etc.).**Pilulae Ipecacuanhae opiatas.**

Rp. Pulv. Ipecacuanh. opiat.	1,0
Conserva Rosae	q. s.

Zu 10 Pillen. Abends 1—2 Stück.

† Pilulae odontalgicae.**Zahnpillen.****I. Ergänzungsbuch.**

Rp. 1. Cerae flavae	1,5
2. Öl Amygdalarum	0,5
3. Opil subtilis pulv.	1,0
4. Radic. Belladonnae pulv.	1,0
5. Radic. Pyrethri pulv.	1,0
6. Öl Cajuputi	gtts. III
7. Öl Caryophyllor.	gtts. III.

Man schmilzt 1 mit 2 zusammen, köst mit 3—7 zur Masse und formt 100 Pillen daraus. Gewöhnlich werden sie mit Natronpulver bestreut, um Verwachsungen zu verhüten. Nimmt man statt 1 die gleiche Menge Wollfett, so erhält man eine bessere Masse, auch haften die Pillen mehr in der Zahnhöhle.

II. K. DARTMUTH.

Rp. Opil pulv.	5,0
Radic. Pyrethri	2,5
Kreosot	q. s.

Man formt Pillen von 0,03 g.

III.

Rp. Cocaini hydrochlor.	1,0
Opil pulverat	4,8
Menthol	1,0
Radic. Althaeae	3,0
Mucilag. Gummi arab.	q. s.

Man formt Pillen von 0,03 g. Zahnpillen sind vor- sichtlich und in dicht verschlossenen Gläsern aufzubewahren. Im Handverkauf gibt man sie zu 1 bis 2 Stück ab und warnt, sie zu verschlucken. Zum Gebrauch wird eine Pille in den schmerzenden, hohlen Zahn gedrückt.

Pilulae opiatas.**Pilulae Opil, Pilulae anodynae.**

Rp. Opil pulverat	0,75
Succi Liquiritidae	3,75
Radic. Liquiritidae	q. s.

Zu 50 Pillen mit je 0,015 Opium.

Pilulae Opil (U-St.).**Pilula Saponis composita (Brit.).****L. PILLS of Opium (U-St.).**

Rp. Opil pulverat	6,5 g
Saponis pulverat	2,0 g
Aquae	q. s.

Man formt 100 Pillen.

II. Compound Pill of Soap (Brit.).

Rp. Opil pulverat	10,0
Saponis pulverat	50,0
Sirup. Glucos.	10,0

formt man zur Masse. Geht 0,12—0,24.

Pilulae Opil et Camphorae (Nat. form.).**Pills of Opium and Camphor.**

Rp. Opil pulverat	6,5
Camphorae	13,0

Man formt 1 a. 100 Pillen.

Pilulae Opii et Plumbi (Nat. form.).

Pills of Opium and Lead.

Rp. Opii pulverat. 6,5

Plumbi acetici 4,5.

Man formet l. a. 100 Pillen.

Pilula Plumbi cum Opio (Brit.).

Pill of Lead with Opium.

Rp. Plumbi acetici part. 6,0

Opii pulverat. 1,0

—Sirupi Glucos. 0,7

Formet man zur Masse. Gabe 0,12—0,24.

Pilulae opiate-camphoratae TULLER.

Rp. Opii pulverat. 2,5

Camphora 1,0

Saponis medicat. 5,0.

Man formet 50 Pillen. 1—3 Stück (bei Krampfen etc.).

Pilulae sapientes Clinel.

Rp. Extracti Hyoscyami

Opii pulver. aa 0,75

Radix Liquirit. q. s.

Zu 50 Pillen. Abends 1 Pille.

Potio antispasmodica opiate (Form. Parisiens.).

Rp. Sirupi opiat. 20,0

Sirupi Sacchari 15,0

Aqueae Aurantii flor. 20,0

Aqueae destillatæ 145,0

Aetheris 1,0.

Potio calmante (Gall.).

Julep diacodæ.

Rp. Gummi arabici part. 10,0

Sirup. Diacodii (Gall.) 30,0

Aqueae Aurantii flor. 10,0

Aqueae destillatæ 100,0.

Pulveres antidiarrhoeici DAVEN.

Rp. Opii 0,03

Alumina 0,4.

Dont tal. dos. V. Täglich 2—3 Pulver.

Pulveres antidiarrhoeici KÄCKEN-HANSEN.

Rp. Opii 0,25

Alumina 0,5

Pulveris aromatici 1,0

Cort. Camerellæ 5,0.

Divide in part. V. $\frac{1}{4}$ —1 stündlich 1 Pulver.**Pulveres coelestiales** FORNEY.

Rp. Opii pulv. 0,025

Ammon. carbon. pyro-oleos. 0,25

Elixoacchar. Valerianæ 0,5.

Dont tal. dos. X. 2—3 stündlich 1 Pulver. (Bei Hautleiden.)

† Pulvis Cretæ aromaticæ cum Opio (Brit.).

Aromatic Powder of Chalk with Opium.

Rp. Pulveris Cretæ aromat. 97,5

Opii pulverat. 2,5.

Gabe 0,6—0,24.

† Pulvis Opii compositus (Brit.).

Compound Powder of Opium.

Rp. Opii pulverat. 30,0

Piperis nigri 40,0

Rhiacem. Zingiberis 100,0

Fructus Carri 120,0

Tragacanthæ 10,0.

Gabe 0,12—0,6.

Pulvis Opii tannatus WUNDERLICH.

Rp. Opii pulverat. 0,025

Acidi tannici 0,05

Sacchari Lactis 0,5.

Dont tal. dos. X.

Saccharum anodynum.

Rp. Opii pulverat. 0,3

Sacchari albi part. 10,0.

Sirapus antereithicus BOUCHARDAT.

Rp. Extracti Opii 0,15

Extracti Belladonnæ 0,1

Sirupi Capillor. Venereæ 100,0.

Theelöffelweis. Bei Reizhusten.

Sirapus cum extracto Opii debillor.

Sirap Diacodæ (Gall.). Sirap d'opium faible.

Rp. 1. Extracti Opii 0,5

2. Aqueae destillatæ 4,5

3. Sirupi Sacchari 995,0

1 in 2 Mosen, mit 3 mischen.

Sirapus Opii succulatus.

Sirapus Karabæ. Sirap de Karabé (Gall.).

Rp. Sirupi Opii (Gall. S. 522) 100,0

Thecturan Succini 0,6.

Sparadrapum opiatum.

Johannisplaster. Schmerzallenderendes

Heftpflaster.

Man bereitet es, wie Empl. Anglicum Englisch.

Ed. II, S. 111, setzt aber dem letzten Anstrich

eine Lösung von 2,0 Extract Opii in q. s. Wasser zu.

10 □ cm Plaster = 0,01 Opiumextrakt.

Spiritus anodynus opiatum.

Rp. Extracti Opii 2,0

Extracti Belladonnæ 1,0

Acidi acetici 1,0

Spiritus diluti 3,0

Mixture oleoso-balsum. 100,0.

Zum Einreiben.

Steatium opiatum.

Rp. 1. Sebl ovile 20,0

2. Olei Ricini 5,0

3. Strychnæ liquid. 5,0

4. Elemi 5,0

5. Balsam. peruvian. 2,0

6. Emplast. Lithargyri 15,0

7. Extracti Opii 1,0

Man schmilzt 1—6, lässt absetzen, schmilzt mit 7 und mischt 7, mit wenig verd. Weingeist; und Glycerin angerieben, darmit.

Suppositoria Opii s. opiate.

Opium-Stuhlkäpfchen.

I.

Rp. Opii pulverat. 1,0

Tragacanthæ part. 20,0

Aqueae destillat. 5,0

Glycerini q. s.

Man formet l. a. 10 Zäpfchen.

II.

Rp. Extracti Opii 0,5

Aqueae destillatæ 0,5

Gelatinæ glycerinatæ 20,0.

Man formet l. a. 10 Zäpfchen.

† Tabulettæ Opii.

I. Nach SALEMANN.

Rp. Opii subtilis part. 80,0

Sacchari Lactis part. 400,0

Amyli Tridici part. 25,0

Talc. part. 20,0.

Man formet durch Druck 1000 Tabletten mit je 0,24 Opium.

II. Nach WUNDERLICH.

Rp. Opii part. 0,2

Cacao part. 2,0

Sacchari albi part. 5,0

Gummi arabici part. 1,0

Aqueae gtt. 1.

Man formet durch Druck 10 Tabletten Opium.

† *Tabulettas Opii friabiles*.¹⁾

Opium-Verreibungstabletten.

Rp. Opii pulverat.	5,0
Sacchar. Lactis pulv.	5,0
Alcohol absolut.	q. s.

Man stellt l. a. 100 Tabletten mit je 0,05 Opium her. — Ebenes 100 Tabulettas Doweri

friabiles (zu je 0,4) aus	
Pulv. Doweri	40,0
Sacchar. Lactis	4,0
Spiritus dilut.	q. s.

† *Theriac.*

Electuarium Theriacum (Ergänzb.) s. theriacales opiatum. Electuarium aromaticum cum Opio, Theriak. Mithridat. Electuarium theriacale (Gall.), Theriaquum.

Ergänzb.

Rp. Opii subtile pulverat.	1,0
Vini Xerensis	5,0
Radic. Angelicae subf. pulv.	5,0
Radic. Serpentinae	4,0
Radic. Valerianae	2,0
Cort. Cinnamomi Cass.	2,0
Bolbi Scillae	2,0
Rhizom. Zedoariae	2,0
Fruct. Cardamomi	1,0
Myrrhæ	1,0
Perli sulfurici pulv.	1,0
Mellis depurati	72,0

Man mischt und erwärmt dann im Wasserbade. Enthält 1 Proc. Opium.

Gallica.

gibt eine Vorschrift, die nicht weniger als 57 zum Theil völlig veraltete Bestandtheile enthält. Da viele derselben in den Apotheken anderer Länder nicht vorräthig gehalten werden, ist hier von einer Wiedergabe der Formel Abstand genommen worden. Der Theriak der Gall. enthält etwa 1,25 Proc. Opium. — Ein Gegenstand des Handelsverkehrs, wird der Theriak zur Bereitung von Magenpflastern, auch wohl von Magenplustern benutzt, hauptsächlich jedoch von Thierbestizern als Mittel zur Beförderung der Nachgehorst bei Haanthieren angewendet; und zwar giebt man Pferden und Kühen je 30–45 g, Schafen und Ziegen 15–15 g, Schweinen 10–12 g auf einmal mit Warmbier.

Ex tempore aus 1 Th. Opium und 99 Th. Electuarium aromaticum zu bereiten.

† *Tinctura anticholerica.*

Choleratropien.

I. Ergänzb. Hamb. Vorchr.

Rp. Tinctur. Opii simpl.	10,0
Tinctur. Cascari.	5,0
Tinctur. Ratanhiae	20,0
Tinctur. aromatic.	30,0
Tinctur. Valerian. aeth.	30,0
Olei Menthae pipert.	5,0

Nach 3 Tagen zu filtriren.

II. HAUPT.

Rp. Tinctur. Opii simpl.	
Tinctur. aromatic.	
Tinct. Valerian. aeth.	22 10,0
Olei Menthae pipert.	1,0

$\frac{1}{4}$ stündlich 15–20 Tropfen.

¹⁾ *Tabulettas friabiles* s. *tritrandae*, Verreibungs-Tabletten, sind eine neue Form gepresster Tabletten. Sie werden auf einer besonderen Maschine durch Ein-drücken der Masse in gelochte Platten hergestellt und eignen sich wegen ihrer Kleinheit besonders für Taschenaapotheken. Für stark wirkende Mittel dürfte die Dosirung kaum genau genug ausfallen.

Handb. d. pharm. Praxis. II.

III. INOSENTOFF.

Rp. Tinct. Castorei canad.	5,0
Tinct. Opii simpl.	5,0
Tinct. Strychni sem.	5,0
Tinct. Valerian. aeth.	5,0
Tinct. Rhei vinas.	30,0
Spiritus aetherei	5,0
Spiritus Mentha. pip. angl.	10,0

$\frac{1}{4}$ stündlich 15–20 Tropfen.

IV. LORENZ.

Rp. Tinct. Opii crocat.	7,5
Vini Ipecacuanhae	5,0
Tinct. Valerian. aeth.	15,0
Olei Menthae pip. gita XXX.	

V. FELDRAH.

Rp. Tinct. Opii crocat.	5,0
Tinct. Valerian.	15,0
Aetheris	15,0

VI. Petersburger od. Russische.

Rp. Oel Menthae pip.	1,0
Tinct. Opii croc.	10,0
Vini Ipecac.	30,0
Tinct. Valerian. aeth.	60,0

VII. RIM.

Rp. Tinct. Opii crocat.	10,0
Tinct. aromatic.	30,0

VIII. SQUIRE.

s. *Squire's Diarrhoea Mixture*.

Gabe 10–15 Tropfen.

IX. STROGONOFF.

Rp. Tinct. Valerian. aeth.	
Spiritus aetherei	22 10,0
Tinct. Arnicae	
Tinct. Strychni sem.	22 5,0
Tinct. Opii simpl.	7,5
Oel Menthae pipert.	2,5

$\frac{1}{4}$ stündlich 15–20 Tropfen in Spanischem Wein.

X. THIELMANN.

Rp. Oel Menthae pip.	5,0
Tinct. Ipecacuanhae	5,0
Tinct. Opii crocat.	2,5
Tinct. Valerian. aeth.	10,0

XI. WONDERLICH.

Rp. Tinct. Opii simpl.	5,0
Vini Ipecacuanhae	15,0
Tinct. Valerian. aeth.	60,0
Oel Menthae pipert.	0,5

Tinctura odontalgica JOVANOVIĆ.

Rp. Acidi tannici	1,0
Tinct. Opii simpl.	2,0
Tinct. Spilanthidis athera.	30,0

† *Tinctura Opii acerosa.*

Rp. Opii subf. pulv.	10,0
Aceti Vini (5 Proc.)	
Spiritus (87 Proc.)	22 50,0

Durch mehrstündige Maceration bereitet man 100,0 Tinktur, Gabe und Aufbewahrung wie bei Tinct. Opii.

† Tinctura Opil ammoniata.

1. Ammoniated Tincture of Opium (Brit.)

Rp. 1. Olei Anisi	625 ccm
2. Acidi benzoici	20,5 g
3. Tinctura Opil (Brit.)	150,0 ccm
4. Liq. Ammon. caust. (10 proc.)	200,0 ccm
5. Spiritus (80 vol.-proc.)	q. s.

Man hat 1 und 2 in 600 ccm von 5, fügt 3 und 4 hinzu, filtriert und bringt mit q. s. von 5 auf 1000 ccm Gesamtfülligkeit. Gabe 2–3,5 ccm.

II. Laudanum WARREN.

Rp. Tinct. Opil crocat.	5,0
Tinct. Opil benzoic.	74,0
Liq. Ammon. caust.	24,0

Man mischt, lässt absetzen und filtriert.

(†) Tinctura Opil benzoica (Germ. Heiv.).

Tinctura Opil camphorata (U-St.). Tinctura Camphorae composita (Brit.). Tinctura extracti Opil camphorata (Gall.). Tinct. Camphorae cum Opio. Elixir parégoricum. — Benzoesäurehaltige Opiumtinktur. Schmerzstillendes Elixir. — Elixir parégorique. Teinture d'opium camphrée. — Camphorated Tincture of Opium. Compound Tincture of Camphor-Paregoric Elixir. (Dr. Schütz, Dr. Schuster's Krampftropfen. Krampftropfen mit Kampher.)

Rp.	Germanica	Helvetica
Olei Anisi	5,0	5,0
Acid. benzoic.	20,0	5,0
Camphorae	10,0	5,0
Opil pur.	5,0	5,0
Spiritus dilut.	960,0	980,0

Durch Maceration zu bereiten. Aufbewahrung: Vorsichtlich (Germ.). Gabe 30–40–50 Tropfen mehrmals täglich (bei Hysterie, Luftschluckstarrh., Krampfkrampf). Höchstgabe 10 g, auf den Tag 40 g (Heiv.). Enthält etwa 0,65 Proc. Morphin.

Britannica.

Rp. Tinctura Opil (Brit.)	60,0 ccm
Acid. benzoic.	4,5 g
Camphorae	5,4 g
Olei Anisi	5,1 ccm
Spiritus (80 Vol. proc.)	q. s. ad 1000 ccm.

Morphingehalt wie bei der vorigen.

United States.

Rp. Opil pulver.	4,0 g
Acid. benzoic.	4,0 "
Camphorae	4,0 "
Olei Anisi	4,0 ccm
Glycerin	40,0 ccm
Spiritus dilut. (41 proc.)	q. s. ad 1000 ccm.

Man maceriert 5 Tage mit 900 ccm Weingeist, filtriert und sammelt durch Nachwaschen des Filters 1000 ccm Tinktur.

Gallica.

Rp. Extract. Opil	4,5
Acid. benzoic.	4,5
Olei Anisi	4,5
Camphorae	3,0
Spiritus (80 proc.)	970,0

Enthält etwa 0,1 Proc. Morphin.

† Tinctura Opil deodorata (U-St.).

Tincture of deodorized Opium.

Rp. 1. Opil pulverat.	100 g
2. Calci phosphoric. praecip.	50 g
3. Aetheria	200 ccm
4. Spiritus (21 proc.)	200 ccm
5. Aquea	q. s.

Man reibt 1 und 2 mit 400 ccm Wasser von 90°C. an, maceriert 12 Stunden, bringt auf ein Filter oder in einen Perkolator und erschöpft mittels Wasser¹⁾. Den Auszug dampft man im Wasserbade auf 100 ccm ein, lässt erkalten und schüttelt wiederholt mit 3. Sobald die überflüssige Lösung sich völlig abgeschieden hat, trennt man sie von der wässrigen, erhitzt diese, bis der Aethergeruch verschwunden ist, versetzt sie mit 500 ccm Wasser, filtriert, sammelt durch Nachwaschen des Filters mit Wasser 800 ccm und bringt durch Mischen mit 4 auf 1000 ccm Gesamtfülligkeit. 100 ccm der Tinktur sollen bei der Prüfung 1,3–1,5 g Morphin ergeben.

Es ist von anderer Seite vorgeschlagen worden, die „Deodorierung“ des Opiums durch Naphthalin mit geruchlosem Gasolin (spec. Gew. 0,870) zu bewirken. 100 g Opium erfordern 400 ccm Gasolin, dann noch 200 ccm zum Nachwaschen.

† Tinctura Opil Neapolitana Chinal.

Rp. Opil pulverat.	2,5
Croci coacti	5,0
Vini Hispanici	100,0

Durch Maceration bereitet man 100,0 Tinktur.

Tinctura Opil ophthalmica Chinal.

Rp. Opil pulverat.	20,0
Vini Hispanici	100,0

Durch Digestion zu bereiten.

† Tinctura Opil rhusae.

Vinum Opil Rhusae.	
Rp. Opil pulverat.	10,0
Spiritus	5,0
Vini Hispanici	90,0

Durch Maceration bereitet man 100,0 Tinktur vom Gehalt der Tinct. Opil simpli.

† Tinctura pectoralis (Nat. form.).

Gustus pectorales. Pectoral Tinctura (BATEMAN'S) Pectoral Drops.

Rp. Tinctura Opil (U-St.)	42 ccm
Tinct. Catechu comp. (U-St.)	30 "
Spiritus Camphorae (U-St.)	40 "
Olei Anisi	1 "
Caramel.	16 "
Spiritus dilut. (41 proc.)	q. s. ad 1000 "

Unguentum abortivum DENMARK.

Rp. Opil pulverat.	5,0
Extract. Belladonn.	2,5
Unguent. Hydrarg. ciner.	10,0

Bei Fingerentzündung stündlich einzureiben.

Unguentum antioxytopausticum WÄRNEBURY.

Rp. Opil pur.	
Extract. Belladonn.	33 0,5
Unguent. Hydrarg. ciner.	15,0

Zum Einreiben (bei Blasenkrampf).

Unguentum antineuralgicum METZKE (Bell. de Thérap.).

Rp. Opil pulverat.	2,0
Extract. Belladonn.	12,0
Vaselin.	12,0
Olei Thymi	q. s.

2 mal täglich 5–10 Minuten lang einreiben und damit sofort aufzuheben, falls das Gesicht bleich wird (!).

Unguentum opiato-mercuriale HILZKE.

Rp. Opil pulverat.	2,0
Aquea dest.	
Spiritus	33 gtt. V.
Unguent. Hydrarg. ciner.	2,0

Bei Bruchreizungen etc.

¹⁾ Vergl. Bd. I, S. 925 die Fussnote.

Unguentum opiatum (Ergänzk.).**Opiumsalbe.**

Rp. Extracti Opii 1,0

Aqua destillat. 1,0

Man knet und mischt mit

Unguentum cerei 18,0.

Zur Abgabe frisch zu bereiten. Ein Zusatz von wenig Glycerin erhöht die Haltbarkeit.

Vel. Breuvage calmant opiacé (Gall.).

Rp. Tinct. Opii crocat. 30,0

Aetheris (p. spec. 0,785) 15,0

Aqua 1000,0.

Vel. Essentia antispasmodica squorum.
Kolikessenz.

Rp. Tinctur. Opii

Tinctur. Arnicae

Tinctur. Aloës aa 5,0

Tinctur. Asae foetidae 10,0.

Mit $\frac{1}{4}$ l Wasser gemischt auf einmal einzugießen.
(Bei Kolik der Pferde.)**Vel. Injunctio uterina.**

Rp. Decocti Semin. lili 500,0

Decocti Cort. Quercus (s. 25,0) 500,0

Tincturae Opii

Tinctur. Arnicae aa 5,0.

Zu 2 Einspritzungen. Bei Scheidenkatarrh der Khe.

Vel. Mixture antispasmodica equorum.
Kolikessenz für Pferde.**I. Nach F. Hanvay.**

Rp. Tinctur. Aconit 1,2

Tinctur. Opii 25,0

Spir. Aether. nitros. 25,0.

In $\frac{1}{4}$ l Wasser auf einmal; nöthigenfalls nach 1 Stunde zu wiederholen.**II.**

Rp. Tinct. Opii simpl. 5,0

Tinct. Strychn. sem.

Tinct. Arnicae

Tinct. Valerian. aeth. aa 2,5

Aqua communis 200,0.

Auf einmal einzugießen. Bei Kolik und Harnverhaltung der Pferde. Die Wirkung wird durch Einreiben der Flanken mit Terpentinöl wesentlich unterstützt.

Vel. Fetus antidiarrhoeus.**Durchfallstrank für Kälber und Ferkel.**

Rp. Tinct. Opii simpl. 2,0—3,0

Sol. Natr. bicarb. conc. 20,0—30,0.

20—30—40 Tropfen in Pfefferminzthee.

Vel. Pulvis antidiarrhoeus.**Pulver gegen Durchfall.****I. Für Pferde.**

Rp. Opii pulv. 5,0

Calcii carbon. pulv.

Fruct. Juniperi "

Herb. Absinthii "

Rizom. Calami "

Rhizom. Tormentill. pulv. aa 250,0.

2—3 Esslöffel aufs Futter.

II. Für Rinder.

Rp. Opii pulv. 10,0

Fol. Ment. pip. pulv.

Placent. lili aa 25,0.

Morgens und abends die Hälfte mit $\frac{1}{4}$ l Wasser**III. Für Kälber.**

Rp. Cort. Quercus pulv. 15,0

Natr. bicarbon. " 25,0

Magnesi carbonat. pulv. 5,0

Rizom. Rhei pulv. 1,0

Tinct. Opii simpl. 4,0.

 $\frac{1}{2}$ — isthentlich $\frac{1}{2}$ Esslöffel in warmem Pfefferminzthee.**Vel. Pulvis antispasmodicus.****Kolikpulver für Pferde.**

Rp. Camphorae pulv.

Opii pulv. aa 2,0

Fruct. Carvi pulv. 7,5

Radix Serpentar. pulv. 15,0.

Auf einmal zu geben.

ALBERT'S Remedy, ein amerikanisches Gichtmittel, ist im wesentlichen Opiumtinktur mit kleinen Mengen Colchicum und 9,8 Proc. Jodkalium. (Aufrecht.)**Alternative Extract** oder **Golden Medical Discovery** von Dr. FARRAR. Ein Gemisch von Honig und verdünntem Weingeist mit 0,5 Proc. Giftlathextrakt und 1 Proc. Opiumtinktur.**Anodyne balm**, BARR'S. 10 Opiumtinktur, je 5 Seifen- und Rosmarinspiritus, 30 Seifenspiritus.**Brust- und Hustenpastillen** von SPITZLAY enthalten Anis, Opium, Lakritz, Gummi und Zucker.**Carminative Elixir**, DALBY'S. Eine Mischung aus 20 Tinct. Opii, 10 Tinct. Asae foetidae, 30 Tinct. Castorei canad., 10 Ol. Ment. pip., 5 Ol. Carvi, 100 Spiritus, 130 Sirup. simplex und 5 Magnesia usta, in Flaschen zu 30 g.**Choleramittel**, DWIGHT'S. Spirit. camphor., Tinct. Opii, Tinct. Rhei comp. aa.**Cordial**, GODFREY'S, besteht aus Tinct. kalina, Ol. Sassafras, Spir. Melissaee und Tinct. Opii crocat.**DOVER'S Pulver** mit Kampher: 2 Camphor., 1 Rad. Ipecacuanhae, 1 Opium, 8 Tartarus depuratus.**Epilepsiepillen** von HENRY enthalten Opium, Höllenstein, Lakritz und Enzianextrakt. **Gicht- und Rheumatismaustropfen** von C. ANNOT bestehen aus Kampher- und Salznickelgeist, Cajeput-, Thymian- und Pfefferminzöl und wenig Opiumtinktur.**Herbal embrocation for the whooping-cough**, Kauchhustenliniment, von ROGERS, besteht aus Olivenöl, Nelken- und Kümmelöl und Opiumtinktur (HAGEN).**Indische Cigaretten** bestehen aus Papier, das mit einer Tinktur aus Cannabis Indica, Opium und Lobelia getränkt ist.**Injektion gegen Gonorrhoe** von VETTERS ist eine 0,02 proc. Bleizuckerlösung mit Opiumtinktur und Gummischleim.**Kinderpillen**, KÖNIGSEER, sind 0,15 schwere Pillen mit je 0,05 Opium. Vor ihrem Gebrauch kann nicht dringend genug gewarnt werden.

Krampfinktur, homöopathische, von Gottschalk, für alle möglichen Krankheiten der Haustiere, enthält 5,0 Opiuminktur und 25,0 verd. Weingeist.

Krampftropfen, Königseer, bestehen aus 1,0 Tinct. Opii, 1,0 Tinct. Valerian., 2,0 Tinct. Castorei, 4,0 Spirit. Aetheris nitrosi, 12,0 Spirit. aethereus.

Kräuterbitter, von Gottschalk, enthält etwa 0,8 Proc. Opium.

Lungenschwindsucht wird naturgemäss geheilt. Heidelberg W. 25 (gegen Einsendung von 6 M.). 1) Ol. animale foetid. 60,0 zum Einreiben. 2) Ol. Amygdalar. 22,5, Tinct. Opii 3,75, Succ. Citri 9,5, Sirup Papaveris 22,5, theelöffelweise.

Nepente aus England: 1,0 Morph. hydrochlor., 2,0 Acid. citricum, 32,0 Aqua, 48,0 Vin. Xerense. Gabe 10–30 Tropfen.

Neuralgie, ein amerikanisches Nervenmittel, besteht aus 10,0 Tinct. Aconiti, 3,0 Tinct. Opii, 5,0 Chloroform, 5,0 Spir. Menth. pip. (Haezel).

Opium metallicum Rademacheri ist Zinkacetat.

Pastilles Bonnet, Paris, sind Pastillen aus arabischem Gummi, Süssholz und Opium-extrakt mit je 0,006 von letzterem.

M. SPENZLER inhausen (Württemberg) giebt in brieflicher Behandlung der Wassersucht Tropfen und Pulver ab; erstere sind eine Mischung aus Torpentindl und Aetherweingeist, letztere Doven'sche Pulver.

Synapia, eine amerikanische Specialität, soll gereinigtes Opium sein (Hahn & Holmker).

Wissmann'sche Tropfen, Tinctura antieardialgica, bestehen aus 22,5 Spir. aethereus, 12 Tropfen Ol. Foeniculi, 8 Tropfen Ol. Menth. pip., 4,0 Tinct. Opii.

Opopanax.¹⁾

Man versteht unter diesem Namen Gummiharze aus zwei ganz verschiedenen Familien:

1) von Umbelliferen: Als Stammpflanzen werden angegeben **Opopanax Chironium** Kch. (Gall.). (Umbelliferae — Apioideae — Peucedaneae — Ferulaceae), heimisch im westlichen Mittelmeergebiete und **O. persicum** Boiss. am Elbrus. Beide Pflanzen sollen nicht den Geruch der Droge besitzen. Neuerdings wurde als Stammpflanze genannt **Diplotaenia cachrydifolia** Boiss., in Persien, den beiden genannten Arten nahe verwandt. Diese Droge ist jetzt fast ganz aus dem Handel verschwunden.

Bestandtheile. Ferulasäureester des Oporesinotannols 51,30 Proc., in Aether löslich, freies Oporesinotannol $C_{11}H_{18}O_2(OH)$, 1,9 Proc., in Aether unlöslich, Gummi 33,8 Proc., ätherisches Oel 8,3 Proc., dasselbe enthält Opanal $C_{20}H_{30}O_7$, freie Ferulasäure $C_{10}H_{16}O_4$, 0,216 Proc., Vanillin 0,00272 Proc., Feuchtigkeit 7 Proc., Bitterstoff.

Es bildet eine schmierige, etwas nach Leristicum und Galbanum riechende Masse oder braungelbe Stücke, die stark bitter und balsamisch schmecken.

2) von Burseraceen. Als Stammpflanze wird genannt **Commiphora Kataf** (Forsk.) Engl., (Burseraceae), in Arabien.

Das Gummiharz wird durch Einschnitte gewonnen, es bildet die jetzt im Handel befindliche Droge. Es bildet braungelbe Stücke, die mit helleren Körnern durchsetzt sind und die auf Papier reichlich Fettflecke, herrührend von ätherischem Oel, hinterlassen. Geruch charakteristisch angenehm, Geschmack scharf brennend, etwas kratzend und bitterlich.

Bestandtheile nach BAUM (1895). Harz 19 Proc., ätherisches Oel 6,5 Proc., Gummi, Pflanzenreste etc. 70 Proc., Wasser 4,5 Proc.

Das Harz besteht aus α -Panax-Resen $C_{31}H_{44}O_4$, β -Panax-Resen $C_{33}H_{48}O_4$, Panax-Resinotannol $C_{34}H_{50}O_4$. Ausserdem enthält die Droge einen Bitterstoff.

Das ätherische Oel ist grüngelb, von angenehmem Geruch. Spec. Gew.: 0,87 bis 0,905. Es dreht im 100 mm-Rohr —10 bis —12° C. Es siedet zwischen 200 und 300° C. Der Träger des Geruches befindet sich in den niedrig-siedenden Antheilen.

¹⁾ Nicht Opopanax. Der Name setzt sich zusammen aus $\sigma\pi\sigma\varsigma$, der Geruch, und $\pi\alpha\nu\alpha\zeta$, Heilmittel für alle Krankheiten (Panacea).

Säurezahl der Droge nach K. DIETRICH 10,46—30,92. Esterzahl 81,94 bis 125,01. Verseifungszahl 96,20—152,92.

Man verwendet das ätherische Oel in der Parfümerie.

Orellana.

Orellana. Orleana. Orlean. Anafia. Anotto. Anotia. Ruku. Rocon. **Uruku** ist ein in den Epidermiszellen der Samen der **Bixa Orellana L. (Bixaceae)** enthaltener Farbstoff. Die Pflanze ist heimisch im tropischen Amerika, durch die Kultur weit verbreitet.

Der Same ist 4 mm lang, kreiselförmig, an der Rapheseite tief eingekerbt. Er lässt am spitzen Ende den Funiculus und einen kleinen Arillus erkennen. Die Samenschale umschliesst ein ansehnliches, stärkeführendes Endosperm und einen grossen Embryo mit 2 blattartigen Keimblättern. Der Farbstoff ist in der dünnwandigen Epidermis enthalten. Man gewinnt ihn, indem man entweder die Samen mit Wasser zerreibt, oder die Samen zerkleinert und dann mit Wasser behandelt. Den aus dem Wasser abgesetzten Farbstoff bringt man in Form weicher, in Bananenblätter eingehüllter Ballen, oder in dünnen, trocknen, dunkelrothen Kuchen oder in trocknen Rollen aus Südamerika, sowie aus Vorderindien und Ceylon in den Handel.

Orlean ist von rother Farbe, salzig-bitterem und herbem Geschmack, geruchlos oder schwach aromatisch riechend. Wasser löst wenig; in Alkohol, Aether, Alkalien und vielen Oelen ist er bis auf einen geringen Rückstand löslich. Schwefelsäure färbt zuerst dunkelblau, dann geht die Farbe in Grünlich und Violett über. Unter dem Mikroskop erkennt man die rundlichen, mit dem Farbstoff erfüllten Epidermiszellen, ferner unter der Epidermis belegene Palisaden, beide aus der Samenschale der Pflanze stammend. Ferner finden sich Steinzellen und Bastfasern fremden Ursprungs, sowie lebende Exemplare eines Fadenwurmes *Pelodera*.

Bestandtheile. Der rothe Farbstoff ist das Bixin $C_{22}H_{34}O_6$, das in mikroskopischen, dunkelrothen, metallglänzenden Blättchen erhalten wird, die bei 175—176° C. schmelzen, in Wasser unlöslich, in kochendem Weingeist und Chloroform löslich sind. Ausserdem enthält die Droge einen gelben Farbstoff: Orellin, der aber nach anderer Angabe nichts anderes als mit Harz verunreinigtes Bixin sein soll.

Gute Sorten geben nicht mehr als 12 Proc. Asche.

Verunreinigungen. Man verfälscht mit Krappmehl, Bolus u. s. w. Weiche Sorten sollen mit Urin feucht gehalten werden, man erkennt diesen Zusatz am Auftreten weisslicher Efflorescenzen und am Geruch. Selbstverständlich ist eine solche Sorte vom Gebrauch auszuschliessen.

Aufbewahrung. Die leicht schimmelnde, am Sonnenlicht ansbleichende Masse wird in Porcellankruken an einem kühlen, doch trocknen Orte aufbewahrt. Die Drogisten führen ein feines Pulver, welches haltbarer und ausgiebiger ist; da sein Färbungsvermögen sich in Zahlen ausdrücken lässt, so giebt man ihm vielfach den Vorzug; man bewahrt es in gelben Hafengläsern auf.

Anwendung. Orlean wird ausschliesslich seines Farbstoffs wegen zum Gelbfärben von Oelen, von Butter und Käse gebraucht. Will man hierbei das lästige Durchsieden oder Filtriren vermeiden, so bedient man sich des Extraktes. Im Handel findet sich ein weingeistiges (Orellin) und ein ätherisches (Bixin); das letztere eignet sich wegen seiner Fettlöslichkeit besonders zum Färben von Oelen.

Extractum Orellanae. Orleana depurata. Orleanextrakt. Gereinigter Orlean. Gepulverten Orlean zieht man zuerst mit 90proc., dann mit 60proc. Weingeist aus; die filtrirten Auszüge werden zur Trockne eingedampft.

Liquor tinctorius ad butyrum.

Butterfarbe.

Rp. Extracti Orellanae aetherei	2,5
Oel Olivarium	97,5.

II.

Rp. Orellanae optima pulv.	10,0
Oel Olivarium	100,0.

Man erwärmt 1 Stunde im Wasserbade, lässt einige Tage absetzen und filtrirt.

Man fällt die Farbe in trockene, lauwarme Gässer und bewahrt im Kühlen auf. Es werden einige Tropfen davon dem Rahm zugesetzt.

Liquor tinctorius ad butyrum concentratus (DINTERICH).

Rp. Extracti Orellan. aeth.	
Extracti. Curcumae spir.	25 10,0
Oel Olivarium	100,0.

Man kocht unter Erwärmen, lässt absetzen und filtrirt. 3 Tropfen auf 1 kg frische Butter.

Liquor tinctorius ad caseum.

Käsefarbe. Annotis. Annotis. Annotis.

Rp. Orellanae depurata	100,0
Kali caustici fusi	15,0
Boracis	10,0
Aquae	1000,0
Tinct. Curcumae	200,0

Man digerirt und filtrirt.

II. (BUCCH.)

Rp. Orellanae	100,0
Kali carbonici	50,0
Aquae	1000,0.

Man erhitzt, lässt absetzen, filtrirt und löst Acidi borici 10,0.

III.

Rp. Orellanae	
Kali carbonici	25 100,0
Rhizom. Curcumae plv.	50,0
Spiritus	
Aquae	25 400,0

Nach mehrtägigem Digeriren wird filtrirt.

IV. (DIERICH.)

Rp. Orellanae optima	100,0
Aquae	1000,0
Natrii caustici	25,0.

Man erhitzt 1 Stunde im Wasserbade, lässt absetzen und filtrirt.

V.

Rp. Extracti Orellanae	50,0
Rhizom. Curcumae plv.	50,0
Ligni Campechiani.	15,0
Oel Olivarium	1000,0.

Bereitung wie bei IV.

Annatoline von DR CONDOVA in New-York enthält 4,5 Proc. Orleanfarbstoff, 82,6 Proc. Stärke, etwa 5 Proc. Natriumkarbonat und Wasser.

Butyroflavin, Carotine und andere Butterfarben des Handels sind gewöhnlich Lösungen des Orleanfarbstoffes in Oel. Als Butterfarbe aus Paris ist eine Mischung eines solchen Oeles mit 40 Proc. Ciromgelb (!) im Handel vorgekommen.

Orantia, eine Butterfarbe, ist eine wässrige, urinartig riechende, alkalische Orleanlösung.

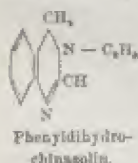
Orexinum hydrochloricum.

1. † Orexinum hydrochloricum. Cedrarinum hydrochloricum. Salzsäures Orexin. Phenylidihydrochinazollinchlorhydrat. $C_{14}H_{13}N_2 \cdot HCl + 2H_2O$. Mol. Gew. = 280,5.

Der Name ist aus *ὄρεξις* = Esslust gebildet. Zur Darstellung lässt man auf eine Lösung von Formanilid in Benzol metallisches Natrium einwirken und erhält Natriumformanilid. Durch Einwirkung von o-Nitrobenzylchlorid auf dieses entsteht o-Nitrobenzylformanilid. Wird dieses mit Zinn und Salzsäure reducirt, so entsteht intermediär o-Amidobenzylformanilid, welches unter Abspaltung von Wasser in Phenylidihydrochinazolin übergeht. D. R.-P. 51712.

Eigenschaften. Unter „Orexin“ schlechthin ist das salzsäure Phenylidihydrochinazolin $C_{14}H_{13}N_2 \cdot HCl + 2H_2O$ zu verstehen. Dasselbe bildet farblose Krystallnadeln, welche bei 80° C. schmelzen. Bei längerem Stehen im Essiccator gehen sie in das bei 221° C. schmelzende wasserfreie Salz über. Diese Abgabe von Krystallwasser erfolgt schon beim Liegen des Salzes an der Luft; in dieser Weise zum Theil verwitterte Präparate schmelzen beträchtlich höher als bei 80° C. Die Krystalle reizen die Schleimhäute heftig, verursachen, auf die Zunge gebracht, einen bitteren Geschmack und hinterlassen das Gefühl des Brennens. Die wasserhaltige Verbindung löst sich in 13–15 Th. Wasser, auch in Alkohol, während sie in Aether fast unlöslich ist. Die wässrige Lösung reagirt sauer.

Erhitzt man ein Gemisch von Orexin mit Zinkstaub kurze Zeit über freier Flamme, so tritt ein starker, carbylaminartiger Geruch (= Isonitril) auf. Behandelt man hierauf



das Gemisch mit stark verdünnter Salzsäure, so nimmt das Filtrat auf Zusatz von Chlorkalklösung eine blaue Färbung an. — Diese Reaktion beruht darauf, dass beim Erhitzen des Oresins mit Zinkstaub Benzonnitril und Anilin entstehen.

Prüfung. In der 5 proc. wässrigen Lösung erzeugt Quecksilberchlorid einen weissen, Kaliumdichromat einen gelben, beim Stehen an der Luft sich nicht verändernden Niederschlag. Kaliumpermanganat wird schon in der Kälte entfärbt, Bromlösung wird unter Bildung eines gelblichen, amorphen Niederschlages entfärbt.

Auf Platinblech erhitzt, verbrenne die Verbindung, ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Das Oresin regt die Magenverdauung an und wurde daher als Stomachicum empfohlen. Seine Wirkung dürfte etwa als die kombinierte eines Bittermittels und eines scharfen Gewürzes, z. B. Pfeffer, zu denken sein. Man giebt es zu 0,25 bis 0,50 g bis zu 1 g pro die in Oblatenpulvern oder in Pillen. Kontraindicirt ist es bei Magengeschwür.

II. † Oresinum basicum. Basisches Oresin. Mit diesem Namen bezeichnet Pentzold neuerdings die freie Oresinbase $C_{14}H_{11}N_3$. Dieselbe wirkt ebenso appetitregend wie das salzsaure Salz, doch verursacht sie nicht das unangenehme Brennen gegenüber den Schleimhäuten. Als Oblatenpulver in mittleren Tagesgaben von 0,3 g. Kontraindicirt bei Nierenentzündung.

III. † Oresinum tannicum. Gerbsaures Oresin. Ein gelblichweisses, geruchloses und fast geschmackloses Pulver (der Geschmack erinnert an den gestossenen Kreide), in Wasser unlöslich, leicht löslich in verdünnten Säuren, namentlich Salzsäure (Magensaft). Mit Eisen oder Eisenpräparaten in Berührung schwärzt es sich und nimmt tintenartigen Geschmack an.

Man giebt namentlich Kindern von 3—12 Jahren einheitlich dreimal täglich je 0,5 des Oresintannats in Wasser oder mit etwas Zucker zusammen, auch in Chokoladenplättchen zu je 0,25 g.

Organotherapeutica.

Organotherapeutica. Opotherapeutica. Gewebssaftmittel. Organotherapeutische Mittel.

Allgemeines. Die Organotherapie geht von dem Gedanken aus, dass in drüsigen Organen ausser den nach aussen abgeführten bekannten, spezifischen Sekreten auch noch andere Sekrete (weg. innere Sekrete) gebildet werden, welche von den Drüsen aus direkt in die Blutbahn oder den Säftestrom übergehen und für die Erhaltung des normalen Stoffwechsels unerlässlich sind. Es scheint, dass diese Annahme für die eigentlichen drüsigen Organe im allgemeinen zutrifft, insofern als diese Organe augenscheinlich Fermente oder ähnliche, schon in kleinen Mengen wirksame Substanzen produciren, welche für den Stoffwechsel von Bedeutung sind. Ob das gleiche für die in der Organotherapie ebenfalls verwendeten nicht drüsigen Organe, z. B. Gehirn, Knochenmark u. s. w. gleichfalls zutrifft, erscheint mindestens fraglich. Zur Zeit beruht dieses Heilverfahren von wenigen Ausnahmen abgesehen auf rein empirischer Grundlage. Ist jemand z. B. an einer Gehirnerkrankheit erkrankt, so nimmt man an, dass die innere Sekretion des Gehirns nicht ordentlich funktionirt, infolgedessen würden von dem Gehirn die für den Stoffwechsel erforderlichen innerlichen Sekrete nicht oder nicht in hinreichendem Masse producirt und in die Blutbahn oder in den Säftestrom geleitet, und man sucht diesem hypothetischen Mangel durch Darreichung von Gehirnsabstanz abzuhelfen.

Darstellung. Feste Normen für die Darstellung dieser Präparate haben sich noch nicht herausgebildet. Die einzelnen Fabriken arbeiten nach besonderen, in den

Einzelheiten meist nicht bekannten Verfahren. Daher sind die einzelnen Präparate unter sich nicht gleichwerthig, vielmehr beziehen sich die angeblich beobachteten Heilerfolge stets nur auf diejenige Marke, welche bei den betr. Versuchen benutzt worden ist.

Ursprünglich wurden die in Frage kommenden Organe nach gehöriger Reinigung zerkleinert und mit Glycerin bei 38° C. extrahirt. Die durch CHAMBERLAND-Filter filtrirten Glycerinauszüge wurden unmittelbar vor dem Gebrauche mit sterilisirtem Wasser vermischt und dann subkutan applicirt. Diese Art der Anwendung ist ziemlich verlassen. Später versuchte man die frischen Organtheile selbst im zerkleinerten Zustande einzugeben, wobei sich indessen gleichfalls Schwierigkeiten ergaben. Man stellte dann die betreffenden Organtheile im getrockneten und gepulverten Zustande dar, bereitete endlich nach den verschiedensten Methoden Auszüge und Extrakte und ähnliche Präparationen.

Hoden. Testis. Testiculus. Testikel. Die männlichen Geschlechtsdrüsen, welche das Spermia abcheiden. Meist von jungen Stieren entnommen.

Hoden-Extrakt von EGASSE und BOURG in Paris, durch E. MZACK zu beziehen. Zwei verschiedene Präparate. 1. Weisses Glasfläschchen ohne Nummer, ein durch Filterkerzen filtrirter Auszug aus Stierhoden. Ist abzugeben, wenn das Folgende nicht ausdrücklich verlangt wird. 2. In gelben Glasfläschchen. Ein im ARSONVAL'schen Autoclaven unter Kohlendruck filtrirtes Extrakt.

BROWN-SÉQUARD'S Testikel-Flüssigkeit. Ist ein mit Glycerin bereiteter Auszug der Testikelflüssigkeit des Stieres, s. Darstellung.

Didymin. Ein Extrakt aus Stierhoden. Didymin B. W. & Co.¹⁾ sind die vom Fette befreiten, getrockneten und gepulverten Hoden junger Stiere. In Tabletten von denen jede je 0,8 g frischer Substanz entspricht.

Opoorchidin-MENCK. Durch Kochsalz so eingestelltes Präparat aus Stierhoden, dass 1 Th. desselben = 1 Th. frischer Substanz ist.

Testes siccati pulverati MENCK. Aus Stierhoden durch Entfettung und Trocknung bereitet. 1 Th. = 6 Th. des frischen Organs.

Spermin-Präparate von POHL. Sind salzsaure Salze der angeblich im Spermia, bez. in den Hoden enthaltenen Base Spermin. $C_3H_{14}N_2$.

Spermin-POHL 2procentig. Die 2procentige Lösung des salzsauren Spermins, dient zu subkutanen Injektionen.

Essentia Spermini-POHL. Eine 4procentige, alkoholische und aromatisirte Lösung des Spermin-Chlornatrium-Doppelsalzes, zu innerlichem Gebrauche. Morgens 10–30 Tropfen in alkalischem Mineralwasser.

Testin und Testidin von STRAUSCHER in Berlin. Aus frischen Stierhoden bereitet, und zwar Testin 0,2 g schwere Tabletten, Testidin ein braunes, süßes Extrakt darstellend.

Testaden von KNOX & Co. in Ludwigshafen. Mit Milchzucker so eingestellter Hodenextrakt, dass 1 g = 2,0 g frischem Hodeninhalte ist.

Orchidin. Aus Stierhoden bereitetes, flüssiges Extrakt. Soll alle Leukomane, aber kein Eiweiß wie das Séquardin enthalten. Zur subkutanen Anwendung.

Séquardin. Liqueur orchitique. Liqueur réconstituante. Aus Stierhoden bereitetes, noch eiweißhaltiges Extrakt zur subkutanen Anwendung.

Vitalin. Ein organo-therapeutisches Präparat aus den Hoden der Bullen.

Die Testikelpräparate werden sämmtlich innerlich und subkutan als Tonika bei Hysterie, Neurasthenie, Neuralgie und als Aphrodisiaca gegeben. Ueber den Erfolg sind die Meinungen getheilt.

Schilddrüse. Glandula thyreoidea. Besteht aus zwei, dem Schilddrüsenschilde aufliegenden Seitentheilen und einem Mittelstück. Ueber die physiologische Aufgabe der Schilddrüse ist man sich noch nicht vollständig klar. Möglicherweise hat sie die Funktion, toxische Stoffe aus dem Blute aufzunehmen und unschädlich zu machen. Von BAUMANN ist in der Schilddrüse eine jodhaltige Verbindung, das Thyreofofin oder Jodothyryn aufgefunden worden. In der menschlichen Schilddrüse fand BAUMANN 0,33–0,9 mg Jod auf 1 g Trockensubstanz. Die frische Hammel-Schilddrüse enthält nach AUFRECHT 0,0047 Proc. Jod, auf Trockensubstanz umgerechnet = 0,0235 Proc. Jod. Die Zahl der Schilddrüsen-Präparate ist so gross, dass sie nicht einzeln aufgeführt werden können.

¹⁾ B. W. & Co. = Burrough, Welcome & Co.

H. R. & Co. = Hoffmann, La Roche & Co.

Thyreoides, die frische Schilddrüse. Die vom Fett und anhaftenden Hauttheilen sorgfältig befreite Schilddrüse von Schafen wurde fein geschabt auf Brot gestrichen und roh verzehrt. Die Patienten bekamen bald Widerwillen gegen den Genuß, die rohe Schilddrüse verdaß bald.

Glandulae Thyreoides siccatae. **Thyreoidinum siccatum**. Die wie vorher gesäuberte Schilddrüse wird fein gehackt und im Vakuum bei etwa 40° C. getrocknet und gepulvert. 1 Schilddrüse ergibt etwa 0,6 g dieses Pulvers.

Thyraden-Knohl. **Extractum Thyreoides HAAR**. Das Extrakt aus der Schilddrüse wird mit Milchsucker so eingestellt, dass 1 g = 0,7 mg Jod enthält. 1 g entspricht = 2 g frischer Drüse. Einzelgabe 0,15–0,3 g, Tagesgabe 1,0–1,5 g.

Aiodin (von HOFFMANN, LAROCHE & Co.). Ein nach unbekanntem Verfahren hergestelltes Präparat, und zwar ein geruch- und geschmackloses, graues Pulver, ausser Phosphor 0,4 Proc. Jod enthaltend. 1 g Aiodin = 10 g frischer Schilddrüse.

Thyreojodin. **Jodothyrin**. **Thyretn**. Unter diesen Bezeichnungen wird durch die Farbenfabriken, vorm. FAIRBER, BAYER & Co. in Elberfeld eine von BAUMANN zuerst erhaltene, nach den D. R.-P. 86072, 89695, 89696 und 89697 aus der Schilddrüse dargestellte jodhaltige Substanz in den Handel gebracht, welche den wirksamen Bestandteil dieser Drüse darstellen soll.

Das reine Thyreojodin soll ein chemisches Individuum sein und etwa 4,5 Proc. Jod, 0,45 Proc. Chlor, 1,4 Proc. Schwefel, 8,92 Proc. Stickstoff, 7,35 Proc. Wasserstoff, 56,89 Proc. Kohlenstoff, in der Asche ca. 0,4 Proc. Eisen, aber keinen Phosphor enthalten. In den Handel gelangt unter obigem Namen nicht die reine Substanz, sondern eine Verreibung mit Milchsucker, welche so eingestellt ist, dass 1 g derselben = 0,0003 g Jod enthält, also etwa 1 g frischer Schilddrüse entspricht.

Thyreocantoxin-FALKEL. Stickstoffhaltige, jodfreie, krystallisierte Substanz, welche die Wirkung der Schilddrüse besitzen soll.

Thyreoprotein. Von NORKIN-KIEW aus Schilddrüsen erhaltene Eiweissubstanz, welche auf Thiere giftig wirkt und bei diesen die Erscheinungen der Cachexia strumipriva hervorruft.

Thyreoidinum siccum (Ergänzb.). **Thyreoidin**. Die entfettete und durch ein geeignetes Verfahren in dauernd haltbaren Zustand gebrachte, getrocknete Schilddrüse des Hammels. Ein bräunlich-graues, grobes Pulver, von schwach animalischem, jedoch nicht unangenehm-fauligem Geruche und Geschmacke, welches an Wasser und Weingeist, sowie an Aether nur wenig lösliche Bestandtheile abgeben darf. — Trägt man 1 g Thyreoidin in ein schmelzendes Gemisch von 2 g Natriumnitrat und 1 g Natriumhydroxyd ein, unterhält die Masse noch einige Zeit im Schmelzen, löst dieselbe nach dem Erkalten in einigen ecm Wasser und säuert mit rauchender Salpetersäure an, so färbt sich die Flüssigkeit bräunlich, und beim Ausschütteln derselben mit Chloroform werde letzteres violett gefärbt.

Eierstock. **Ovarium**. Die keimbereitenden weiblichen Geschlechtsdrüsen. In ihnen entstehen die sog. GRAAF'schen Follikel, durch deren Bersten die reifen Eier frei werden. Die Ovarien enthalten Jod. Nach BARKER enthalten die Ovarien des Schweines = 0,00065 Proc., diejenigen des Rindes = 0,00061 Proc. Jod. Den Ovarien kommt eine innere Sekretion zu, die für den Gesamtorganismus unentbehrlich ist. Wenn diese Sekretion infolge künstlichen oder natürlichen Klimakteriums ruht, entstehen nervöse Beschwerden, die man durch Zuführung von Ovarium-Präparaten zu heilen sucht.

Ovarium siccum. **Ovaria siccata**. **Ovarium siccum**. Die gereinigten und unter aseptischen Kautelen bei 40° C. getrockneten, hierauf gepulverten Eierstöcke von Kälben. 1 Ovarium ergibt = 1,5 g des Pulvers.

Ovadin H. R. & Co. Aus Schweine- oder Rinderovarien gewonnenes hellrosa gefärbtes Pulver, welches 0,0013–0,005 Proc. Jod enthält. Die Ausbeute beträgt nur 3–5 Proc. der frischen Organtheile. Wird meist in Form von Tabletten angewendet.

Ovaraden (KNOLL & Co.). Aus Ovarien bereitetes Präparat. 1 Th. entspricht = 2 Th. frischer Ovarien. Einzelgabe 2 g, Tagesgabe 6 g.

Oophorin (FABERG). Aus frischen Ovarien von Schweinen und Rindern bereitetes Präparat, welches in Pastillen von 0,3 g Trockensubstanz in den Verkehr gebracht wird.

Ovarian Substance (B. W. & Co.). Ovarial-Präparat in Tabletten. 1 Tablette entspricht = 0,3 g frischer Ovarialdrüse.

Gehirn. **Cerebrum**. Man unterscheidet das „Grosshirn“ und „Kleinhirn“, sowie die Gehirnbasis. Die Gehirnmasse besteht aus der „grauen Substanz“, in welcher die Nervenzellen und Nervenfasern sowie viele Blutgefäße liegen, ferner der „weißen Substanz“, die keine Nervenzellen enthält und arm ist an Blutgefäßen. Erstere heisst Gehirnrinde, letztere Marksubstanz. Die Fortsetzung nach dem Rückenmark heisst „Medulla oblongata“.

Cerebrin. Aus der grauen Hirnsubstanz von Kälbern dargestelltes Extrakt.
Cerebrum siccatum. Cerebralsubstanz. **Cerebrin.** Die entfettete und getrocknete graue Hirnsubstanz von Kälbern. 1 Th. entspricht etwa = 5 Th. des frischen Organs. Tagesgabe 2—4 g.

Opocerebrin (Merck). Aus grauer Hirnsubstanz bereitetes Präparat. Einzelgabe 0,2—0,4 g. Tagesgabe 0,4—0,8 g.

Die Gehirnpräparate werden namentlich gegen nervöse Leiden: Kopfschmerz, allgemeine Neurasthenie, Psychosen, Gehirnstörungen, Hysteria, Melancholia angewendet.

Gehirnanhang. **Hypophysis cerebri.** **Glandula pituitaria.** Der an der Basis des Gehirns liegende Theil desselben. Diesem Organ wird z. Z. die Aufgabe zugeschrieben, regulirend auf den Blutdruck und damit auf den Herztonus zu wirken. Zu diesem Zwecke soll es angeblich eine chemische Substanz produciren, welche die erstere Funktion erleichtert.

Hypophysin. Das Organextrakt aus Hypophysis. Die aktive Substanz soll eine phosphorhaltige Verbindung sein, für welche Cron die Namen Hypophysin oder Phosphorhypophysin vorschlägt.

Hypophysis cerebri sicc. Das getrocknete und gepulverte Organ von Rindern. 1 Th. entspricht = 5,5 Th. frischem Gehirnanhang. Man giebt täglich mehrmals 0,1—0,3 g. **Hypophyseinum** Merck. Präparat aus dem Hirnanhang von Rindern. Wird zu 0,05 g pro dosi mehrmals täglich gegeben.

Die Hypophysis-Präparate werden besonders gegen Akromegalie in den oben angegebenen Dosen angewendet.

Knochenmark. **Medulla ossium.** Das im Innern der Knochen befindliche Fettgewebe. Soll die Bildungsstelle rother Blutkörperchen sein und einen dem Spermin ähnlichen Stoff enthalten. Benutzt wird das rothe Knochenmark der Schafe, Kälber und Rinder.

Rothes Knochenmarkextrakt von HALL. Das rothe Knochenmark aus 12 Schafrippen wird mit 500,0 g Glycerin angerieben, 4 Tage lang im Eischranke macerirt und filtrirt. Gabe: drei bis viermal täglich 1 Theelöffel voll in Fällen schwerer Anämie.

Medulla ossium rubra sicc. (*Medulla bone*). B. W. & Co. Das getrocknete, rothe Mark der Rumpfknochen von Rindern. Wird zu 0,2 g mehrmals täglich und in Form von Tabletten gegeben.

Myelen von Dr. R. SCHULZ in Herdecke; aus frischem weissen und rothen Knochenmarks gewonnen, sirupdicke Flüssigkeit, bei Skrophulose, Rhachitis, Knochenfress, pernicioöser und einfacher Anämie verwendet.

Ossagen von Knott & Co. Das fettsaure Kalksalz des rothen Knochenmarks. Gilt als normaler Bestandtheil des Markes, in dessen Fett es vortheilhaft ist. Weisses Pulver, bei Osteomalacie und Rhachitis angewendet. Für Kinder Einzelgabe 2—4,0 g. Tagesgabe 6,0 g in Mus oder Schleim.

Opocossinum Merck. Aus gelbem Knochenmark; wird bei Rhachitis und Osteomalacie zu 0,2—1,0 g pro dosi und bis 6,0 g pro die angewendet.

Opomedullinum Merck. Aus rothem Knochenmark; gegen pernicioöse Anämie, Pseudoleukämie, Chlorose und Neurasthenie. 0,2—1,0 g pro dosi, bis 6,0 g pro die.

Ossin. (*Extractum ossium liquidum*) Sinoschütz. Enthält nach Angaben des Fabrikanten 8,82 Proc. Wasser, 9,40 Proc. Salze, 0,06 Proc. Aetherextrakt, 12,1 Proc. Stickstoff, 81,25 Proc. in 80 proc. Alkohol lösliche Stoffe. Ein dunkelbraunes, bitter schmeckendes Fluidextrakt zur Bekämpfung des Diabetes.

Man giebt die Knochenmark-Präparate Kindern und Erwachsenen bei einfacher und pernicioöser Anämie, Chlorose, Neurasthenie und Knochenkrankungen (Osteomalacie und Rhachitis).

Leber. **Hepar.** Die unter dem Zwerchfell zum grösseren Theile in der rechten Hälfte der Bauchhöhle gelegene Drüse, deren Sekret die Galle ist. Man giebt entweder per rectum 100—150 g zerriebene, 12 Stunden in warmem Wasser erweichte Schweinsleber oder per os 100 g geriebene Schweinsleber in warmer Bouillon.

Hepar siccatum. Frische, entblutete Leber wird rasch, aber vorsichtig getrocknet und gepulvert, 5 Th. frische Leber geben 1 Th. des Pulvers. Innerlich 10—20 g täglich, gegen Diabetes und atrophische Lebercirrhose.

Heparaden Knott & Co. 1 Th. dieses Präparates entspricht = 2 Th. frischer Leber.

Opohepatoidinum Merck. Wird bei Hämoptoe, Icterus, Epistaxis und Lebercirrhose zu 0,5 pro dosi zu 1,5—4,0 g pro die gegeben.

Lunge. Pulmo. Die in der Brusthöhle liegenden Athmungsorgane, in welche die Bronchien einmünden. Man benutzt Lungen von Kälbern und Schafen.

Lungensaft nach BRUNN. Das Lungengewebe wird mit sterilen Instrumenten fein zertheilt. 20 g werden mit 60 g Glycerin $\frac{1}{4}$ Stunde lang macerirt, dann fñgt man 120 g sterilisirten Wasser zu, macerirt und filtrirt.

Pulmones siccati. Ein pulverförmiges Präparat, durch Trocknen und Pulvern des Lungensparenchyms junger, kräftiger Schafe dargestellt.

Pulmonip (SAUTER). Ein Extrakt aus frischen Kalblungen. In den Handel gelangt es in Form von Tabletten zu 0,25 g, von denen täglich 5—10 Stück zu nehmen sind.

Glandulae bronchiales siccatae. Ein aus den Bronchialdrüsen der Schafe und Hammel bereitetes Präparat. 1 Th. entspricht etwa 10 Th. des frischen Organes. Auch in Form von Tabletten im Handel, von denen jede 0,25 g frischer Substanz entspricht.

Glandulen (HOFMANN Nachf. Meerrase). Bronchialdrüsen von Schafen werden mit Wasser oder Alkohol extrahirt. Aus dem Extrakt wird das Glandulen mit Säuren ausgefüllt, gewaschen und getrocknet. Das Produkt wird mit Milchezucker vermischt und zu Tabletten komprimirt.

Lymphdrüsen. Zellenreiche Gebilde, welche zwischen den Lymphgefäßen eingeschaltet sind und als Bildungselemente der weissen Blutkörperchen dienen.

Lymphdrüsensaft ist als Mittel gegen Leukämie empfohlen worden.

Milchdrüsen. Mammæ. Ueber günstige Erfolge bei der Behandlung von Uterusfibromen mit Milchdrüsen-Präparaten berichtet BELL. Auch Menorrhagien und Metrorrhagien, die häufig mit Dysmenorrhoeen einhergehen, werden günstig beeinflusst.

Mammæ siccatae, aus den frischen Eutern von Kühen bereitet, werden in Tabletten angewendet, von denen jede 1 g frischer Drüsensubstanz entspricht. 1 Th. des trockenen Präparates entspricht = 8,75 Th. frischer Drüse. Man giebt täglich 8—15 solcher Tabletten.

Mammary Glands. Tabletten von BOBBOUGHS WELCH & Co. Jede Tablette entspricht 0,3 g frischer Substanz.

Opemammium-MERCK. Wird zu 1,5 g *pro dosi* und 5—8 g *pro die* gegeben.

Milz. Lien. Ein in der linken Hälfte der Bauchhöhle liegendes Organ, dessen Funktionen noch nicht ganz klar erkannt sind. Man nimmt an, dass die Milz mit der Bildung der Blutkörperchen im Zusammenhange steht und zählt sie zu den sog. „Blutgefäßdrüsen“. Die Rindermilz enthält nach BARKIN bei einem Gewichte von 1—1,5 kg = 0,00152—0,00203 Proc. Jod.

Eurythrol. Ein braunes, dem Fleischextrakt ähnliches Extrakt aus der Rindermilz, von LÄNDERER & MEYER in Gröden dargestellt. Bei Bleichsucht und Blutarmuth täglich 1—2 Theelöffel voll in Bouillon oder Suppe.

Lien siccatus. Splen Substance. Frische Hammel- oder Schweinemilz wird rasch und vorsichtig getrocknet, dann gepulvert. 1 Th. des Pulvers entspricht = 5 Th. des frischen Organes. Zu 0,25—0,75 g dreimal täglich bei Anämie, Chlorose, Malaria, Myxödem, Syphilis und Rhachitis.

Lienaden von KNOLL & Co. Ein trockenes Präparat; 1 Th. desselben entspricht = 2 Th. des frischen Organes.

Linadin von HOFFMANN LA ROCHE & Co. Ein die wirksamen Bestandtheile der Milz enthaltendes Präparat, zu 10 Proc. aus der Milz gewonnen. Feines dunkles Pulver mit deutlichem Geschmack nach Leberthran. Enthält 0,0152—0,0203 g Jod und wird bei Anämie, Bleichsucht, Skrophulose, Blutarmuth, Rhachitis, Milzschwellung und Leukämie angewendet.

Opolieninum MERCK. Ein Präparat aus Milz, wie Linadin angewendet zu 2—6 g *pro dosi* und 4—12 g *pro die*.

Splenin. Ein Milzpräparat, über welches genauere Angaben fehlen.

Man nimmt an, dass die Milz eine Steigerung des Hämoglobingehaltes des Blutes und damit eine Vermehrung der rothen Blutkörperchen bewirkt und giebt die Milzpräparate bei verschiedenen Formen der Anämie, Chlorose und Leukämie.

Nasenschleimhaut. Die Auskleidung der Nasenhöhle und deren Nebenhöhlen.

Nasenschleimhautextrakt. Wird durch Maceration der Schleimhaut der unteren und mittleren Nasenmuschel des Hammels in 4 promilligem Resorcinwasser während 24 Stunden bei 35° C. (im Brutschrank), Filtration und nochmaliges Stehen während 24 Stunden im Brutschrank bei 35° C. dargestellt. — Wird in der Nasentherapie angewendet.

Nieren. Renes. In der Bauchhöhle liegende Organe, deren wesentliche Funktionen in der Ausscheidung des Harns bestehen.

Renes siccati pulverati. Werden aus frischen Schaf- und Schweinenieren durch Trocknen und Pulvern bereitet. 1 Th. entspricht = 5 Th. frischer Niere. Bei Nephritis dreimal 0,5–1,0 g.

Renaden von Knoll & Co. Ein aus den Nieren dargestelltes Präparat, ist mit Milchsucker so eingestellt, dass 1 Th. = 2 Th. des frischen Organs entspricht. Bei Urämie und Nephritis chronica zu 2 g pro dosi, bez. 6–8 g pro die.

Oporenium Merck. Gegen Urämie, chronische Nephritis, Eiweissausscheidung im Harn zu 0,5–0,8 g pro dosi bez. 1,5–3,0 g pro die.

Renes recentes. Schrenkowsch sowie Donovan verwenden frische Nieren des Schafes und Schweines sowie deren Extrakt gegen Nephritis und Schrumpfnieren, Malmstr und Bosz ein Glycerinextrakt.

Nebennieren. Suprarenas. Glandulae suprarenales. Von einer faserigen Membran umhüllte, in Mark- und Rindensubstanz differenzierte dreitheilige Organe im oberen Ende der Nieren, deren Funktion noch nicht mit Sicherheit bekannt ist.

Eine blutdrucksteigernde Verbindung ist von Güntzen aus der Marksubstanz abgetrennt worden. Die Rindensubstanz ist wirkungslos. Daneben ist eine zweite Substanz vorhanden, der eine blutdruckherabsetzende Wirkung zukommt. Die Nebennieren enthalten etwa 0,0003048 Proc. Jod, ferner Neurin, Brenzkatechin und Sphymogenin.

Glandulae suprarenales siccas. Die getrockneten entfetteten und gepulverten Nebennieren von Rindern und Schafen. 1 Th. entspricht etwa 5 Th. des frischen Organs. Bei Morbus Addisoni, Diabetes insipidus und den auf Verlust des vasomotorischen Tonus beruhenden Krankheiten wie Menopause, Neurasthenie, ferner cyklischer Albuminurie und bei Herzkrankheiten. Dreimal täglich 0,2 g eine Stunde nach den Mahlzeiten.

Extractum suprarenale haemostaticum. Ein wässriges Extrakt der Nebennieren von Schafen und Rindern. Schollige, braune Partikel, in gleichen Theilen Wasser löslich. Die Lösung 1 + 1 bewirkt auf Schleimhäute gebracht starke Kontraktionen der Blutgefäße. Anwendung allein oder mit Cocain kombinirt zur Anästhesie in der Augenheilkunde, sowie als Hämostaticum bei kapillären Hämorrhagien.

Opoprarenalinum Merck. Wird bei Diabetes insipidus, Morbus Addisoni, Menopause und Neurasthenie zu 0,2–0,4 g pro dosi, bez. 0,4–0,8 g pro die gegeben.

Supradin von Hoffmann, La Roche & Co. Haltbares Dauerpräparat aus den Nebennieren. Röthliches, geschmackloses und fast geruchloses Pulver, welches 0,01524 Proc. Jod enthält und in gleicher Weise verwendet wird wie Nebennieren.

Suprarenaden von Knoll & Co. Ist mit Milchsucker so eingestellt, dass 1 Th. = 2 Th. des frischen Organs entspricht. Wirkt stark blutdrucksteigernd und wird bei Diabetes insipidus, Morbus Addisoni, Menopause, Neurasthenie etc. zu 0,5 g pro dosi 1,0–1,5 g pro die.

Sphymogenin. Die Nebennieren werden mit Wasser oder Alkohol extrahirt, die Auszüge eingeengt und die unwirksamen Bestandtheile nach einander mit Wasser, Alkohol und Aeton gefällt. Soll erheblich wirksamer sein als die Nebennieren selbst.

Ohrspeicheldrüse. Parotis. Eine vom Ohr aus nach vorn gelegene Drüse, welche Speichel secernirt, der durch den Ohrspeicheldrüsenang in den Mund gelangt. Soll Wirkung auf das Ovarialsystem ausüben. Ovarialerkrankungen wurden thatsächlich durch Verabreichung von Parotis geheilt.

Glandulae Parotis siccas. Getrocknete Ohrspeicheldrüsen von Hammeln und Schafen. 1 Th. entspricht = 10 Th. des frischen Organs. Dosis 0,3 g drei- bis viermal täglich. Tabletten von Boursouys, Welcome & Co. 1 Stück entspricht = 0,25 g frischer Substanz.

Thymusdrüse. Eine Drüse ohne sichtbaren Ausführungsgang; liegt beim Kinde im vorderen Mittelfeld des Brustfeldes, degenerirt allmählich und ist beim Erwachsenen nur noch selten zu finden. Die physiologische Bedeutung ist unbekannt. Man nimmt an, dass diese Drüse für das Leben des Foetus von Wichtigkeit ist.

Glandula Thymi sicca. Getrocknete Thymusdrüse von Kälbern und Schafen. 1 Th. entspricht = 6 Th. frischem Organ. Enthält Jod und wird zu 2,5–5,0 g pro die gegeben. Angewendet bei Atrophie der Kinder, bei Chlorose und an Stelle der Schilddrüsenpräparate bei Kropf, ferner bei Morbus Basedowii.

Tabletten von Burrough, Welcome & Co. 1 Stück entspricht = 0,3 g frischer Substanz. Tabletten von Engelhard. 1 Stück entspricht = 0,5 g frischer Substanz.

Opothymium Merck. Wird bei ungenügender Entwicklung der Neugeborenen, Paralysis infantum, Morbus Basedowii, Chlorose und Anämie zu 0,2–0,5 g pro dosi, bez. 0,3–0,6 g pro die gegeben.

Vorsteherdrüse. Prostata. Eine aus zwei, seltener aus drei Lappen bestehende Drüse, die den Anfangstheil der Harnröhre, von der sie durchbohrt wird, umfaßt. Die physiologische Bedeutung des Prostata-Sekrets ist noch nicht ganz klar. Soll bei Prostata-Hypertrophie günstig wirken.

Glandula Prostatæ siccæ. Prostata siccata pulverata. Die getrocknete und gepulverte Vorsteherdrüse des jungen Stieres, Farnen. 1 Th. entspricht = 6 Th. des frischen Organs. Bei Prostatahypertrophie zu 0,5 g pro die.

Prostata-Extrakt. (RINKEAT). Die Drüsen werden mit Wasser oder Glycerin extrahirt. Der in dem Auszuge durch Alkohol erzeugte Niederschlag wird getrocknet und gepulvert. Kommt für sich allein oder mit Salz gemischt in den Verkehr.

Opoprostatin MUKC. Gegen Prostatahypertrophie zu 0,2 g pro dosi, bez. 0,8 g pro die.

Prostaden KNOLL & Co. Pulverförmiges Präparat aus der Prostata-drüse. 1 Th. entspricht = 1 Th. des frischen Organs. Zu 0,5 g pro dosi bez. 2,0 g pro die gegen Prostatahypertrophie. Tabletten enthalten 0,25 g pro Stück.

Origanum.

Gattung der Labiatae — Stachyoidae — Thyminae.

I. Origanum vulgare L. Heimisch von England bis zum Himalaya. 30—50 cm hoch, mit aufrechtem Stengel und gestielten, länglich-eiförmigen Blättern. Ähren kurz, länglich-cylindrisch mit elliptischen oder ovalen Hochblüthern. Kelch fast gleichmässig-fünfkühnig, zur Fruchtzeit im Schlunde mit einem Haarkranz verschlossen. Liefert:

Herba Origanum (Aust. Ergänz.). **Herba s. Summitates Origanum vulgare.** — Dost. Dostenkraut. Brauner Dost. Wilder Majoran. Gemeiner Wohlgemuth. — **Sommité fleurie d'origan vulgaire** (Gall.). — **Common Marjoram.**

Bestandtheile. Aus dem trocknen Kraut 0,15—0,4 Proc. ätherisches Oel. Spec. Gew. 0,91. Dreht im 100 mm-Rohr — 34,4°. Enthält vielleicht Carvacrol.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt das Kraut zur Blüthezeit (Jun)—(August), befreit es von den dickeren Stengeln, trocknet im Schatten und bewahrt es in dichtgeschlossenen Blechgefäßen auf. 3 Th. frisches geben 1 Th. trocknes.

Anwendung. Zu Kräutermischungen, innerlich und äußerlich.

II. Origanum vulgare L. var.: creticum Brix. (syn.: *O. creticum* L.). Heimisch in Süd-europa, mit verlängerten, vierkantigen Blütenständen. Liefert:

Herba Origanum Cretic. **Splene Origanum Cretic.** — **Spanischer Hopfen.** **Kretischer Dost.** **Kandischer Majoran.**

Aufbewahrung. In dichtschiessenden Blechbüchsen unzerkleinert.

St. Jacobsöl besteht nach VOMÁČKA aus 100 Th. mit Chloroform und Terpentin-geist (1:10) bereiteter Aconitinktur, 4 Th. Origanumöl, je 2 Th. Lavendel- und Bernsteinöl.

Oleum Origanum cretici. **Spanisch Hopfenöl.** **Kretisch Dostöl.** Es wird durch Destillation aus dem frischen oder trocknen Kraute mehrerer Origanum-Arten, besonders von *Origanum hirtum* Vog. gewonnen. Ausbeute aus trockenem Kraute 2—3 Proc. Goldgelbe bis braunschwarze, ölige Flüssigkeit, von scharfem, an Thymianöl erinnerndem Geruch und brennend beissendem Geschmack. Spec. Gewicht 0,940—0,980. Reines Oel ist in 3 Th. Spiritus dilutus klar löslich, mit Terpeninöl verfälschtes jedoch nicht. Es soll nicht unter 60 Proc. Carvacrol, $C_{10}H_{14}O$, enthalten. Bestimmt wird dieses Phenol in der unter Olea aetherea: Phenolbestimmung, auf Seite 500 beschriebenen Weise. Neben Carvacrol enthält das Spanisch Hopfenöl, das hauptsächlich in der Mikroskopie zum Aufheben von Präparaten Verwendung findet, Cymol, $C_{10}H_{14}$, neben geringen Mengen anderer Körper (Terpene?).

Ähnliche Eigenschaften besitzt das von *Origanum smyrnaeum* L. destillierte **Smyr-naer Origanumöl**, Spec. Gewicht 0,915—0,945. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr =

—3 bis —13°. Es ist ebenfalls löslich in 3 Th. Spiritus dilutus, enthält aber weniger Carvacrol als das vorige Oel (nämlich 25—60 Proc.), Cymol und beträchtliche Mengen Links-Linalool, $C_{10}H_{18}O$.

III. *Origanum hirtum* Vog., heimisch im Mittelmeergebiet.

Liefert Triestiner Origanumöl und zwar aus der trocknen Droge zu 2—3 Proc. Frisch ist es goldgelb, später dunkelbraun bis grauschwarz. Spec. Gew. 0,94—0,98. Es dreht links weniger wie 1°. Enthält 60—85 Proc. Carvacrol, ferner Cymol und wahrscheinlich Terpene.

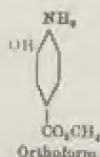
IV. *Origanum smyrnaeum* L. Heimisch in Kleinasien. Liefert Smyrnaer Origanumöl. Spec. Gew. 0,915—0,945. Er dreht —3° bis —13°. Es enthält l-Linalool, Cymol und vielleicht olefinische Terpene.

Orthoformium.

I. Orthoform. p-Amido-m-oxybenzoesäuremethylester. $C_8H_7(CO_2CH_3)(1)(NH_2)(4)(OH)(3)$. Mol. Gew. = 167.

Die Darstellung erfolgt, indem man die p-Nitro-m-oxybenzoesäure durch Zinn und Salzsäure zur p-Amido-m-oxybenzoesäure reducirt und aus dieser den Methyläther darstellt, indem man die Säure in Methylalkohol löst und in die Mischung trocknes Salzsäuregas einleitet. Vergl. *Aether coccinus* Bd. I, S. 177.

Eigenschaften. Ein weisses, spec. leichtes Krystallpulver, geruchlos und geschmacklos, bez. nur schwach bitterlich schmeckend, neutral, in Wasser schwer löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Schmelzp. 118—120° C. Die wässrige Lösung wird durch Ferrichlorid vorübergehend blau-violett, dann tritt braunrothe Färbung auf. Chlorkalklösung bewirkt gelbrothe Färbung, in stärkerer Concentration ebensolchen Niederschlag. Chromsäure erzeugt in der salzsauren Lösung einen dunklen Niederschlag. In konc. Schwefelsäure löst sich Orthoform ohne Färbung, auf Zusatz von 1 Tropfen Salpetersäure erfolgt Braunfärbung mit stürmischer Gasentwicklung. In 25procentiger Salpetersäure löst sich Orthoform mit bläulicher Färbung, die auf Zusatz von Wasser grünlich wird. Die salzsaure Lösung wird durch Zusatz von Natriumnitritlösung gelb gefärbt; die nunmehr in Lösung befindliche Diazoverbindung giebt mit alkalischer Naphthollösung weinrothe Färbung, aber keinen Niederschlag.



Chemisch charakterisirt sich das Orthoform — und dies ergibt sich aus den vorstehenden Reaktionen ohne weiteres — dadurch, dass es erstens ein Derivat der Salicylsäure ist (Blaufärbung mit Ferrichlorid) und dass es ferner ein Derivat eines Amidophenols ist, daher die Empfindlichkeit gegen Oxydationsmittel. Es ist eine schwache Base und verbindet sich mit Säuren zu Salzen (s. w. unten).

Prüfung. 1) Orthoform gebe die im Vorstehenden angeführten Identitätsreaktionen. — 2) Es sei ein lockeres weisses Pulver, welches, über Schwefelsäure getrocknet, bei 118—120° C. schmilzt. 3) Es löse sich in konc. Schwefelsäure ohne Färbung und verbrenne auf dem Platinblech ohne Rückstand.

Aufbewahrung. Ohne besondere Vorsichtsmassregeln. **Anwendung.** Orthoform wirkt schwach antiseptisch, ausserdem aber örtlich anästhesirend. Wegen seiner schwereren Löslichkeit tritt die Wirkung etwas langsam ein, sie hält aber auch 24—36 Stunden an. Indess wirkt es nicht durch die unverletzte Haut oder Schleimhaut hindurch, sondern seine Wirkung tritt nur ein, wenn es auf blossliegende Nervenendigungen gelangt. Daher ist es namentlich bei Substanzverlusten (also z. B. auf Schnittwunden, Verbrennungen) als lokales Anästheticum anzuwenden. Es macht Aetzungen schmerzlos, ebenso macht es die Injektionen von Quecksilberoxyd oder Quecksilbersalicylat unmittelbar vor der Anwendung zu 0,03—0,06 g zugesetzt, schmerzlos. — Bei innerlicher Anwendung wird es zum grössten Theile un-

verändert durch den Harn ausgeschieden und kann nach Entfärbung desselben mittels Thierkohle durch die Chromsäure-Reaktion nachgewiesen werden. Orthoform kann als ein wenig giftiges Antisepticum angesehen werden.

Causticum-Badal. Rp. Acidi arseniosi, Orthoformii aa 1,0 Alkohol absoluti, Aquae aa 40,0. Zu schmerzlosen Aetzungen bei Krebs.

Orthoformium hydrochloricum. Salzsaurer Orthoform. $C_6H_5(OH)NH_2(CO_2CH_3)_2.HCl$. Mol. Gew. = 203,5. Wird durch Auflösen von Orthoform in äquivalenten Mengen Salzsäure erhalten. Ein gut krystallisirendes, sauer reagirendes Salz. Es eignet sich wegen dieser sauren Reaktion weder zum innerlichen Gebrauch, noch zu subkutanen Injektionen.

II. Orthoform „Neu“. m-Amido-p-oxybenzoesäuremethylester. $C_6H_5(CO_2CH_3)(NH_2)(OH)$. Mol. Gew. = 107. Diese der vorigen isomere Verbindung ist wegen ihrer grösseren Billigkeit an die Stelle der ersteren gesetzt worden. Ist von den nämlichen Eigenschaften wie das gewöhnliche Orthoform, bildet farblose, bei 142° C. schmelzende Nadeln. In den Handel gelangt es als weisses, sehr feines Pulver, welches sich weniger zusammenballt als das vorige.

Oryza.

Gattung der Gramineae—Oryzeae.

Oryza sativa L. Heimisch in Indien und dem tropischen Australien, eine Varietät in Afrika. Durch die Kultur in alle wärmeren Gegenden der Erde verbreitet, in Brasilien verwildert. Verwendung findet die Frucht: Dieselbe wird aus den Produktionsländern (Indien) gewöhnlich in den Spelzen (Paddy), seltener ohne dieselben ausgeführt, dann von den Spelzen und durch geeignete Maschinen auch von dem unter den Spelzen befindlichen Häutchen (Frucht- und Samenschale und Theile der Aleuronschicht) befreit (polirt), wobei häufig auch der etwas hervorragende Embryo entfernt wird, sodass der zum Genuss gelangende Reis im wesentlichen nur aus dem Endosperm besteht.

Die „Spelzen“ finden Verwendung als Packmaterial und wegen ihres reichen Gehaltes an Kieselsäure auch als Putz- und Polirmittel. Sie sollen im zerkleinerten Zustande dem Reisfuttermehl zugesetzt werden und auch zur Verfälschung von Gewürzen dienen, wo sie an den charakteristischen Epidermiszellen mit geschlängelten Wänden und den einzelligen, dickwandigen Haaren leicht erkannt werden. Sie enthalten nach Kössig 10,20 Proc. Wasser, 4,46 Proc. Stickstoffsubstanz, 2,16 Proc. Fett, 35,29 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 34,95 Proc. Rohfaser, 12,94 Proc. Asche. In der Asche 89,71 Proc. Kieselsäure.

Das beim „Poliren“ des Reis gewonnene Häutchen (Frucht- und Samenschale etc.) liefert die „Reisfuttermehle oder Reiskleie“ für das Vieh. Es enthält nach Kössig 10,70—11,20 Proc. Wasser, 9,44—13,60 Proc. Stickstoffsubstanz, 7,36—14,70 Proc. Fett, 44,00—54,10 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 8,00—10,00 Proc. Rohfaser, 7,90—9,00 Proc. Asche.

Der „Kochreis“ besteht, wie aus Vorstehendem hervorgeht, so gut wie ausschließlich aus dem Endosperm des Samens. Die Körner sind 5—6 mm lang, 2,5—3,0 mm breit, kuglich, an den Seiten zusammengedrückt, am oberen Ende abgerundet, am unteren Ende schief gestutzt und schief ausgeschnitten (infolge Fehlen des Embryo). Die Bauchseite ist der Länge nach von einem weissen Streifen oder einer flachen Furche durchzogen, ebenso die Seitenflächen. In den Furchen oft Reste der Haut (Silberhaut).

Die letztere besteht aus folgenden Schichten: 1) einer Epidermis aus flachen, quer-gelagerten Zellen, deren kürzere Wände buchtig sind, 2) einer Quersellschicht aus kleineren, fleckig miteinander verbundenen Zellen, 3) aus ganz locker gestellten Schlauchzellen, die sich mit den beiden vorhergehenden kreuzen.

Der Kern besteht zu äusserst aus einer einschichtigen Aleuronschicht, die nur selten verdoppelt erscheint, deren Zellen rundlich-polygonal sind, und dem Mehlerendosperm. Der Kocheis enthält nach Köstz: 12,55 Proc. Wasser, 7,88 Proc. Stickstoffsubstantz, 0,53 Proc. Fett, 77,79 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 0,47 Proc. Rohfaser, 0,87 Proc. Asche.

Fructus Oryzae decorticatus. Fructus s. Semen Oryzae. Oryza exorticata. — Reis. — Semence de riz. Fruit décortiqué de riz (Gall.). — Rice.

Findet zuweilen Verwendung zu Abkochungen, schwach geröstet und geschrotet auch als Kaffeesurrogat. Die bei der Herstellung, dem „Poliren“ des Kocheis abfallenden Bruchkörner verarbeitet man auf Gries oder verwendet sie in der Bierfabrikation als Ersatz des Malz oder zur Fabrikation der Reistärke.

Ueber die „Reistärke“ vergl. Band I, S. 293, 295.

Pisana de Oryza. Tisane de riz (Gall.). Reissabkochung wird wie die Ptisana de Hordeo (Bd. II, S. 19) bereitet.

Pulvis Oryzae. — Reismehl. — Poudre de riz (Gall.). Man wäscht die Reiskörner mit kaltem Wasser, lässt sie darin 24 Stunden maceriren, bringt sie auf ein leinenes Tuch und erhält sie hier so lange feucht, bis sie durchscheinend und zerbrechlich werden. Alsdann lässt man sie trocken werden, zerstösst sie in einem Steinmörser, trocknet bei 40° C. und verwandelt sie nun erst in ein sehr feines Pulver. Das Reismehl des Handels ist fast stets Reistärke.

Poudre de Riz (PASCHEID).

I.

Rp. Amyli Oryzae	750,0
Rhizom. Iridis pulv.	250,0
Olei Geranii rosae	2,0.

II.

Rp. Amyli Oryzae	500,0
Talc	300,0
Magnesi carbonic.	100,0
Rhizom. Iridis	50,0
Zinci oxydat	50,0
Olei Rosae	gita. X.
Essentiae Iridis ad libit.	

M. f. pulv. subtilissimum.

Badetabletten von MACK enthalten 27 Proc. Reistärke und 73 Proc. Weinsäure und Natriumbikarbonat aa, daneben ein Parfüm.

Eukonia ROWLAND's von AUG. ORS besteht im wesentlichen aus Reismehl mit 6 Proc. Wismutpräcipitat.

Sarah Berahrdt-Puder, La Diphane hat zur Grundlage 50 Reismehl, 50 Talk, 25 Zinkweiss und kommt in verschieden gefärbten und parfümten Sorten in den Handel.

Soothing Powder von STEDDMANN ist Reismehl.

Pulvis cosmetics albus.

Poudre de riz.

Rp. Pulveris Oryzae	75,0
Saponis oleosul albi	30,0
Botaxis pulv.	5,0
Olei Aurantii flor. gita.	V.

Pulvis cosmetics roseus.

Poudre cosmétique de Paris.

Rp. Carmini	0,1
Natrii carbonic. sicc.	10,0
Liquor. Ammon. caust. spirit.	10,0
milacht man, trocknet und fñgt hinzu	
Farinae Oryzae	70,0
Rhizom. Iridis pulv.	20,0
Olei Rosae	gita. V.

Ovum.

Gallus domesticus Temminck, das Haushuhn, ein Vogel aus der Ordnung der Gallinae oder Rasores und der Familie der Phasianidae.

Ovum. Ovum gallinaeum. Ei. Hühnerei. Oeuf (franz.). Egg (engl.). Es besteht aus einer feinporigen Kalkschale, welche an ihrer Innenfläche mit der Schalenhaut bedeckt ist. Es folgt das von der Eihaut bedeckte Eiweiss. Die Eiweissubstanz, d. h. das gelöste Eiweiss, ist in zartwandigen Zellen eingeschlossen. In der Mitte des Eiweisses und mit diesem durch zwei spirallig gedrehte Eiweisschnüre (*Chalazae*, Hagelschnüre) verbunden liegt der Eidotter. Der Dotter ist von der Dotterhaut umgeben, unterhalb derselben befindet sich die Keimscheibe, und in dem Centrum des Dotters liegt der sog. weisse Eidotter.

Das absolute Gewicht der Hühnereier beträgt 50 bis 70 g. Nimmt man das Durchschnittsgewicht zu 60 g an, so kommen davon auf die Schale etwa 6 g (= 10 Proc.), auf das Eiweiss 36 g (= 60 Proc.) und auf den Dotter 18 g (= 30 Proc.).

Vitellum Ovi. Vitellus ovi. Eigelb. Eidotter. Jaune d'oeuf. Volk. Ist eine dickflüssige, undurchsichtige, blassegelbe bis orangefarbige Emulsion von mildem Geschmack und alkalischer Reaktion. Er enthält Eiweiss, eine als Vitellin bezeichnete Eiweisssubstanz, Nuclein, Lecithin, Cholesterin, Fett, Farbstoff (Lutein), kleine Mengen Glukose, Spuren von Neuridin, Mineralstoffe. Die Mineralstoffe bestehen aus Natrium, Kali, Kalk, Magnesia, Eisenoxyd, (Phosphorsäure), Kieselsäure. — Bei 80° C. gerinnt der Eidotter; wegen seines Gehaltes an Fett ist er aber im geronnenen Zustande nicht so fest wie das geronnene Eiweiss. — Das Gewicht eines Eigelbes beträgt 16–18 g.

Das unveränderte Eigelb dient in der Pharmacie als Bindemittel für Oel-, Balsam-, Harz-, Kampheremulsionen, als flüssiges Nahrungsmittel bei vielen mit Sinken des Kräftezustandes einhergehenden Krankheiten, auch als Cholagogum bei torpiden Zuständen der Leber.

Putamen ovi. Testa ovi. Eierschale. Eierschale. Besteht aus 94–95 Proc. Calciumkarbonat, 2–3 Proc. Calciumphosphat, 3–4 Proc. organischer Substanz. Wird das Präparat im gebrannten oder gepulverten Zustande gefordert, so kann es durch *Conchae praeparatae* ersetzt werden.

Albumen ovi. Eiweiss. Weissel. Ist dickflüssig, schlüpfrig, farblos und geruchlos, von fadeem Geschmack, schwach alkalisch und besteht aus 12 bis 14 Proc. Eiweiss und 88–96 Proc. Wasser. Das Eiweiss ist im wesentlichen als Natriumalbuminat vorhanden. Ueber die chemischen Eigenschaften s. Bd. I, S. 197.

Durch heftiges Quirlen oder Schlagen wird das Eiweiss in einen dichten, stehenden Schaum (Schnee)

verwandelt. Vermischt man diesen mit Zuckerpulver bis zur breiförmigen Konsistenz, so kann man diesen Brei durch Backen in einem heissen Ofenrohr in ein lockeres Gebäck verwandeln. Dieses geschlagene Eiweiss benutzt man auch als Klärmittel. Man mischt diesen Schnee der zu klärenden Flüssigkeit zu und erhitzt diese auf etwa 60° C. Das Eiweiss coagulirt und umhüllt während des Coagulirens die trübenden Bestandtheile. Entfernt man während des Erhitzens die Eiweissgerinnsel mit einem Schaumlöffel, so wird die Flüssigkeit klar. — Ist die Klärung nicht vollständig, so lässt man erkalten (!), setzt der erkalteten Flüssigkeit von neuem Eiweiss zu und wiederholt die Procedur. Alkalische Flüssigkeiten lassen sich auf diese Weise nicht klären. In der Praxis setzt man den zu klärenden Flüssigkeiten häufig noch etwas Säure (Essig) zu, um die Coagulation des Eiweisses vollständig zu gestalten.

Eiweiss wird vorzugsweise als Ernährungsmittel verwendet. In der Therapie dient es als Antidot bei Metallvergiftungen. Technisch werden die grössten Mengen zur Zeit bei der Fabrikation photographischer Papiere verbraucht.

Oleum ovorum. Oleum ovi. Eieröl. Huile d'oeuf (Gall.). Gelbeier werden im Wasserbade unter Umrühren solange erwärmt, bis sie die Konsistenz einer Salbe angenommen haben, und bis eine Probe, zwischen den Fingern gedrückt, fettes Oel hervortreten lässt. Die Masse wird alsdann in Leinwand geschlagen und zwischen erwärmten Pressplatten ausgepresst. Das so gewonnene Oel lässt man im geschlossenen Gefässe an einem warmen Orte absetzen und filtrirt es alsdann durch ein getrocknetes Filter im

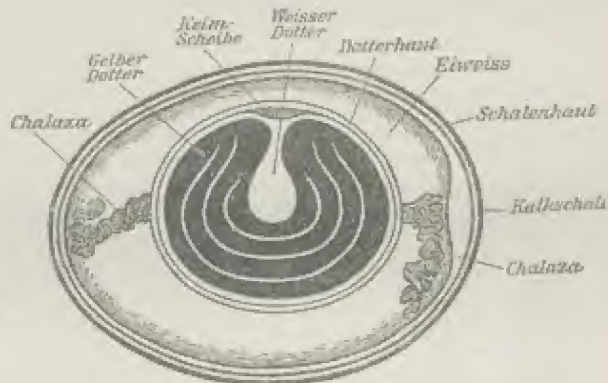


Fig. 60. Ein Hühnerei im Durchschnitte.

Warmwassertrichter. Man füllt mit dem Oel kleine Flaschen völlig an, verschliesst sie mit guten Korken und bewahrt sie an einem kühlen Orte im Dunklen auf.

Ein gelbes oder rüthlichgelbes, fettes Oel, welches bei mittlerer Temperatur dickflüssig, bei 25° C. dünnflüssig und klar ist, bei 5–10° C. aber erstarrt und fest wird. Es neigt zum Ranzigwerden. Es besteht der Hauptsache nach aus Oelsäure-Glycerinester, neben kleineren Mengen Palmitinsäure-Glycerinester und Stearinsäure-Glycerinester und enthält ausserdem Farbstoff, Glycerinphosphorsäure, Lecithin und Cholesterin.

Eieröl wird in der Volksheilkunde zum Bestreichen des Auges bei katarrhalischen Entzündungen, ferner zum Bestreichen wunder Brustwarzen verwendet.

Oleum ovi artificiale. Künstliches Eieröl. Eine filtrirte Mischung aus 88 Th. Olivenöl, 10 Th. Cacaoöl und 2 Th. gelbem Wachs.

Konservirung der Eier. Um Eier zu konserviren, bedient man sich mehrerer Verfahren:

1) Man legt die Eier in Kalkwasser ein. Hierdurch wird allerdings die Fäulnis verzögert, aber die Eier nehmen einen unangenehmen Geschmack an. Nach Kuntz rührt dies daher, dass die frische Eiweissflüssigkeit das spec. Gewicht 1,042, das Kalkwasser aber nur das spec. Gewicht 1,0029 hat. Infolgedessen findet zwischen beiden Flüssigkeiten Diffusion statt. Diese wird vermieden, wenn man das Kalkwasser durch Zusatz von 6 Proc. Kochsalz auf das spec. Gewicht 1,043 bringt. Die Aufbewahrungsgefässe sind gut zu verschliessen, damit Verdunstung vermieden wird. 2) Einlegen in Natronwasserglas. Und zwar verdünnt man 1 Vol. käufliches Wasserglas mit 10 Vol. Wasser. Es dürfen nur ganz frische Eier eingelegt werden, welche zuvor in geschmolzenes Schweine-schmalz getaucht wurden, diese sollen sich aber bis zu ½ Jahr gut halten. 3) Ueberziehen mit Wachs, Paraffin, Colloidum, Gelatine, Wollfett.

Prüfung der Eier. Es ist natürlich sehr wichtig festzustellen, ob Eier frisch sind oder nicht. Dazu kann man sich verschiedener Hilfsmittel bedienen:

1) Liegen nur wenige Eier zur Beurtheilung vor, so schlägt man diese einfach auf. Der Eidotter muss als scharf abgegrenzte Masse in dem Eiweiss schwimmen. Der



Fig. 61.

Reinlicher Eierspiegel nach B. FISCHER.

Dotter muss gelb bis orange gelb, das Eiweiss rein weiss bis gelblich weiss sein. Das aufgeschlagene Ei darf keinen unangenehmen Geruch verbreiten. — 2) Soll eine grössere Anzahl von Eiern beurtheilt werden, so bedient sich der Eierhändler eines Eier-spiegels (Ovoskops). Der zuverlässigste Eierprüfer ist folgende Vorrichtung (Fig. 61): Man nimmt eine einfache Petroleumlampe (Küchenlampe) und lässt sich vom Klempner einen cylindrischen Mantel aus Schwarzblech fertigen, welcher um den Glas-cylinder auf die Lampe aufgesetzt werden kann. In der Höhe der Flamme lässt man 1–4 ovale Ausschnitte in dem Mantel anbringen, welche durch Schieber verdeckt oder geöffnet werden können. Zum Gebrauche entzündet man die Lampe, setzt den Schwarzblech-cylinder auf und hält in einem verdunkelten Raume ein Ei nach dem anderen vor die ovale Oeffnung. Frisch gelegte Eier sind hell durchscheinend und haben nur eine kleine Luftblase an der Spitze. Ganz undurchsichtige Eier sind faul. Je trüber die Eier und je grösser die Luftblase ist, desto älter sind die Eier und desto grösser die Wahrscheinlichkeit, dass sie verdorben sind. 3) Bestimmung des spec. Gewichts. Frische Eier haben bei 15° C. das spec. Gewicht 1,0784–1,0942, im Mittel 1,087. Beim Lagern dunstet aus den Eiern etwas Wasser ab, da sich hierbei aber ihr Volumen nicht ändert, so werden sie specifisch leichter.

Eier vom spec. Gewichte 1,06 sind etwa 8 Tage alt;

Eier unter dem spec. Gewichte 1,05 sind 2–3 Wochen alt;

Eier vom spec. Gewichte 1,015 stehen an der Grenze der Fäulnis.

Zur Bestimmung des spec. Gewichtes der Eier stellt man sich grössere Mengen zweier Kochsalzlösungen vom spec. Gewichte 1,05 (70 g NaCl in 1 Liter) bez. vom spec. Gewichte 1,02 (30 g Kochsalz in 1 Liter) dar. Alle Eier, welche in der Lösung von 1,05 spec. Gew. untersinken, sind als unverdorben, die auf der Lösung von 1,02 spec. Gew. schwimmenden dagegen als verdorben zu beurtheilen. Man thut gut, durch Aufschlagen von Stichproben

festzustellen, ob diese Art der Beurtheilung richtige Ergebnisse liefert. Sind in einem grösseren Posten Eier mehrere Sorten vorhanden (man erkennt diese an der Grösse und Form), so sind die einzelnen Sorten erst auseinander zu sortiren, und dann ist jede einzelne Sorte zu prüfen. Man darf weder die spec. schweren Eier für gut, noch die spec. leichten Eier für verdorben erklären, bevor man sich nicht durch Aufschlagen von Stichproben von der Richtigkeit dieser Beurtheilung überzeugt hat.

Aquolla. Bindemittel für Farben auf jeder Unterlage. Ist ein Gemisch von diesem Eiweiss mit Fett und Seifen.

Aquolla-Siccativ. Gemisch von wachsartigen Stoffen mit Kohlenwasserstoffen und ätherischen Oelen.

Clyma nutritus. Nährklystier. Bouillon 600,0 g, Gelbei 1 Stück, Bordeauxwein roth 150,0 g, Natriumbikarbonat 0,5 g, Natriumchlorid 0,2 g, Opiatinktur, (einfache) 4 Tropfen, Pepton 80,0 g. — 2) Gelbeier 2 Stück, Pepton trocken 10,0 g Rheinwein, (gute Sorte) 120,0 g, Bouillon 250,0 g.

Eier mit einem an Eisen und Phosphorsäure reichen Eigelb. Um diese zur Kräftigung von Rekonvalescenten empfohlenen Eier zu gewinnen, muss man dem Trinkwasser, welches den Hähnern gereicht wird, Ferrosulfat, und dem Trockenfutter Calciumphosphat zusetzen.

Eidotter-Seife. zur Kopfwäsche. Olei Cocos, Sebi bovini, Liquoris Natri caustici (15 Proc.) ää 40,0, Vitellum ovorum sex, Olei Citri 5,0. Man bereite durch kalte Verseifung eine Seife.

Eierkognak. Man verreibt 3 Gelbeier mit 30,0 g Zuckerpulver und mischt 100,0 g Kognak und 1,0 g Vanilletinktur dazu.

Peptonisirte Eier-Klystiere nach EWALD. 4–6 Eier werden mit einer Mischung aus 1,2 g Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und 200 cem Wasser, ferner 3–5 g Pepsin während 10 Stunden bei 40° C. im Bratschrank und dann noch weitere 6 Stunden an einem nicht zu warmen Orte gehalten.

Vitellin-Crème. Eigelb-Toilette-Crème BERNGAU. Eigelb, präservirtes, nach BERNGAU (durch S. Bens Nachfolger in Dresden zu beziehen), Olivenöl benzinirt, Wollfett Wasserfrei je 1 Th. Man bereite einen Crème.

Crema Amygdalina.

Crème aux amandes.

Rp. Vitellum ovorum quinq. 20,0
Sacchari pulveris 40,0
Emulsionis seminis Amygdalarum 40,0

Man erhitze die Mischung im Wasserbade unter Umrühren, bis sie dick wird.

Crema ovorum.

Eiercrème.

Rp. Vitellum ovorum quinq. 30,0–50,0
Sacchari pulv. 50,0–100,0
Lactis vaccini 50,0

Man erhitze die Mischung im Wasserbade unter Umrühren, bis sie dick wird.

Eau albumineuse (Gall.).

Aqua albuminea. Eiweisswasser.

Rp. 1. Albumen ovorum quatuor
2. Aquae destillatae 1000,0 g
3. Aquae Acanthi florum 10,0

Man mischt 1 allmählich mit 2, seigt die Mischung durch ein Haarsieb oder verzinntes Sieb und fügt 3 hinzu. Als Gegenmittel bei Vergiftung durch Quecksilberchlorid.

Gelatina aetherea.

Rp. Albuminis ovi recentis 30,0

Aetheris 80,0

Durch heftiges Schütteln entsteht eine gelatinöse Masse.

Glyceritum Vitelli (U-S.).

Glycerina.

Rp. Vitelli ovi 40,0

Glycerini 55,0

Unimentum vitellinum.

Rp. Olei Olivae 20,0

Vitellum ovi unius

ist Unimentum; äusserlich bei Verbrennungen und Hautkrankheiten.

Mixtura Stockii Mönch Ap-V.

Rp. Spiritus a. Vini 50,0

Vitellum ovi unius

Sirupi Sacchari 20,0

Aquae q. s. ad 150,0

Hamb. Y.

Rp. Vitella ovorum duorum

Sirupi Chinamomi 30,0

Spiritus a. Vini 50,0

Aquae q. s. ad 200,0

Bestimmung des Eigelbs in Teigwaren. Nach JUCKENACK. Dieselbe beruht auf der Bestimmung der Lecithinphosphorsäure.

35,0 g der getrockneten und möglichst fein gepulverten Teigwaren werden mit gewaschenem Quarzsand gemischt und in einem Extraktionsapparate 12–15 Stunden mit absolutem Alkohol (I) so extrahirt, dass die Temperatur in dem zu extrahirenden Gemisch 55–60° C. ist, was bei den üblichen Soxhlet'schen Extraktionsapparaten erfahrungsgemäss der Fall ist. Den nach dem Abdampfen des absoluten Alkohols hinterbleibenden Rückstand verseift man mit etwa 5 cem alkoholischer Kalilauge (1 Th. Kalihydrat in 9 Th. Alkohol). Die Seife wird in Wasser gelöst, in eine Platinschale gespült, zur Trockne gebracht und verascht. Die Asche wird mit Salpetersäure aufgenommen, in dieser Lösung die Phosphorsäure nach der Molybdän-Methode gefällt und als Magnesiumpyrophosphat be-

stimmt. — Nachdem die gefundenen Phosphorsäuremengen auf Procente der Trockensubstanz der angewendeten Teigwaren berechnet wurden, liest man mit Hilfe dieser Zahlen bei der Fabrikation zur Verwendung gelangten Zusatz von Eiern zu je 1 Pfund Mehl in den nachstehenden Tabellen ab, und zwar in der Weise, dass etwa sich ergebende wesentliche Bruchtheile von Eiern nach oben auf die nächst höhere halbe oder ganze Zahl abgerundet werden.

Vervollständigt müssen diese Daten werden 1) durch die Bestimmung der Asche, 2) der Gesamt-Phosphorsäure. Diese muss in der Weise ausgeführt werden, dass man das Untersuchungsobjekt mit einer genügenden Menge Natriumkarbonatlösung eintrocknet, versacht und in der salpetersauren Lösung die Phosphorsäure nach der Molybdän-Methode abscheidet und als Magnesiumpyrophosphat zur Wägung bringt. 3) Bestimmung der Stickstoffsubstanz.

Tabelle A. Bei Verwendung des Gesamt-Ei-Inhaltes					Tabelle B. Bei Verwendung von Eidotter				
Stück-Zahl Eier auf 1 Pfund Mehl	Die Trockensubstanz der so dargestellten Teigwaren enthält im Mittel				Stück-Zahl Ei- dotters auf 1 Pfund Mehl	Die Trockensubstanz der so dargestellten Teigwaren enthält im Mittel			
	Asche	Gesamt- Phosphor- säure	Leclithin- Phosphor- säure	Stickstoff- substanz		Asche	Gesamt- Phosphor- säure	Leclithin- Phosphor- säure	Stickstoff- substanz
	Proc.	Proc.	Proc.	Proc.		Proc.	Proc.	Proc.	Proc.
1	0,565	0,2716	0,0513	12,99	1	0,488	0,2720	0,0518	12,37
2	0,664	0,3110	0,0780	13,92	2	0,516	0,3127	0,0801	12,73
3	0,758	0,3482	0,1044	14,81	3	0,542	0,3520	0,1075	13,07
4	0,848	0,3834	0,1289	15,64	4	0,568	0,3901	0,1339	13,41
5	0,933	0,4172	0,1522	16,44	5	0,593	0,4268	0,1594	13,73
6	1,013	0,4490	0,1744	17,20	6	0,617	0,4623	0,1842	14,05
7	1,090	0,4795	0,1954	17,93	7	0,640	0,4968	0,2081	14,34
8	1,163	0,5086	0,2155	18,62	8	0,662	0,5301	0,2313	14,63
9	1,234	0,5362	0,2348	19,28	9	0,688	0,5622	0,2537	14,91
10	1,300	0,5626	0,2531	19,91	10	0,705	0,5937	0,2755	15,19
11	1,364	0,5880	0,2707	20,50	11	0,725	0,6239	0,2966	15,46
12	1,426	0,6123	0,2875	21,09	12	0,745	0,6533	0,3171	15,71

Oxygenium.

1. Oxygenium. Gas Oxygenium. Oxygenium gasiforme. Sauerstoff. Oxygène (franz.). Oxygen (engl.). Atomzeichen O, Atomgew. = 16.

Darstellung. 1) Kleinere Mengen, wie sie zu Demonstrationsversuchen gebraucht werden, kann man gefahrlos darstellen, indem man auf Wasserstoffsuperoxyd, welches mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert ist, Kaliumpermanganat einwirken lässt, oder indem man auf einen Brei von Baryumsuperoxyd mit Wasser (welcher vorher einige

Stunden hindurch gestanden hat) eine concentrirte Lösung von Kaliumferriocyanid einwirken lässt. — 2) Größere Mengen werden zweckmässig durch Erhitzen einer Mischung von gleichen Theilen Kaliumchlorat und Mangansuperoxyd dargestellt, nachdem man sich überzeugt hat, dass das Mangansuperoxyd auch wirklich Mangansuperoxyd und nicht etwa Antimontrioxyd ist oder mit diesem oder einem anderen Sulfid verunreinigt ist. Man benutzt am allerzweckmässigsten den Müseke'schen Ap-

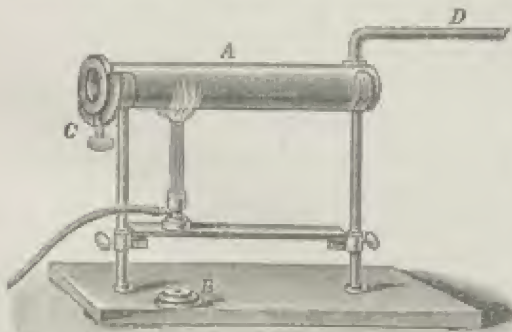


Fig. 62

Parat, der aus einem schmiedeeisernen Rohre leicht von jedem Schlosser hergestellt werden kann: Man füllt das horizontale weitere Rohr mit der Mischung aus Kaliumchlorat und Mangansuperoxyd so an, dass es etwas bis über die Hälfte gefüllt ist, setzt die mit Asbest gelichtete Stirnplatte B ein, welche in der Figur auf dem Brotte liegt, fixirt diese durch Heraufklappen und Verschrauben des Bügels C und erhitzt das Rohr mittels der Gasflamme. Der Sauerstoff entweicht durch das Rohr D und wird zunächst durch Kallauge, dann durch Wasser und, wenn er völlig trocken sein soll, durch konc. Schwefelsäure geleitet. Wenn die Entwicklung schwächer wird, schiebt man die Gasflamme etwas weiter nach rechts, um neue Portionen des Gemisches zu erhitzen.

Sauerstoff, komprimirter. Gegenwärtig wird komprimirter Sauerstoff in druck-sicheren Stahlflaschen zu verhältnissmässig billigem Preise in den Handel gebracht. Wo also der Bedarf nur einigermassen erheblich ist, wird man gut thun diesen comprimierten Sauerstoff zu beziehen. Vergl. *Aquae minerales*, Bd. I, S. 347.

Eigenschaften. Farbloses, geruchloses, selbst nicht brennbares, aber die Verbrennung und Athmung lebhaft unterhaltendes Gas. Spec. Gewicht = 1,10563 (Luft = 1). 1 Liter Sauerstoff wiegt bei 0° C. und 760 mm B. = 1,43028 g. Durch den Druck von 320 Atmosphären lässt er sich bei - 140° C. zu einer durchsichtigen hellblauen Flüssigkeit verdichten, welche bei - 184° C. siedet. 1 Liter Wasser löst unter gewöhnlichem Drucke bei + 10° C. = 32 cem oder 0,0457 g und bei + 20° C. = 28 cem oder 0,0400 g Sauerstoff. 1 Liter Weingeist löst bei 15° C. = 280 cem Sauerstoff.

Sauerstoff unterhält die Verbrennung sehr energisch, ein nur glimmender Holzsplahn brennt in dieser Gasart mit sehr glänzender intensiver Flamme. Bei Gegenwart einiger leicht oxydirbarer Stoffe (z. B. Phosphor), ferner durch die Einwirkung der elektrischen Entladung wird der Sauerstoff in Ozon umgewandelt.

Aufbewahrung. Das Sauerstoffgas kann für längere Zeit nur in druckfesten Stahlgefässen oder in Gasometern über Wasser aufbewahrt werden. Aus Gummisäcken und gefirnisten Stoffsäcken diffundirt es allmählich.

Anwendung. Sauerstoffgas wird in allen den Fällen mit Vortheil eingeathmet, in denen dem Blute bei dem Einathmen von Luft nicht genügend Sauerstoff zugeführt wird, oder in denen für eine energische Oxydation im Blute gesorgt werden soll, z. B. bei Anämie, Dyspnoe, Chloroformvergiftung, Herzkrankheiten, Chlorose, Leukämie, bei Vergiftung durch Leuchtgas oder Kohlenoxyd, zur Athmung der Luftschiffer in grossen Höhen.

Aqua oxygenata. Sauerstoffwasser. (Häufig auch mit Ozonwasser verwechselt). Ist unter 3—4 Atmosphären mit Sauerstoff gesättigtes Wasser. Der innerliche Gebrauch dieses Wassers ist ohne Nutzen, nur der eingeathmete Sauerstoff ist auf die Athmung von günstigem Einfluss.

II. Ozonum. Ozon. Oxygenium ozonisatum. Aktiver Sauerstoff. O_3 . Mol. Gew. = 48.

Darstellung. Wird dargestellt, indem man Sauerstoff (oder Luft) in besonderen „Ozonapparaten“ der Einwirkung der dunklen elektrischen Entladung unterwirft. Mit den vollkommensten Apparaten kann man Gemische von Ozon mit Sauerstoff oder Luft mit einem Gehalte bis zu 8 Proc. Ozon erhalten. Werden solche Gemische von Ozon und Sauerstoff bei dem Siedepunkt der flüssigen Luft abgekühlt, so werden Ozon und Sauerstoff verflüssigt. Beim Ansteigen der Temperatur entweicht vorzugsweise der Sauerstoff, während eine dunkelblaue Flüssigkeit mit einem Gehalt bis zu 80 Proc. Ozon zurückbleibt (Ladenburg).

Eigenschaften. Das bisher erhaltene concentrirteste Ozon enthält ca. 86 Procent Ozon O_3 (Ladenburg) und stellt eine dunkelblaue Flüssigkeit dar vom spec. Gew. 1,456. Sie siedet bei etwa - 120° C. und ging bei dieser Temperatur unter heftiger Explosion in gewöhnlichen gasförmigen Sauerstoff über. In der Regel versteht man unter Ozon nicht die flüssige reine oder hochprocentige Ozon, sondern Gemische von Luft oder Sauerstoff und Ozon mit einem Ozon-Gehalt, der bis zu 8—9 Proc. O_3 steigen kann.

Man erkennt das Ozon an seinem eigenthümlichen (Phosphor-) Geruche, ferner an folgenden Reaktionen: 1) Pflanzenfarben, wie Lackmus und Indigo, werden gebleicht. — 2) Guajakharaktinktur wird gebleicht. — 3) Kaliumjodidlösung wird in Kaliumhydroxyd und

freies Jod zerlegt. Löst man daher Ozon auf rothes Lackmuspapier einwirken, welches mit Kaliumjodidlösung befeuchtet ist, so wird nicht blos Jod ausgeschieden, sondern der rothe Lackmusefarbstoff blau gefärbt (Wichtig!). — 4) Blankes Silberblech wird von feuchtem Ozon oder wässriger Ozonlösung geschwärzt (!). — 5) Eine salzsaure Lösung von p-Phenyldiamin (WURSTER) oder m-Phenyldiamin (WIEL) wird durch Ozon burgunderroth gefärbt, während Wasserstoffsuperoxyd und salpetrige Säure nicht in gleicher Weise wirken (!).

Bestimmung. Man leitet das Gasgemisch durch Kaliumjodidlösung, säuert dann mit Salzsäure an und bestimmt das ausgeschiedene Jod durch $\frac{1}{100}$ -Natriumthiosulfatlösung. 254 Th. Jod entsprechen = 48 Th. Ozon.

Wasser löst bei 15° C. etwa $\frac{1}{5}$ Volumen Ozon auf. Die Lösung ist nur geringe Zeit haltbar, ihr Ozongehalt verringert sich bald und verschwindet nach 2—3 Wochen vollständig.

Anwendung. Ozon übt schon bei gewöhnlicher Temperatur energisch oxydirende Wirkungen aus. Es tötet Mikroorganismen, oxydirt deren (giftige) Stoffwechselprodukte und zerstört putride Substanzen. Man lässt daher ozonhaltige Luft einathmen gegen Tuberkulose, Ozonwasser gegen die verschiedensten Leiden trinken, ohne dass bisher greifbare Erfolge erzielt wären.

Antibakterieon von GRAY & Co. in Berlin ist das von diesen dargestellte gesättigte Ozonwasser, welches alle Bakterien tödten soll und gegen alle Infektionskrankheiten empfohlen wird.

Aqua ozonisata. Ozonwasser. Ein mit Ozon gesättigtes Wasser. In der Regel enthält dieses Wasser kein Ozon, sondern Wasserstoffsuperoxyd oder salpetrige Säure, oder unterchlorige Säure. GRAY & Co. geben an, dass sie ein wirkliches Ozonwasser darstellen. Bezüglich der Haltbarkeit würde auch für dieses das oben Gesagte gelten.

Aquozon, angeblich eine 2,5 procentige Ozonlösung mit Zusatz von Hypophosphiten. **Electron** von SERRAVALLE ist ein mit Ozon behandeltes Olivenöl, nach AUFRECHT nur ransiges Olivenöl.

Glyceozon. Mit Ozon gesättigtes Glycerin. Gegen Magengeschwüre, Magenkatarrh, Dyspepsie kaffeeöffelweise.

Manol (*Succus Anisi ozonizatus*) von Dr. med. RINGEL. Eine sirupöse, dunkelbraune Flüssigkeit, aus konc. Rohrzuckerlösung, Karbolsäure, Anisol und Alkohol bestehend. Ozon fehlt. AUFRECHT.

Ozonometer. Sind mit Kaliumjodid-Stärke- oder Stärkelösung getränkte Filtrirpapiere, welche durch Einwirkung von Ozon mehr oder weniger röthlich oder bläulich gefärbt werden. Eine beigegebene Farbskala soll einen Maassstab geben zur Schätzung des Ozongehaltes.

Ozon-Leberthran von SERRAVALLE ist mit Ozon behandelter Leberthran.

Ozontinktur von SERRAVALLE. Sind mit Ozon behandelte ätherische Oele, z. B. Pfefferminzöl.

Ozonwaschpulver, desinfectirendes, von Apotheker R. CUNRAD in Neu-Ulm besteht aus 30 Proc. Wasser, 10 Proc. Oelsäurenatronseife, 50 Proc. wasserfreier Soda und 10 Proc. Thon.

Wundol. 1) Wässrige Lösung, angeblich ozonhaltiges Präparat, ist eine parfümierte Salzlösung. 2) Oelige Lösung. Ist parfümirtes Mandelöl (R. FISCHER).

WURSTER's Tetra-Papier. Ist mit Tetramethylparaphenyldiamin getränktes Filtrirpapier zum Nachweis von Ozon. Das Papier wird durch Einwirkung von Ozon roth gefärbt.

Pancreatinum.

Pankreatinum (U-St.). **Pankréatine** (Gall.). **Pancreatinum concentratum**. **Trypsin**.

Darstellung. Die Bauchspeicheldrüse eines frisch geschlachteten Thieres (Rind oder Schwein) wird von fremden Gewebetheilen befreit, durch eine Fleischhackmaschine geschickt und mit 2 Th. Wasser angerieben, welches schwach mit Chloroform (um Fäulnisse zu verhindern) gesättigt worden ist. Nach 12stündigem Stehen kolirt man die Flüssigkeit und presst den Rückstand ab. Die Flüssigkeit wird filtrirt, das Filtrat wird bei einer 45° C. nicht übersteigenden Temperatur, am besten im Vacuum, zur Trockne gebracht.

Eigenschaften. Ein gelbliches, in Wasser vollständig lösliches Pulver. Es löst in neutraler oder alkalischer Flüssigkeit Eiweissstoffe, indem es sie in Peptone überführt, verzuckert Stärke und spaltet Fette in Glycerin und Fettsäuren. Es ist ein Gemenge von Trypsin und Diastase.

Prüfung. 1) Peptonisierende Kraft. Man reibt 0,2 g Pankreatin und 10 g trockenes Fibrin mit 50 ccm Wasser in der Kälte an. Diese Mischung hält man 6 Stunden bei 50° C. Die filtrirte Flüssigkeit muss die Biuret-Reaktion geben (s. Pepton) und darf nach Zusatz von Salpetersäure beim Erhitzen nur sehr schwach getrübt werden (Eiweiss). 2) Verzuckerungskraft. 100 g Stärkekleister (6,0 g Stärke enthaltend) werden mit 0,1 g Pankreatin angerieben. Die Mischung wird 6 Stunden lang bei 50° C. gehalten. Die Flüssigkeit muss leicht filtriren und ihr 4faches Volumen Fehling'sche Lösung (10 ccm derselben = 0,05 g Glukose entsprechend) beim Aufkochen vollständig auflösen. Hiermit wird verlangt, dass 1 Th. Pankreatin binnen 6 Stunden bei 50° C. = 50 Th. getrocknetes Fibrin peptonisiren und 40 Th. Stärke in Zucker umwandeln sollen.

Anwendung. Pankreatin wird meist gebraucht um Milch zu peptonisieren (s. Lac S. 254). Man erwärmt ein Gemenge von 0,3—0,5 Pankreatin, 100,0 Wasser, 1,5 Natriumbicarbonat und 400,0 Milch während $\frac{1}{2}$ Stunde bei 33° C., worauf alles oder doch fast alles Kasein in Pepton übergeführt sein soll. — Innerlich giebt man es zur Unterstützung der alkalischen Darmverdauung, am zweckmässigsten in Form keratinirter Pillen oder Keratin-Kasein.

Pankreas praeparatum. Pankreas pulveratum (EGGESSER). Zur Darstellung wird die Pankreasdrüse von hiesigen Organresten befreit, abgewaschen, zerkleinert, getrocknet. Hierauf wird die gröblich gepulverte, trockne Masse durch Extraktion mit Äther entfettet, nochmals getrocknet und in ein feines Pulver verwandelt. EGGESSER giebt dieses Pulver bei Darmkatarrhen, atonischen Zuständen des Darmes etc. mit guten Erfolge, möglicher Weise deshalb, weil die Leber und der Magen wenig Salzsäure seern.

Pankreatinum purum absolutum (U-St.). Das konzentrierte Ferment der Bauchspeicheldrüse. Gelbes Pulver, theilweise löslich in Wasser. Hat amylytische, proteolytische und emulgierende Eigenschaften, s. oben. Dosis 0,3—1,0 g. Zur Unterstützung der Darmverdauung und bei Diabetes.

Pankreatinum purum activum. 3 Th. entsprechen = 1 Th. absolutum Pankreatin.
Gebrauch wie das vorige in dreifach stärkerer Gabe.

Pankreatinum purum in lamellis. Durchsichtige, in Wasser völlig lösliche Lamellen 6 Th. einnehmen = 1 Th. des absoluten Präparates.

Pankreatinum cum Amylo. Verreibung von Pankreatin mit Stärke. 5 Th. entsprechen = 1 Th. absolutem Pankreatinum.

Pankreatinum cum Natrio bicarbonico. Gemenge von Pankreatin mit Natriumbicarbonat. 8 Th. entsprechen = 1 Th. absolutem Pankreatin.

Pulvis pancreaticus compositus (Nat. form.) Compound pancreatic Powder.
 Pancreatidis Powder. Pancreatidis concentrati 20.0. Natrii bicarbonici 80.0.

Peptonizing Powder. Pancreatici concentrati 20,0, Natri bicarbonici 80,0.
Liquor pancreaticus. 1) Brit. 250 g frische Pankreasdrüse wird gereinigt, mit gewaschenem Sand oder Römsteinspulver fein zerrieben und mit 1 Liter Weingeist von 20 Vol. Proc. eine Woche digeriert, dann filtrirt. 2) Nat. form. Pankratinal concentrati 17,5 g, Natrii bicarbonici 50,0, Glycerini 250 ccm, Spiritus Cardamomi compositi 35 ccm, Spiritus (95 Proc.) 35 ccm, Talcii veneti depurati 15,0 g, Aque q. s. ad 1000 ccm. Ist klar zu filtriren.

Pankreaden von Knoll & Co. Ist ein mit Calciumkarbonat dargestelltes Pankreaspräparat. 1 Th. entspricht = 2 Th. der frischen Drüse. Bei Diabetes mellitus zu 1-4 g pro dosi und 10-15,0 g pro die.

Fetteptenol nach MARPANN. Wird erhalten durch Digestiren von Olivenöl mit frischer Pankreasdrüse. Ein mit Wasser sich leicht emulgirendes und daher leicht resorbirbares Öl.

Massa ad clyma nutritiva. LEUNE. Circa 300,0 Rindfleisch und 100,0 Bauchspeicheldrüse (vom Rinde oder Schwein) werden höchst fein zerhackt oder mittels Fleischhackemaschine bearbeitet. (Das Gemisch wird alsbald mit warmem Wasser zu einem Brei angerührt und mittelst einer Klysterspritze, welche mit besonderem weitem Endstück versehen ist, in das Rectum injicirt.)

Vinum Pancreatini. Pankreaswein. 100,0 frische Bauchspeicheldrüse werden höchst fein zerschnitten mit 20,0 Glycerin, 100,0 Wasser und 350,0 weissem Wein, welcher vorher mit 5,0 gepulvertem Natriumbicarbonat geschüttelt, einige Stunden maceriert und dann kolliert wurde, übergossen, wiederholt durchgeschüttelt, einen Tag maceriert und nach dem Auspressen filtrirt. Behufs einer längeren Aufbewahrung versetzt man die filtrirte Flüssigkeit mit 20,0 eines 45 proo. Weingeistes.

Paeonia.

Gattung der Ranunculaceae — Paeoniaceae.

I. Paeonia officinalis L. Heimisch in Südeuropa, vielfach als Gartenpflanze kultivirt. Mit krautigem Stengel, niederig zusammengesetzten Blättern, aufrechten Früchten. — Verwendung finden:

1) Die Wurzeln, die zu länglichen, gegliedert kstigen Knollen verdickt sind: **Radix Paeoniae.** — Pfionienwurzel. — **Racine de pivoine officinale** (Gall.). Sie enthalten bis 25 Proc. Stärke, 5 Proc. Zucker, viel Gerbstoff. Das wässerige Destillat soll nach Blausäure riechen.

Früher als Epilepsiemittel verworhet, auch neuerdings sollen mit dem Fluidextrakt Erfolge erzielt sein.

2) Die Blüthen: **Flores Paeoniae.** **Flores Rosae benedictae.** — Pfionienblüthen. Pfingstrosenblüthen. Giechtrosenblüthen. — **Fleur de pivoine officinale.** Sie sind von süßlich-zusammensiehendem Geschmack, frisch von widerlichem Geruch.

Man verwendet sie als Bestandtheil von Räucher-species.

3) Die Samen. Sie sind erbsengross, oval, glänzendschwarz, geruchlos, von äligem Geschmack. Sie sollen ein Alkaloid enthalten.

Sie finden Verwendung zu Halsbändern für zahnende Kinder.

Epilepsiemittel von Froeschner. Ein Säckchen mit Bernsteingras, Krebsaugen, Korallen und Pfionienkernen, das auf der Herzgrube getragen werden soll.

Epilepsiemittel der Frau Grossherzogin von Mecklenburg-Schwerin; aus der Hofapotheke in Schwerin, sind Pulver aus 1 Th. kohlensaurem Kalk und 9 Th. Pfionienwurzel.

II. Paeonia Moutan Sims. Heimisch in China und Japan. „**Phonzo Zoufon.**“ Verwendung findet die Wurzel (Botan.-Wurzel) resp. deren Rinde gegen nervöse Leiden. Die letztere besteht aus Röhren, sie ist 3 mm dick, dunkelgrau-braun, runzelig. Markstrahlen 1—2 reihig. Im Parenchym Oxalidrüsen und Stärke z. Th. in zusammengesetzten Körnern. Geruch und Geschmack an Sassafras erinnernd. Enthält zu 4 Proc. **Paeonol** (p-Methoxy-o-Oxyacetophenon), das wirkunglos zu sein scheint.

III. Paeonia albiflora Pall. in Sibirien, Japan und dem Himalaya. Die Wurzel wird als Gemüse gegessen und bei Frauenkrankheiten verwendet.

IV. P. obovata Maxim. in Yesso. „**Horap und Orap.**“ Die Wurzel wird innerlich gegen Magenbeschwerden, äusserlich auf Wunden, der Saft der gekauten Samen bei Augenentzündungen und die Samen mit Tabak geraucht gegen Ohrenschmerzen verwendet.

Panis.

Panis. Brot. Pain (franz.). **Bread** (engl.).

Das bekannte, aus verschiedenen Getreidefrüchten, vorzüglich aber aus Roggen oder Weizen hergestellte Gebäck.

Roggenbrot. Zur Herstellung wird Roggenmehl zu einem dünnen Brei angerührt und mit dem von einem früheren Gebäck herrührenden „Sauerteig“ versetzt. Nach etwa 12 stündiger Einwirkung des letzteren ist ein Theil der Stärke in Zucker verwandelt und dieser z. Th. zu Kohlensäure und Alkohol vergohren. Man bereitet nun durch Einkneten von weiteren Mengen Roggenmehls einen dicken Teig, lässt diesen noch einige Zeit in der Wärme stehen. Infolgedessen wird der zähe Teig, weil sich die Kohlensäurebläschen in seinem Innern ausdehnen, lockerer, d. h. der Teig geht auf. — Bringt man diesen aufgegangenen Teig in eine Wärme von 160—300° C. (in den Backofen), so entweichen Wasser und Alkohol dampfförmig, die Kohlensäurebläschen im Teige dehnen sich aus und

machen das Brot porös und locker. Durch die Gerinnung der Eiweissstoffe verliert der Teig seine schlaffe Beschaffenheit, die Stärkekörner versteifen, werden verkleistert und vereinigen sich innig mit dem Kleber. An den äusseren Partien des Brotes entsteht durch die Einwirkung der Hitze eine braune Kruste, in der die Stärke zum grössten Theile in Dextrin verwandelt ist. Aus 100 Th. Mehl erhält man 120—130 Th. Brot.

Das aus feinem Roggenmehl erbackene Roggenbrot ist relativ heil und enthält weniger Kleienbestandtheile, wirkt also weniger mechanisch reizend auf den Darm. Das aus weniger feinem Roggenmehl erbackene Brot enthält mehr Kleienbestandtheile, wirkt daher stärker mechanisch reizend auf den Darm, enthält aber wesentlich mehr Eiweissstoffe, die aus dem feinsten Mehl zugleich mit der Kleie abgeschieden werden.

Roggenbrot besteht aus etwa 20 Proc. Rinde und 80 Proc. Krume. Es enthält ferner etwa 30,0—42,0 Proc. Wasser und 70,0—58,0 Proc. Trockenrückstand. Beim Veraschen hinterlässt das lufttrockene Brot etwa 0,8—1,5 Proc. Mineralbestandtheile.

Weizenbrot (Semmel). Die Lockerung des zu Weizenbrot zu verarbeitenden Teiges aus Weizenmehl erfolgt in der Regel nicht durch Sauerteig, sondern durch Hefe (Biarhefe oder Presshefe).

Ausser der Hefe benutzt man als Auflockerungsmittel noch die gasförmige Kohlenäure in Form der sog. Backpulver, ferner Alkohol im Form von Rum, Arac und Cognac.

Untersuchung des Brotes. 1) Feststellung des Verhältnisses von Rinde und Krume. Man stellt das Gewicht eines sektorförmigen Ausschnittes aus dem Brote fest, trennt die Rinde mit einem scharfen Messer sektorförmig von der Krume und wägt beide.

2) Wassergehalt. Man zerkleinert einen sektorförmigen Ausschnitt aus dem Brote durch Zerschneiden in kleine Würfel, mischt diese gut durch einander und bestimmt den Wassergehalt durch Austrocknen von 5 g der Durchschnittsprobe bei 100° C. bis zum konstanten Gewichte. Erste Wägung nach 6 Stunden, weitere Wägungen in zweistündigen Zwischenräumen. Im Soxhlet'schen Trockenschranke ist die Trocknung nach 5—6 Stunden sicher beendet. — Genauer ist es, wenn man den Wassergehalt von Rinde und Krume gesondert bestimmt und alsdann auf das Gesamtbrot umrechnet.

3) Mineralbestandtheile. 5 g einer Durchschnittsprobe des in kleine Würfel geschnittenen Brotes werden in einer Platinschale bei nicht zu hoher Temperatur (dunkle Rothgluth) verascht. Die ziemlich langsam fortschreitende Veraschung wird befördert, wenn man die Platinschale (z. B. mit einer zweiten Platinschale oder einem Platindeckel oder einer Nickel-Schale) theilweise bedeckt. — Man kann zum Veraschen natürlich auch den Trockenrückstand von der Wasserbestimmung verwenden, dergleichen die Rückstände, welche man erhalten hat, falls die Wasserbestimmung in Rinde und Krume gesondert ausgeführt wurde.

Die Asche wird, wenn erforderlich, zurückgestellt zur Prüfung auf Kupfer und Thonerde, bez. zur Bestimmung derselben. Man beachte aber, dass kleine Mengen beider (desgl. von Nickel) auch in normalem Brote vorkommen können.

4) Säuregrad. Man übergiesst 100 g Brot mit 400 cem kochendem Wasser, lässt eine Stunde stehen und titirt eine abgemessene Menge der auf 400 cem gebrachten Flüssigkeit mit Normal-Natronlauge unter Zusatz von Phenolphthalein. 1 cem Normal-Natronlauge zeigt = 0,09 Milchsäure an.

5) Nachweis von Alaus. Man lasse eine Schmitte Brot 6—7 Minuten in einer Campecheholz-Tinktur (bereitet durch Digeriren von 5 Th. Campecheholz mit 100 Th. Alkohol von 96 Proc.) liegen. Nach 2—3stündigem Liegen an der Luft nimmt das Brot bei Gegenwart von Alaus violette Färbung an.

6) Mikroskopische Untersuchung. Man kocht 5 g des Brotes mit 150 cem Wasser und 5 cem Salzsäure, fügt einige Körnchen Kaliumchlorat hinzu, lässt absetzen und mikroskopirt den Bodensatz. Vergl. Bd. I, S. 299.

Mica panis albi, von den Aerzten mitunter als Constituens von Pillenmassen vorgeschrieben, ist entweder die Krume aus frischen Semmeln oder diese getrocknet und gepulvert (*Mica panis albi pulverata*).

Carbo panis. Brotkohle. Erhalten durch Trocknen, Brennen und Rösten von Brot. War früher beliebter Zusatz von Zahnpulvern.

Aleuron. Aleuronat. Kleber. Klebermehl. Ein von Dr. HUNDHAUSEN in Hamm aus pflanzlichen Rohstoffen (Nebenprodukte bei der Stärkefabrikation) hergestelltes pflanzliches Eiweiss. Ein feines, leichtgelbliches Mehl mit etwa 82 Proc. Eiweiss.

AYER'S Brot. Bezweckt das ganze Getreidekorn zur Broterzeugung heranzuziehen. Das Getreide wird gewaschen, in Wasser gequellt und nun durch Mahlen direkt in einen

Teig verwandelt. Dieser enthält alle Kohlehydrate, ferner alle Eiweissstoffe des Getreides, aber auch alle Kleie. Solches Brot ist wegen des Vorhandenseins der Kleie zum allgemeinen Gebrauche nicht zu empfehlen.

Brotöl. Patent-Brotöl. Ist entweder unvermishtes flüssiges Paraffin oder eine Mischung von diesem mit fetten Oelen. Es dient zum Ausreiben der Kuchenformen aus Bloch.

Diabetikerbrot nach EMBIN. A) Weizenbrot mit 27,5 Proc. Eiweiss. Weizenmehl 600,0, Aleuronat 150,0, Hefe 20,0, Milch 500,0, Kochsalz 5,5, Zucker 1,0. B) Weizenbrot mit 50 Proc. Eiweiss. Weizenmehl 250,0, Aleuronat 250,0, Milch 350,0, Hefe 40,0, Kochsalz 4,0, Hühnereweiss No. 2, Zucker 1,0. C) Roggenbrot mit 27,5 Proc. Eiweiss. Roggenmehl 1200,0, Aleuronat 300,0, Sauerteig 30,0, Kochsalz 12,0, Wasser 1500,0, Kümmel q. s. D) Weizenbrot mit 50 Proc. Eiweiss, mit Backpulver bereitet. Weizenmehl 200,0, Aleuronat 200,0, Butter beste 125,0, Kochsalz 4,0, Backpulver 20,0. (Das Backpulver besteht aus 1 Th. Natriumbikarbonat und 2 Th. Weinstein). Ueber die Einzelheiten s. Pharm. Ztg. 1893, 290.

Diabetikerbrot nach P. WILLIAMSON. 60 g gepulverte Cocosnuss wird unter Zusatz von etwas Hefe mit Wasser angerührt und an einem warmen Ort gestellt, so dass die geringe, in der Cocosnuss enthaltene Zuckermenge zerlegt wird. Aus dieser Paste bereitet man mit gleichen Mengen Aleuronat und etwas Saccharin einen Teig, der zu Brot verbacken wird.

GELENE'sches Kornbrot ist identisch mit AVERDYK's Brot (s. dieses).

Grahambrot. Ein aus Weizenschrot oder aus einer Mischung von Weizen- und Roggenschrot ohne Gährung bereitetes Brot.

Holzstreuemehl zum Brotbacken. Besteht aus feinem Sägemehl und dient zum Ausstreuen der Brotschüssel an Stelle des bisher dazu benutzten geringwerthigen Mehles.

HORSFORD-LIENH's Backpulver. Ist eine Mischung von primärem Calciumphosphat, Natriumbikarbonat und Kaliumchlorid.

Kleberbrot. Klebermehl wird unter Zusatz von Hefe oder Backpulver mit Wasser zu einem Teige angerührt, und dieser zu Brot verbacken. Das Brot hält sich mehrere Wochen frisch und feucht.

Kleienbrot oder Schwarzbrot nach JUSTUS VON LIEBIG. 1700,0 grobes Roggenmehl und 800,0 grobes Weizenmehl werden mit 25,0 gepulvertem Natriumbikarbonat und 50,0 Kochsalz durchmischt und 2050,0 dieses Gemisches mit 1700,0—1750,0 Wasser, welchem 100 cem verdünnte Salzsäure (1,060 spec. Gew.) zugesetzt sind, zu einem gehörig gleichförmigen Teige geknetet. Hierauf wird der Rest des Mehlgemisches (525,0) mit dem Teige vereinigt, der Teig in Brote geformt und dem Bäcker übergeben.

KNEIPP'sches Kraftbrot. Ist ein aus Weizen- und Roggenschrot, angeblich den KNEIPP'schen Vorschriften entsprechend, verbackenes Brot in Stangen.

Luzin. Durch beginnende Fäulnis ähnlich gewordener, dann bei 25—30° C. getrockneter Kleber, in der Zeugdruckerei verwendet.

Magermilch-Brot. Ist ein gewöhnliches Brot, bei dessen Bereitung das Mehl mit Magermilch (anstatt mit Wasser) angerührt wird. Der Eiweissgehalt des Brotes wird erhöht und die Magermilch verwortheht.

Mondamin ist = präparirtes Maismehl.

Panier-Mehl. Ist eine Art Zwieback, zu einem griesartigen Pulver zerkleinert und mit Orlean (oder einem ähnlichen Farbstoffe) röthlichgelb gefärbt.

Panis glutinaceus, Kleberbrot, Brot für Diabetiker. 1000 Th. frischer Kleber aus der Bereitung der Weizenstärke, 100 Th. Butter, 500 Th. trockenes gepulvertes Kleienbrot (Kommissbrot), 10 Th. gepulvertes Natriumbikarbonat, 15,0 Kochsalz und 150 Th. Ei (Eiweiss und Eigelb durch Quirlen vereinigt) werden durchmischt und mit der nöthigen Menge Wasser zum Teige gemacht und dieser mit einem Gemisch aus 5 Th. Schlammkreide, 11 Th. gepulverter Weinsäure und 10 Th. jenes gepulverten Kleienbrotes durchknetet. Aus der Masse werden Brote geformt und diese dem Bäcker übergeben.

Physiologisches Brot von MINN. Nach HENSEL. 1000 Th. Brotmehl werden mit 40 Th. HENSEL's physiologischem Backpulver vermischt und zu Brot verbacken.

SEIDL'sches Kleberbrot für Diabetiker und Fettleibige. Dem Mehl wird durch Auswaschen ein Theil der Stärke entzogen. Der auf diese Weise mit Eiweiss angereicherte Rückstand wird zur Broterzeugung verwendet. In ähnlicher Weise wird ein Kleberzwieback bereitet.

STEINMETZ'sches Kraftbrot ist identisch mit AVERDYK's Brot (s. dieses).

Tartarette. Ein englisches Backpulver, zur Erzielung eines weissen, lockeren Gebäckes. Man erhitzt 1500 Th. krystall. Alaun, bis es nur noch 1000 Th. wiegt, pulvert und mischt 80 Th. Mehl dazu.

Tartarine. Ein englisches Backpulver, zur Erzielung eines weissen, lockeren Gebäckes, ist eine Mischung aus 14 Th. gebranntem Alaun mit 2 Th. Mehl.

Papaver.

Gattung der Papaveraceae — Papaveroidae.

1. Papaver somniferum L. Durch Kultur aus dem im Mittelmeergebiet heimischen *Papaver setigerum* D. C. entstanden. In zahlreichen Formen zur Opium- und Oelgewinnung sowie als Zierpflanze kultivirt. Einjährig, kahl, blaugrün bereift. Blätter ungleich eingeschnitten-gesägt, sitzend. Die oberen stengelumfassend. Blütenstiele abstehend behaart. Blüten weiss, violett oder roth, an der Basis dunkler, selten heller. Staubblätter zahlreich. Kapsel vergl. 2. Verwendung finden:

- 1) Das aus der unreifen Kapsel gewonnene Opium (vergl. dort).
- 2) Die unreifen Kapseln selbst.

Fructus Papaveris (Austr.). **Fructus Papaveris immaturi** (Germ. Hely.). **Papaveris Capsulae** (Brit.). **Capita Papaveris**. **Codia**. — Mohnfrüchte. Unreife Mohnköpfe. Mohnkapseln. Mohnkolben. Mohnkannen (Schlafthee). — **Capsule de pavot blanc ou officinal** (Gall.). **Têtes de pavot**. — **Poppy Capsules**. **Poppy Heads**.

Beschreibung. Die kuglige oder ovale Kapsel setzt sich aus bis 15 Karpellen zusammen, deren zusammengewachsene Ränder mit den Placenten nach innen mehr oder weniger weit vorspringen; nach unten ist die Kapsel fast immer kurz gestielt, oben trägt sie die breite Narbenschelbe mit den Narbenstrahlen, deren Anzahl der der Karpelle entspricht. Ueber die Epidermis der Frucht vergl. Opium S. 514 Fig. 59. Im Gewebe ein Kranz von kräftigen Gefässbündeln, deren Zahl der der Placenten entspricht; ihnen vorgelagert in einem unregelmässigen Halbkreis eine Gruppe von gegliederten Milchröhren, deren Inhalt das Opium ist. Ausserhalb dieses Kranzes noch zahlreiche kleinere, unregelmässig verlaufende Gefässbündel. Bei der wilden Form (*P. setigerum*) und der mit violetten Blüten und dunklen Samen öffnet sich die Kapsel mit einer der Anzahl der Karpelle entsprechenden Zahl kleiner Klappen. Die Formen mit weissen Blüten und weissen Samen springen nicht auf, doch finden sich auch Zwischenformen. Form und Grösse der Kapseln sind abhängig von der Form, von der sie gesammelt werden. Frisch riechen sie narkotisch und schmecken bitter, beim Trocknen verliert sich der Geruch völlig, und der Geschmack wird viel schwächer.

Bestandtheile. Höchstens 0,12 Proc. Opiumalkaloide, davon 0,03 Proc. Morphin, 0,04 Proc. Narkotin. Asche 14,28 Proc. Der Alkaloidgehalt ist am höchsten unmittelbar nach dem Abfallen der Blumenblätter und nimmt beim Reifen ab, so dass ganz reife Kapseln gar keine Alkaloide mehr enthalten sollen.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt die Mohnfrüchte im Juli nach dem Abfallen der Blumenblätter, trocknet sie, nachdem man sie gespalten und die jungen Samen entfernt hat, an einem luftigen, schattigen Orte, zuletzt bei gelinder Wärme, schneidet und bewahrt sie auf der Materialkammer auf. 100 Th. frische geben 14 Th. trockne.

Kauft man die Mohnköpfe vom Drogisten, so ist darauf zu achten, dass man auch wirklich solche erhält, die in unreifem Zustande gesammelt sind; als bestes Kennzeichen dafür gilt ein bräunlich glänzender Ueberzug auf der Schnittfläche der Kapsel und des Stieles, entstanden durch Eintrocknen des beim Schneiden ausgetretenen Saftes. Bei reifen Kapseln fehlt derselbe.

Unreife Mohnköpfe dürfen im Geltungsbereiche der Austr. und Germ. im Handverkauf nicht abgegeben werden. Nach Gall. sind sie jährlich zu erneuern.

Anwendung. Ausserlich zu schmerzlindernden Umschlägen, hauptsächlich aber zur Bereitung des Mohnsirups. Die innerliche Anwendung der Abkochung als Beruhigungsmittel für kleine Kinder ist ein ebenso verwerflicher wie gefährlicher Missbrauch, da er oft genug den Anlass zu einem frühzeitigen Tode gegeben hat. Das Verbot der Abgabe ohne ärztliche Verordnung ist deshalb vollkommen berechtigt, dagegen dürfte die Abgabe reifer Kapseln keinem Bedenken unterliegen (vergl. Bestandtheile).

In Deutschland dem freien Verlehr entzogen.

† **Extractum Papaveris fructus.** **Extractum capitum Papaveris.** **Extrait de (capsule de) pavot blanc** (Gall.). Aus geschnittenen Mohnköpfen wie Extr. Colocynthis (Bd. I, S. 934).

Sirupus Papaveris. **Sirupus Capitum Papaveris.** **Sirupus Diacodion** (fälschlich: **Diacodii**). **Mohnsirup.** **Beruhigungssaft.** **Sirup de pavot blanc.** **Sirup diacode.** **Syrup of Poppy.** **Germ.:** 10 Th. mittelfein zerschnittene Mohnköpfe durchfeuchtet man mit 7 Th. Weingeist, läßt mit 70 Th. Wasser 24 Stunden stehen, dampft die zum Sieden erhitzte Pressflüssigkeit auf 35 Th. ein, filtrirt und bereitet mit 65 Th. Zucker 100 Th. Sirup. — **Austr.** läßt 10 Th. Mohnköpfe mit 5 Th. verdünntem Weingeist und 50 Th. Wasser eine Stunde im Wasserbade digeriren, sonst ebenso. — **Distr.** empfiehlt, 10 Th. gepulverte Mohnköpfe mit 10 Th. Weingeist und 40 Th. Wasser 4 Stunden bei 35° C. auszuziehen und die Pressflüssigkeit mit Filtrirpapierabfall aufzukochen, wodurch die Wassermenge vermindert und das Eindampfen vermieden wird. — **Gall.** (**Sirupus cum extracto Papaveris albi**): 1 Th. Extract. Papaveris albi löst man unter Erwärmen in 3 Th. Weingeist (60proc.), fügt 34 Th. Wasser hinzu und bringt mit 63 Th. Zucker zum Sirup. — **Nat. form.** 1. 875 cem Tinct. Papaveris (Nat. form.) dampft man bei gelinder Wärme auf 450 cem ein, löst 775 g Zucker und bringt nach dem Erkalten mit q. s. Wasser auf 1000 cem. 2. 125 cem Tinct. Papaveris mischt man mit 875 cem Sirup. Sacchari. — Man wendet den Sirup thes- bis esslöfelfeins gegen Katarrh an. Die Abgabe im Handverkauf vermeidet man aus den oben angeführten Gründen am besten ganz und verabfolgt als Beruhigungsmittel eine Mischung aus Fenchel- und Süssholzsirup.

3) Die Samen:

Semen Papaveris (Germ. **Helv.**). **Sem. Papaveris album.** — **Mohnsamen.** **Magsamen.** — **Semence ou graine de pavot.** — **Poppy-seeds.**

Beschreibung. Die Samen des Schlafmohns sind schwarz, grau resp. graublau, braun oder weiss mit mannigfachen Uebergängen. Sie messen 0,38—1,41 mm in der Länge, und zwar sind die schwarzen die kleinsten, die weissen die grössten. Nur diese werden pharmaceutisch verwendet. Sie sind nierenförmig, an der eingebogenen Stelle (Fig. 63a) liegt das Hilum, die kurze Raphe und die Chalaza. Unter der Lupe erscheint der Same mit sechseckigen Maschen bedeckt, die durch eine Emporstülpung der Epidermiszellen zu Stande kommen. Dieselben enthalten reichlich feinkörniges Kalkoxalat. Aus dem übrigen Gewebe der Samenschale ist noch eine Schicht gekrümmter Zellen mit getüpfelten Wänden zu erwähnen. — Die Samenschale umschliesst



Fig. 63. Samen von *Papaver somniferum*, schwach vergrössert.

ein reichliches Endosperm und den gekrümmten Embryo. Beide enthalten in ihren dünnwandigen Zellen neben Plasma fettes Oel und Aleuronkörner, die bis 7 μ gross werden. Sie enthalten zahlreiche kleine Globule und Krystalloide.

Bestandtheile nach Kossia. 7,46 Proc. Wasser, 19,36 Proc. Stickstoffsubstanz, 38,44 Proc. Fett, 12,78 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 17,60 Proc. Holzfaser, 4,27 Proc. Asche. In der Trockensubstanz: 20,92 Proc. Stickstoffsubstanz, 41,54 Proc. Fett, 3,39 Proc. Stickstoff. — Die Samenschale enthält 8,7 Proc. Kalkoxalat. Nach anderen Angaben beträgt der Fettgehalt bis 60 Proc. — Die Mohnsamen enthalten keine giftigen Alkaloide.

Aufbewahrung. Am besten nicht über ein Jahr, da sie leicht ranzig schmecken.

Anwendung. Nur noch selten zu Emulsionen. In manchen Gegenden streut man die Samen auf Brot und verwendet sie auch sonst zur Speise.

4) Das fette Oel der Samen:

Oleum Papaveris (Germ.). — **Mohnöl.** — **Hulle de pavot.** **Hulle d'oeillette.** **Hulle blanche.** — **Poppy-oil.** **Poppy-seed-oil.**

Beschreibung. Ein blassgelbes, dünnflüssiges, schwach riechendes, angenehm schmeckendes, trocknendes Oel. Es erstarrt bei -18° C., löst sich in gleichen Theilen Aether, 8 Th. heissem, 30 Th. kaltem Alkohol. Bei der Elaidinprobe bleibt es flüssig. Spec. Gew. 0,92—0,937. Verseifungszahl 192—195. Jodzahl 134—136. Mischt man 10 g Mohnöl mit 5 g Salpetersäure und 5 g Schwefelsäure, so färbt es sich ziegelroth.

Bestandtheile. Glycerinester der Linolsäure, Oelsäure, Palmitin- und Stearinsäure und kleine Mengen Linolen- und Isolinolensäure.

Prüfung. Auf eine Glasplatte in dünner Schicht aufgestrichen und an einem warmen Orte getrocknet, muss es einen klaren, harten, nicht schmierigen Rückstand hinterlassen. — Von Wichtigkeit ist die Bestimmung des spec. Gewichtes und der Jodzahl, die beide sehr hoch sind und Verfälschungen z. B. mit Sesamöl erkennen lassen.

Oleum Papaveris album. Um Mohnöl zu bleichen, verfährt man genau so wie bei Darstellung des Oleum Lini album (S. 297).

Als trocknendes Öl ist Mohnöl in dichtverschlossenen, möglichst gefüllten Gefässen im Kühlen aufzubewahren.

Verwendung. Zur Bereitung von Emulsionen und Linimenten, frisch als Speisöl. Ausserdem verwendet man es in der Oelmalerei und zur Seifenfabrikation.

Die Rückstände von der Oelfabrikation finden als Kraftfutter für Vieh Verwendung: sie enthalten 81,50—86,80 Proc. Rohprotein, 5,70—13,72 Proc. Rohfett, 8,0—25,80 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe. Ist den Samen das Fett durch Pressung entzogen, so kann der Fettgehalt bis 30 Proc. steigen.

Emulsio composita seu Papaveris
(F. mag. Berol. et Colon.).
Mohnsamenzug. Mohnsamenzug.
Rp. Emulsionis Sem. Papaveris 30,0:155,0
Sirup. simplici 15,0
Gesammtl. 1 Literfl.

Emulsio olei Papaveris.
Emulsio oleosa (Abe. Vorsch.).
Rp. Olei Papaveris 30,0
Gummi arabic. 10,0
Aqua destill. 15,0
Aqua destill. 155,0
Sirup. simplici 20,0
f. l. a. emulsio.

Sirupus Discodion compositus.
Kuchenhastensirup.
Rp. Sirup. Papaveris 40,0
Sirup. Zingiberis 40,0
Sirup. Ipecacuanhas 40,0
Theeölfrüwase.

Syrupus ad thyma anodynum VOOLEN.
Rp. Florum Verbasci
Capsicum Papaveris 33 25,0.
Zu einem Kirschen.

Tinctura Papaveris (Nat. form.).
Tincture of Poppy.

Rp. 1. Fruct. Papaveris gr. pulv. 500 g
2. Glycerin 125 ccm
3. Spiritus (50proc.) q. s.
4. Aqua q. s.

Man digerirt 1 mit 5000 ccm siedendem Wasser 2 Stunden lang, presst aus, dampft auf 500 ccm ein, setzt 250 ccm von 3 hinzu, filtrirt nach dem Erkalten, fügt 7 hinzu und wäscht den Filterinhalt mit q. s. einer Mischung aus 2 Rumth. Wasser und 1 Rumth. Wollgeist, so dass man 1000 ccm Gesamtlösigkeit erhält.

Tinctura Papaveris composita.

Tinctura Discodion.
Rp. 1. Fruct. Papaveris gr. m. pulv. 750,0
2. Aqua ferri 4000,0
3. Eschari pulver. 100,0
4. Extract. Liquirit. radic. 100,0
5. Spiritus (50proc.) 500,0

Man erhitzt 1 und 2 zwei Stunden im Wasserbade, presst aus, dampft auf 500,0 ein, löst 3 und 4, fügt 5 hinzu und filtrirt nach mehrfältigen Absenzenlassen.

Vol. Élixir calmant de Lebas (Gall.).

Rp. 1. Extract. Papaveris fruct. 30,0
2. Electuar. Theriac 30,0
3. Crud 5,0
4. Alids 20,0
5. Radicis Gentianae 20,0
6. Helzom. Rhel 20,0
7. Cort. Auranti fruct. 20,0
8. Aetheris (p. sp. 0,735) 50,0
9. Spiritus (60proc.) 640,0

1—7 mit 2 mehrere Tage maceriren, auspressen, filtriren, dann 8 hinzufügen.

Essenzöl von E. und J. BACKE gegen Gicht, ist ein Gemisch aus Mohnöl und Zwiebelöl.

Pomade Mandarin besteht aus Mohnöl, Paraffin, Gipsmehl und Parfüm.

II. Papaver Rhoeas L. Wohl im Mittelmeergebiet heimisch, als Ackerunkraut weit verbreitet. Einjährig, von abstehenden Haaren rauh, mit tief fiederspaltigen Blättern und grossen, scharlachrothen, am Grunde der Blumenblätter schwarzfleckigen Blüten. Kapsel kahl, verkehrt-eiförmig. — Verwendung finden die Blumenblätter:

Flores Papaveris Rhoeados (Ergänzb.). **Flores Rhoeados** (Austr. Helv.). **Rhoeados Petala** (Brit.). **Flores Papaveris erratici**. — Klatschrosenblumen. Klapprosen. Feldrosen. — **Pétale de coquelicot** (Gall.). **Fleur de coquelicot**. — **Red-Poppy Petals**. **Red-Poppy Flowers**.

Sie sind queroval, gegen 5 cm gross, zart. Die rothe Farbe wird beim Trocknen schmutzig violett, der schwache Geruch geht verloren. Geschmack schleimig-bitterlich.

Sie enthalten kein Morphin oder andere giftige Opiumalkaloide, dagegen ein Alkaloid: Rhoëadin. Aus dem Farbstoff hat man als Zersetzungsprodukte zwei Säuren isolirt.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt sie im Juni und Juli, streut sie recht locker zum Trocknen aus, da sie andernfalls leicht zu schmierig-weichen Klumpen zusammenbacken, trocknet bei gelinder Wärme oder über Aetzkali nach und bewahrt sie in dichtverschlossenen Blechgefäßen an einem trockenen Orte auf. Bei sorgloser Aufbewahrung ziehen sie aus der Luft Feuchtigkeit an. 100 Th. frische Blumenblätter geben 10–11 Th. trockne.

Anwendung. Ihres Schleimgehaltes wegen dienen sie als Bestandtheil von Theemischungen; in frischem Zustande zur Bereitung des Sirupus Rhoëados (Ergänzb.), welcher wegen seiner schön rothen Farbe, die durch Säuren nicht verändert wird, als Zusatz zu sauren Mixturen beliebt ist.

Ptisana de foliis Papaveris Rhoëados (Gall.). Tisane de coquelicot. Aus 5,0 Klatschrosen und 1000,0 kochendem Wasser durch $\frac{1}{2}$ stündiges Ausziehen.

Sirupus Rhoëados (Ergänzb. Brit.). Sympus de Papavere rhoëade. Klatschrosensirup. Klatschrosensaft. Sirop de coquelicot (Gall.). Syrup of Red-Poppy. Ergänzb.: 20 Th. frische Klatschrosen übergießt man mit 35 Th. kochendem Wasser, seiht nach 12 Stunden ohne Pressung durch, und macht aus 35 Th. Filtrat mit 65 Th. Zucker 100 Th. Sirup. — Brit.: 260 g getrocknete Klatschrosen setzt man nach und nach zu 400 cem kochendem Wasser, erhitzt im Wasserbade, stellt dann 12 Stunden bei Seite und preßt aus; dann löst man 720 g Zucker und fügt nach dem Erkalten 50 cem Weingeist (90proc.) und so viel destillirtes Wasser hinzu, dass man 1160 g Sirup erhält. (In den heißen Ländern darf die Weingeistmenge bis auf das Doppelte erhöht, der Wassersatz dementsprechend vermindert werden.) — Gall.: 100,0 getrocknete Klatschrosen lässt man, mit 1500,0 kochendem Wasser übergossen, 6 Stunden stehen, preßt aus, lässt absetzen und bringt 100 Th. Seifflüssigkeit mit 180 Th. Zucker durch einmaliges Aufkochen zum Sirup. — Dierbach: 50,0 getrocknete Klatschrosenblätter digerirt man 4 Stunden bei höchstens 35° C. mit 1,0 Citronensäure und 400,0 Wasser, preßt aus, kocht in einem blanken Kupferkessel auf, filtrirt und bringt 350,0 Filtrat mit 650,0 Zucker zum Sirup. — Zinnerne und eiserne Geräte sind bei Bereitung dieses Sirups zu vermeiden. — Dunkelrother Sirup, im Handverkauf ein beliebtes Hustenmittel für Kinder.

Papaverinum.

1. † Papaverinum. Papaverin. Opium-Papaverin. $C_{20}H_{21}NO_4$. Mol. Gew. = 339. Eine zu 0,5–1,0 Proc. im Opium enthaltene Base.

Darstellung. Fabrikmäßig gewinnt man das Papaverin als Nebenprodukt bei der Abscheidung des Morphins nach verschiedenen Verfahren. Im pharmaceutischen Laboratorium kann man zu Übungszwecken wie folgt verfahren:

Der wässrige Opiumauszug wird mit Aetznatronlauge versetzt, der dadurch bewirkte Niederschlag (welcher gleichzeitig viel Morphin enthält), mit Weingeist digerirt, der weingeistige Auszug eingetrocknet, der Rückstand mit verdünnter Salzsäure aufgenommen, diese Lösung filtrirt und mit Ammoniakflüssigkeit versetzt. Der harzähnliche Niederschlag wird gesammelt, getrocknet, mit gleichviel Weingeist zu einer sirupdicken Masse angerieben und mehrere Tage an einen kaum lauwarmen Ort gestellt. Die dann krystallinische Masse wird ausgepresst, durch Lösen in Weingeist, Behandlung mit thierischer Kohle und Umkrystallisiren gereinigt. Beim ferneren Umkrystallisiren in der salzsauren Lösung findet sich in der Mutterlauge der Rest Narkotin, welcher dem Papaverin etwa noch anhängt (Marck). Oder man krystallisirt das unreine Papaverin aus der oxalsäuren Lösung um.

Eigenschaften. Aus Alkohol krystallisirt, farblose neutrale, geschmacklose, zarte Prismen, welche bei 147° C. schmelzen. Sie sind in kaltem Wasser fast unlöslich, schwerlöslich in kaltem Alkohol, desgl. in Aether und in Benzol, leichter löslich in heissem Alkohol, leicht löslich in Chloroform und in Aceton. Tertiäre Base; die Salze des Papaverins sind in Wasser meist schwer löslich, leichter löslich in Alkohol. Gegen Reagentien verhält sich das Papaverin wie folgt:

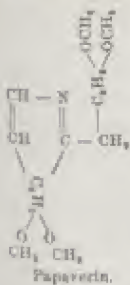
1) Konz. Schwefelsäure soll das Papaverin ohne Färbung auflösen; beim Erwärmen der farblosen Lösung tritt dunkelviolette Färbung ein. Die Präparate des Handels geben aber mit konz. Schwefelsäure schon in der Kälte blauviolette bis violette Lösungen, die in der Kälte mit gelber Färbung; diese sehr

2) FROHM's Reagens löst in der Kälte mit grüner Färbung; diese geht beim Erwärmen nacheinander in Blau, Violett und Kirschroth über. 3) MAXIMILIAN's Reagens (vanadinhaltige Schwefelsäure) färbt blaugrün und grün.

2) **WELIN's** Reagens (vanadinhaltige Schwefelsäure) färbt auf gelblich. 3) **WELIN's** Reagens (vanadinhaltige Schwefelsäure) färbt auf gelblich. 4) **KONC. Salpetersäure** löst mit dunkelrother Farbe. 5) **ERDMANN's** Reagens löst mit dunkelrother Farbe. 6) **Chlorwasser** löst mit grünlicher Färbung. **Auf Zusatz von Ammoniak** tritt rothbraune, nach längerer Zeit schwarzbraune Färbung ein. 7) **Kaliumferrieyanid** scheidet das **Papaverin** aus seinen möglichst wenig freie Säure enthaltenden Lösungen als unlösliches Ferrieyanid aus; die Fällung ist nach ca. 24 Stunden quantitativ.

Aufbewahrung. In der Reihe der starkwirkenden Arzneimittel

Anwendung. Papaverin wirkt beruhigend und soll in Gaben von 0,1–0,35 g auch schlafferragend wirken, was indessen von anderer Seite in Frage gestellt wird. Höchstgaben *pro dosi* 0,1 g, *pro die* 0,4 g.



II. + Papaverinum hydrochloricum. Salzsaures Papaverin. $C_{20}H_{21}NO_4 \cdot HCl$. Mol. Gew. = 375,5. Wird durch Auflösen von reinem Papaverin in verdünnter Salzsäure und Eindunsten der Lösung über Schwefelsäure dargestellt. — Farblose, rhombische Nadeln, leicht löslich in heissem Wasser, weniger leicht löslich in kaltem Wasser. Wirkt beruhigend auf die Darmbewegungen und wird deshalb bei Diarrhöen, besonders der Kinder, gegeben. Dosis: drei- bis viermal täglich 0,005—0,05 g. Kindern von 2 Jahren z. B. 0,025 g.

Paraffinum.

In der Gross-Technik versteht man unter „Paraffin“ aus Kohlenwasserstoffen bestehende Substanzen, welche aus Rohprodukten durch Destillation (1) gewonnen werden und entweder amorph oder von grossblättriger Struktur und mehr oder weniger durchscheinend sind. Im Handel wirft man unter der Bezeichnung Paraffin mehrere Substanzen durcheinander.

I. Paraffinum liquidum (Germ. Brit.). **Petrolatum liquidum** (U-St.). Flüssiges Paraffin. Paraffin-Öel. Huile de paraffine. Blancolin. Eine aus Petroleum durch fraktionierte Destillation und Reinigung der betreffenden Fraktionen erhaltene öartige Flüssigkeit. Das aus Braunkohlentheer gewonnene flüssige Paraffin ist häufig schwefelhaltig.

Eigenschaften. Farblose, klare, nicht fluorescierende, klärtige Flüssigkeit ohne Geruch und Geschmack, vom spec. Gew. mindestens 0,880 (Germ.), nach Brit. 0,885—0,890; nach U.-St. etwa 0,875—0,945, bei 360° C. noch nicht zum Sieden gelangend (Germ. und Brit.). Sehr schwer löslich in absolutem oder in 90proc. Alkohol, klar mischbar mit Aether, Amylalkohol, Chloroform, Benzol, Petroleumbenzin, Schwefelkohlenstoff. Setzt bei 0° bis -2° C. noch keine Krystalle ab. Besteht aus Kohlenwasserstoffen, die je nach dem benutzten Ausgangsmaterial verschieden konstituiert sind.

Prüfung. 1) Man achte darauf, dass das flüssige Paraffin klar, blank und farblos ist: diese Prüfung nimmt man in größeren Cylindern aus Krystallglas vor und zwar im Vergleich mit Standard-Mustern. 2) Werden 3 cem flüssiges Paraffin in einem Kuvor mit warmer Schwefelsäure ausgespülten Glase mit 3 cem Schwefelsäure unter öfterem Durchschütteln 10 Minuten auf dem Wasserbade erhitzt, so darf das Paraffin nicht verändert und die Säure nur leicht gebräunt werden. (Fremde Bestandtheile, die nicht *parum* und *offensiv* sind.) 3) Kocht man 10 cem flüssiges Paraffin mit 10 cem Weingeist, so darf die weingeistige Schicht blaues Lackmuspapier nicht röthen. (Schwefelsäure, organische Säure). Tritt eine deutliche Röthung ein, so bestimmt man die Säurezahl nach S. 506.

Anwendung. Zur Bereitung der Paraffinsalbe, zu subkutanen Injektionen, als Schmiermaterial für Nähmaschinen, Uhren, Fahrräder u. dgl., als Brotöl und Kaffeeglasur.

II. Paraffinum molle (Brit.). Petrolatum molle. Weich-Paraffin. Soft Paraffin. Aus Petroleum oder Braunkohlentheer durch Destillation und Abkühlung des Destillates erhaltene, aus einem Gemisch verschiedener Kohlenwasserstoffe bestehende Masse.

Farblose oder hellgelbliche, halb feste, durchscheinende amorphe oder grossblättrig-krystallinische, geruch- und geschmacklose Masse, zwischen den Fingern erweichend und leicht knetbar. Die Löslichkeitsverhältnisse sind die gleichen wie bei dem flüssigen Paraffin. Spec. Gew. = 0,840—0,870, Schmelzpunkt 35,5—39° C. (Nach U-St. spec. Gew. bei 60° C. = 0,820—0,840.)

Wird zur Herstellung der Paraffinkerzen, des Paraffinpapieres verwendet. Die weniger reinen Sorten dienen in der Streichholzfabrikation zum Paraffiniren der Hölzer.

III. Paraffinum durum (Brit.). Petrolatum spissum (U-St.). Hart-Paraffin. Hard-Paraffin. Aus den höheren Fraktionen bei der Destillation des Petroleum durch Abkühlung abgeschiedenes Gemisch von Kohlenwasserstoffen. — Farblose, halbdurchsichtige, krystallinische Massen vom spec. Gew. 0,820—0,940, bei 54,4—57,2° C. schmelzbar. Nach U-St. Schmelzp. 45—51° C., spec. Gew. bei 60° C. = 0,820—0,850. Die Löslichkeitsverhältnisse wie bei den vorigen. Nicht identisch mit dem Paraffinum solidum der Germ., da es durch Destillation gewonnen wird.

IV. Paraffinum solidum (Germ.). Festes Paraffin. Ceresin. Gereinigtes Erdwachs. Aus dem natürlich vorkommenden Erdwachs (Ceresin) durch einen Reinigungsprocess (Behandeln mit konc. Schwefelsäure, Filtriren über Thierkohle) erhalten.

Undurchsichtige weisse, mikrokrySTALLINISCHE Masse ohne Geruch und Geschmack, vom spec. Gew. 0,920—0,940, bei 74—80° C. schmelzend. Unlöslich in Wasser, löslich in etwa 35 Th. absolutem Alkohol.

V. Ceresinum naturale. Natürliches Ceresin. Ceresinum natum. Ozokerit. Erdwachs. Nefte-Gil. Naft-Gil. Das natürliche Ceresin wird geschmolzen, filtrirt und wenn nöthig vorher kürzere Zeit mit Thierkohle behandelt. Man erhält alsdann eine dem gelben Wachs ähnliche Masse, die im spec. Gew. und Schmelzpunkt sich dem gereinigten Ceresin (Paraffinum solidum) nähert. Sie wird in den Gewerben, namentlich zum Verfälschen und als Ersatz des gelben Waxes verwendet.

Unguentum Paraffin.

I. Paraffinsalbe (Germ.).		II. Paraffin Ointment (Brit.).	
Rp. Paraffin solidi (Ceresini)	1,0	Rp. Paraffin duri (Brit.).	9,0
Paraffin liquid	4,0	Paraffin molle (Brit.).	31,0
Stilles Paraffin unguens.			
Paraffin-Salbenstift (R. Durrach).			
Rp. Paraffin solidi (Ceresini)			
Paraffin liquid	50.		

Blumen-Konservirung. Dieselbe erfolgt durch Eintauchen der Blumen in geschmolzenes Paraffin.

Bohner-Wachs. 2 Th. gelbes Ceresin, 0,5 Th. Schuppenparaffin werden zusammengeschmolzen. Man rührt zunächst 1,5 Th. französisches Terpentinöl und zuletzt mit Vorsicht 2,0 Th. Benzol darunter.

Brillant-Paraffin. Ist ein durch Zusammenschmelzen von 75 Th. Paraffin und 25 Th. Carnaubawachs erhaltene Gemisch. Als Bohnerwachs und zum Plätten im Gebrauch. **Brotöl. Patent-Brotöl.** Zum Bestreichen der Kuchenbleche ist flüssiges Paraffin.

Desinfektin. Aus den Destillations-Rückständen der Roh-Naphtha hergestellt. Braungelbe Flüssigkeit, in allen Verhältnissen mit Wasser mischbar.

Emulsin. Französische Specialität. Angeblich ein unter hohem Drucke oxydirtes Paraffin, zur Herstellung haltbarer, neutraler Emulsionen.

English Wash-Paraffin. Ist Weichparaffin und soll das Waschen der Wäsche befördern. Man nimmt auf 10 Liter Wasser = 125 g Seife und 4 g Paraffin.

Ledersehmere, flüssige. Oleum coriarium. Dickes Mineralöl, rohes Rüböl je 2000 Th., Fichtthran 500 Th., Fichtenharz 250 Th.

Lederschmiere, dicke. Ledersalbe. Unguentum coriarium. Dickes Mineralöl und rohes Raböl je 1000 Th., Weich-Paraffin, Rindertalg und Kolophonium je 500 Th.

Maschinenöl. 1) Für Nähmaschinen: Ein Gemenge von gleichen Theilen flüssigem Paraffin und Olivenöl. 2) Für Fahrräder: Flüssiges Paraffin. 3) Für gröbere Maschinen: Konsistentes Mineralöl mit oder ohne Zusatz von thierischem oder pflanzlichem Fett.

Masut. Die Rückstände der Destillation von kaukasischem Petroleum, dienen zum Heizen der Kessel in Schiffen und Lokomotiven. Man spritzt das Masut in die Feuerungen ein.

Mineralfalg. Ein aus Ceresin und Paraffinöl bereitetes Gemisch von der Konsistenz des Rindertalgcs. Schmiermittel für Dampfzylinder.

Mollisin. Durch Zusammenschmelzen von 4 Th. flüssigem Paraffin mit 1 Th. gelbem Wachs zu erhalten. Salbengrundlage.

Pannus paraffinatus. Linfeum paraffinatum. Paraffinirtes Verbandzeug. Shirting wird in der Wärme getrocknet und in einer lauwarmen Lösung von 10:0 Th. Ceresin, 100 Th. Bienenwachs und 25 Th. Lärchenterpenthin in 5000 Th. Benzin eine Stunde macerirt und dann ausgepresst. Dieses Verbandzeug wird häufig bei Frakturen angewendet. Hier Paraffin in Stelle des Ceresins zu setzen ist nicht zu empfehlen.

Paraffinkrätze ist eine beim Verarbeiten von unreinem Paraffin auftretende Hautkrankheit.

Phonixöl. Vulkanöl. Belmontfööl. Lubricating-Oil hier Namen für mehr oder weniger konsistente Mineralöle, welche als Schmiermittel verwendet werden.

Wagenfett. 1 Th. schweres Paraffinöl und 1 Th. schweres Harzöl werden gemischt. Dann setzt man 5—8 Pro. Kalkstaub zu und arbeitet das Gemenge bei 20—25° C. durcheinander.

Paraldehydum.

I. † Paraldehydum (Brit. Germ. U-St.). Paraldehyde (Gall.). Paraldehyd.

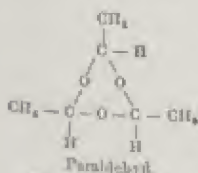
Elaldehyde. $C_6H_{12}O_3$. Mol. Gew. = 132.

Darstellung. Wird aus dem gewöhnlichen Acetaldehyd durch Polymerisation dargestellt.

Man destillirt unter guter Kühlung ein Gemisch von 4 Th. Weingeist (von 80 Vol.-Proc.), 6 Th. Braunstein, 6 Th. konc. Schwefelsäure und 4 Th. Wasser. Das Destillat wird unter Zusatz von geschmolzenem Calciumchlorid nochmals rektifizirt. Man leitet die Dämpfe über Calciumchlorid, welches auf 22—25° C. erwärmt ist, und kondensirt sie alsdann in einer stark gekühlten Vorlage. — Aus dem so erhaltenen Acetaldehyd entsteht der Paraldehyd, wenn man erstere bei gewöhnlicher Temperatur mit gasförmiger Salzsäure sättigt. Man mischt mit kleinen Mengen Wasser, destillirt ab, und kühlt die über 100° C. übergehenden Antheile stark ab. Der Paraldehyd krystallisirt alsdann und kann durch nochmalige Rektifikation mit darauf folgendem Abkühlen rein erhalten werden.

Eigenschaften. Der reine Paraldehyd ist eine klare, farblose, eigenthümlich würzig und zugleich erstickend riechende Flüssigkeit von brennend kühlendem Geschmack. Das spec. Gew. ist bei 15° C. = 0,998, der Siedepunkt liegt bei 124° C., also über 100° höher als der des gewöhnlichen Aldehydes. Bei einer Temperatur von 0° C. erstarrt er zu einer farblosen Krystallmasse, welche bei + 10,5° C. wieder schmilzt. Mit Alkohol und Aether ist er in jedem Verhältniss mischbar. — 100 Th. Wasser von 15° C. vermögen fast 12 Th. Paraldehyd aufzulösen, ohne dass sich später ölige Tropfen abscheiden; dabei ist beachtenswerth, dass die Löslichkeit des Präparates in warmem Wasser geringer ist als in kaltem. Die kaligsättigte, klare Lösung von Paraldehyd in Wasser trübt sich daher beim Erwärmen; bei 100° C. scheidet sich etwa die Hälfte des gelösten Paraldehydes ab.

Im übrigen zeigt der Paraldehyd alle Eigenschaften eines echten Aldehydes; er ist ein Reduktionsmittel, giebt z. B. beim schwachen Erwärmen mit ammoniakhaltiger Silbernitratlösung einen Aldehyd- (Silber-) Spiegel, geht durch Oxydation in Essigsäure über (schon durch den Luftsauerstoff), beim Erwärmen mit Kalihydrat liefert er unter Gelbfärbung würzig riechendes Aldehydharz. Bei der Destillation für sich geht er theilweise in gewöhnlichen



Aldehyd über; beim Destilliren mit ein wenig Schwefelsäure ist diese Umwandlung eine totale.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt, in nicht zu grossen Flaschen (z. B. von 200 cem Fassungsraum).

Prüfung. 1) Er siede in seiner ganzen Menge bei 123—125° C. und erstarre unter 0° C. zu Krystallen, welche bei 10° C. schmelzen. (Gewöhnlicher Aldehyd siedet bei 21° C. und würde das Erstarren verhindern bez. den Schmelzpunkt herabdrücken.) — 2) Werden 5 cem auf dem Wasserbade verdunstet, so darf kein übelriechender Rückstand hinterbleiben (Amylaldehyd, Valeraldehyd). — 3) 1 Th. muss sich in 10 Th. Wasser bei 15° C. lösen (Amylalkohol, Valeraldehyd sind schwer löslich), beim Erwärmen muss sich diese Lösung trüben (gewöhnlicher Aldehyd, Alkohol). — 4) Die kalt-gesättigte wässrige Lösung darf nach dem Ansäuern mit Salpetersäure weder durch Silbernitrat- noch durch Baryumnitratlösung getrübt werden. (Salzsäure bez. Schwefelsäure.) — 5) Eine Mischung von 1 cem Paraldehyd und 1 cem neutralem Weingeist darf nach Zusatz eines Tropfens Normal-Kalilauge saure Reaktion nicht zeigen. Man stellt dies entweder mittels Lackmuspapier oder durch Zugabe von 1—2 Tropfen Lackmuskintur fest.

Anwendung. Man giebt den Paraldehyd als beruhigendes Mittel (Sedativum) in Mengen von 1—2 g. als Schlafmittel zu 3,0—6,0—10,0 g. (im letzteren Falle auf mehrere Einzeldosen vertheilt), in Mixturen, auch mit Gummiachleim kombiniert, seltener in Suppositorien. Als Geschmacks corrigens ist Rum oder Citronenessenz empfohlen. Auch wird er als Antidot des Strychnins angewendet. Der Athem riecht nach dem Einnehmen von Paraldehyd intensiv nach Aldehyd. Höchstgaben: *pro dosi* 5,0 g., *pro die* 10,0 g. (Germ.).

Elixir Paraldehydi (Nat. form.)		Emulsio Paraldehydi BERGEM.	
Rp.	Paraldehydi 250,0 cem	Rp.	Gummi arabici
	Glycerini 125,0 "		Paraldehydi aa 15,0
	Spiritus (96 Proc.) 815,0 "		Aquae q. s. ad emulsionem 150,0
	Tinctura Cardamomi 17,5 "		Sirupus Amygdalarum 20,0
	Olei Aurantii		Clyasma Paraldehydi LEMMKE.
	Olei Cinnamomi aa 2,0 "	Rp.	Paraldehydi 6,0
	Tinctura Persicis 15,0 "		Mucilago Gummi arabici 100,0
	Elixir aromatici q. s. ad 1000,0 "		Aquae q. s. ad 200,0

II. Aldehydum. Aethylaldehyd. Gewöhnlicher Aldehyd. C_2H_5O . Mol. Gew. = 44. Entsteht, wie oben angegeben, durch Oxydation des Aethylalkohols. Farblos, leicht bewegliche Flüssigkeit von erstickendem Geruche. Siedepunkt 21° C., spec. Gew. bei 16° = 0,7876. Mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnisse und unter Wärmeentwicklung mischbar, mit Aether mischbar ohne Wärmeentwicklung. Nimmt aus der Luft leicht Sauerstoff auf und oxydirt sich zu Essigsäure. — Der absolut reine Aldehyd ist sehr theuer und darf nur auf ausdrückliche Bestellung dispensirt werden. Ein technischer Aldehyd von geringerer Reinheit wird aus den Vorläufen der Spiritusrektifikation gewonnen.

Liebeschäometer, Füllungsflüssigkeit. Ist mit Fuchsin rothgefärbter, technischer Aldehyd.

III. † Paraformaldehyd. Paraform. Triformol. Trioxymethylen. $(CH_2O)_3$. Mol. Gew. = 60.

Hinterbleibt beim Eindampfen oder Abdestilliren einer concentrirten wässrigen Formaldehydlösung als weisse, porcellanartige Masse.

Weisse, undeutlich krystallinische Masse, bei gewöhnlicher Temperatur fast geruchlos, in der Wärme stechend riechend, unlöslich in Wasser, bei 152° C. schmelzend, aber schon unter 100° C. sublimirend. Das sublimirte Trioxymethylen schmilzt bei 171 bis 172° C. Beim Erhitzen für sich oder mit Wasser geht es wieder in gewöhnlichen Formaldehyd über.

Es wird zur Zeit besonders zur Desinfektion angewendet und zu diesem Zweck durch starkes Pressen in die Form von Pastillen in den Handel gebracht.

Parietaria.

Gattung der Urticaceae — Parietariaceae.

Parietaria officinalis L. Heimisch im südlichen und mittleren Europa. „Glasbrant, Tag und Nacht, Rebhahnkraut, Wendkraut.“ Mehrjährig. Stengel aufrecht und einfach, oder ausgebreitet und Ästig. Blätter rundlich bis elliptisch, ganzrandig, dreinervig.

Lieferte früher Herba Parietariae, jetzt noch in der Gall. als *Parietaira*. Gilt als harntreibend, wurde namentlich auch als Wundmittel verwendet.

Pelletierinum.

Die Granatwurzelrinde enthält, wie Bd. I, S. 1248 angegeben ist, vier als Pelletierin, Methylpelletierin, Pseudopelletierin und Isopelletierin bezeichnete Alkaloide, von denen das Pelletierin als der Hauptträger der wärmtreibenden Wirkung angesehen wird.

† **Pelletierinum.** Punctin. $C_8H_{10}NO$. Mol. Gew. = 141.

Darstellung. Die gepulverte Granatwurzelrinde wird mit Kalkmilch versetzt und in einem Perkolator mit Wasser angezogen. Den erhaltenen Auszug schüttelt man mit Chloroform aus und entzieht diesem die Basen durch Schütteln mit stark verdünnter Schwefelsäure. Diese Lösung, welche sämtliche Alkaloide enthält, wird mit überschüssigem Natriumbikarbonat versetzt, wodurch Pseudopelletierin und Methylpelletierin ausgeschieden werden, die man durch Ausschütteln mit Chloroform entfernt. Aus der rückständigen natriumbikarbonathaltigen Flüssigkeit scheidet man Pelletierin und Isopelletierin mit Kalilauge ab und schüttelt mit Chloroform aus. Dieser Lösung entzieht man die beiden Alkaloide mit verdünnter Schwefelsäure. Man dampft die Sulfatlösung zur Trockne und setzt den Salzlückstand auf Filtrirpapier der Luft aus. Isopelletierinsulfat verfliehet an der Luft und zieht in das Filtrirpapier ein, während Pelletierinsulfat in Krystallen zurückbleibt. — Man zerlegt das Sulfat mit Kalihydrat, schüttelt die Base mit Chloroform oder Aether aus, destillirt das Lösungsmittel ab, trocknet die Base mit Aetzkali und destillirt sie im Wasserstoffstrom.

Eigenschaften. Eine ölige, farblose, an der Luft sich bräunende Flüssigkeit von aromatischem, an Wein erinnerndem Geruch. Spec. Gew. bei 0° C. = 0,999, bei 21° C. = 0,985. Siedepunkt = 195° C. Die freie Base ist rechtsdrehend; die Salze dagegen sind linksdrehend. Durch Erhitzen auf 100° C. wird das Pelletierin optisch inaktiv. Es löst sich in 20 Th. Wasser, in jedem Verhältnisse in Alkohol, Aether und Chloroform, giebt alle Reactionen der Alkaloide, ist eine starke, alkalisch reagirende Base, giebt z. B. mit Salzsäuredämpfen Nebel und bildet gut krystallisirende Salze. Platinchlorid erzeugt in der wässrigen Pelletierinlösung keinen Niederschlag. In den Lösungen der Blei-, Zink-, Quecksilber- und Silbersalze erzeugt Pelletierin weisse, mit Cobaltnitrat und Kupfersulfat blaue Niederschläge. Der durch Gerbsäure bewirkte Niederschlag ist im Ueberschusse des Fällungsmittels löslich.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht und Säuredämpfen geschützt.

Anwendung. Die freie Base wird nur selten in Gaben von 0,1–0,5 g in Pulvern und Pillen als Bandwurmmittel verwendet. Häufiger giebt man die folgenden Salze.

† **Pelletierinum sulfuricum** $(C_8H_{10}NO)_2 \cdot H_2SO_4$. Mol. Gew. = 380. **Punctinum sulfuricum.** Pelletierinsulfat. Punctinsulfat. Wird durch genaue Neutralisation von 10 Th. freier Pelletierinbase mit ca. 30 Th. verdünnter Schwefelsäure (von 16 Proc.) und Eintrocknen der Salzlösung über Calciumchlorid dargestellt.

Weisse, krystallinische, nicht hygroskopische Masse, leicht in Wasser löslich. Beim Stehen an der Luft, ebenso beim Verdampfen der wässrigen Lösung nimmt es leicht

saurer Reaktion und gelbbraune Farbe an. **Aufbewahrung.** Vor Licht geschützt, vorsichtig. Anwendung wie das folgende.

† *Pelletierium tannicum* (Ergänzb.). *Paniculum tannicum*. Gerbsaures Pelletierin. Gerbsaures Panicum.

Zur Darstellung fällt man eine wässrige Lösung von 1 Th. Pelletierinsulfat mit einer wässrigen Lösung von 3,3 Th. Gerbsäure, die vorher mit Ammoniakflüssigkeit genau neutralisirt worden ist. Der Niederschlag wird mit Wasser gewaschen, bei gelinder Wärme getrocknet und zerrieben. — Das Pelletierintannat des Handels besteht gewöhnlich aus den Tannaten sämtlicher in der Granatwurzelrinde enthaltenen Basen. Man erhält dieses Präparat, indem man 1 Th. des bei der Darstellung des Pelletierins erhaltenen Basengemisches (s. oben), ohne die einzelnen Glieder zu trennen, in Alkohol löst, eine alkoholische Lösung von 3 Th. Gerbsäure zugeibt und das Ganze bei gelinder Wärme eintrocknet.

Ein gelblich-weißes, geruchloses, amorphes, meist aus einem Gemische der Tannate der in der Granatrinde enthaltenen Alkaloide bestehendes Pulver von zusammenziehendem Geschmacke und schwach saurer Reaktion. Es löst sich etwa in 700 Th. Wasser oder in etwa 80 Th. Weingeist. In verdünnten Säuren ist es beim Erwärmen leicht löslich.

Die wässrige Lösung wird durch Eisenchloridlösung blauschwarz gefärbt. Wird die salzsaure Lösung des Pelletierintannats mit überschüssiger Natronlauge versetzt und dann mit Aether ausgeschüttelt, so verbleiben nach dem freiwilligen Verdunsten des Aethers schwach gelbliche, ölige, eigenthümlich riechende, stark alkalisch reagirende Tropfen, welche bei Annäherung von Salzsäure Nebel bilden. — Bei Luftzutritt erhitzt, verbrenne 0,1 g ohne einen wägbaren Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Als Bandwurmmittel in Gaben von 0,5—1,5 g nach 24ständigem Fasten, am besten in einem Senna-Aufguss.

Pepsinum.

Pepsinum (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). *Pepsine* (Gall.). *Pepsin*. *Pepsinyle*. *Chymosine*. *Gasterase*. Ein von den Labdrüsen des Magens secretirtes und im sauren Magensaft enthaltenes Ferment (Euxyn), welches die Eigenschaft hat, in saurer Flüssigkeit Eiweiss zu verdauen.

Darstellung. Diese erfolgt aus dem Magen des Schweines und dem Labmagen des Schafes und Kalbes fabrikmässig nach nicht näher bekannt gegebenen Verfahren. Man unterscheidet im Handel concentrirtes Pepsin und verdünntes Pepsin und zwar versteht man unter letzterem Verreibungen des concentrirten Pepsins mit indifferenten Verdünnungsmitteln. Das absolut reine Pepsin ist noch nicht bekannt.

A) Des concentrirten Pepsins. 1) Die Magenschleimhaut des Schweines wird von der Muskelschicht abpräparirt und mit salzsäurehaltigem Wasser ausgezogen. Aus der filtrirten wässrigen Lösung scheidet man das Pepsin durch Fällung mit Kochsalz ab. Der Niederschlag wird hierauf in Wasser gelöst, die filtrirte Lösung zur Entfernung des Kochsalzes dialysirt und der im Dialysator verbleibende Rückstand durch Aufstreichen auf Glasplatten bei 40° C. zur Trockne gebracht. — 2) Man kratzt die gereinigte Schleimhautschicht ab, extrahirt sie mit 5procentigem Alkohol und bringt den filtrirten Auszug im Vacuum oder bei nicht über 40° C. zur Trockne. — 3) Man zieht die Magenschleimhaut mit phosphorsäurehaltigem Wasser aus und versetzt das klare Filtrat mit Kalkwasser. Der entstehende Niederschlag von Tricalciumphosphat reißt das Pepsin mechanisch nieder. Man löst den Niederschlag in Salzsäure auf und erzeugt nun in der Flüssigkeit einen neuen Niederschlag durch Eintropfen einer Lösung von Cholesterin in Aetheralkohol. Der aus Cholesterin + Pepsin bestehende Niederschlag wird dann mit Aether extrahirt, wodurch das Cholesterin in Lösung geht, während das Pepsin ungelöst zurückbleibt.

B) Die verdünnten Pepsine stellt man dar durch Verreibung der concentrirten Pepsine mit indifferenten Verdünnungsmitteln. Als solche werden benutzt: Milchzucker, wasserfreies Natriumsulfat, Stärke, Mannit.

Eigenschaften. Die concentrirten Pepsine in ihrer reinsten Form stellen hellgelbliche bis bräunliche, mehr oder weniger hygroskopische, amorphe Massen dar. Die guten Sorten riechen schwach, der Geruch wird als „brotartig“ beschrieben, geringere Sorten haben thierischen, leimartigen Geruch. Unter keinen Umständen darf der Geruch faulig sein. — Von salzsäurehaltigem Wasser wird Pepsin zu einer etwas trüben Flüssigkeit gelöst; aus dieser wird es durch genügende Mengen von Kochsalz oder Alkohol ausgefällt.

Glycerin hat ebenfalls die Eigenschaft, das Pepsin aufzulösen; auch aus dieser Lösung wird letzteres durch Alkohol wieder gefällt. — Reactionen und Formel lassen sich für das Pepsin nicht angeben, weil man das reine Pepsin, falls eine solche Substanz überhaupt existirt, noch nicht kennt.

Die wichtigste und charakteristische Eigenschaft des Pepsins ist die, dass es unter bestimmten Verhältnissen Eiweiss verdaut, d. h. Pepsin löst Fibrin und gekochtes Eiweiss, indem es diese in Albumosen und Pepton umwandelt. Diese Wirkung findet indess nur statt bei gleichzeitiger Gegenwart von Säure, am besten Salzsäure, und sie ist am intensivsten bei einer Temperatur von 35–40° C. In neutraler oder alkalischer Flüssigkeit wirkt das Pepsin auf Eiweiss nicht ein. — Wird eine Pepsinlösung über 40° C. hinaus erhitzt, so nimmt das Verdauungsvermögen allmählich ab, über 60° C. hinaus ist es vollständig vernichtet. Ebenso wird in stark alkoholischer Flüssigkeit das Verdauungsvermögen zerstört.

Man hat dieses Verdauungsvermögen des Pepsins als Maassstab für seine Werthbestimmung angenommen. Indessen ist dabei folgendes zu beachten: Die Menge Eiweiss, welche von Pepsin gelöst wird, ist unter sonst gleichen Verhältnissen um so grösser, je grösser der vorhandene Ueberschuss an Eiweiss ist, weil alsdann das Eiweiss dem Pepsin mehr Angriffspunkte bietet. Bei der Werthbestimmung des Pepsins muss man daher die vorgeschriebenen Verhältnisse streng einhalten und kann nur solche Ergebnisse mit einander vergleichen, welche genau nach der gleichen Untersuchungsmethode erhalten worden sind, d. h. man darf nicht das eine Mal wenig Pepsin auf viel Eiweiss und das andere Mal viel Pepsin auf wenig Eiweiss einwirken lassen und dann etwa die Mengen Eiweiss berechnen wollen, die durch die Pepsine gelöst worden sind. Man würde hierbei zu völlig falschen Ergebnissen kommen.

Koncentrirtes Pepsin. Pepsinum (Brit. U-St.). Pepsine extractive (Gall.). Das Pepsin der Brit. wird als 2500fach, das der U-St. als 3000faches bezeichnet, d. h. das der Brit. soll unter den vorgeschriebenen Bedingungen die 2500fache, das der U-St. die 3000fache Menge seines Gewichtes an gekochtem Hühnereiweiss verdauen.

Brit. Uebergiesst man 12,5 gekochtes und fein zerkleinertes Eiweiss mit einer Lösung von 0,005 g Pepsin in 125 ccm Wasser und 1 g Salzsäure (von 25 Proc.) und hält diese Mischung unter häufigem Umschütteln 6 Stunden bei 40,5° C., so soll das Eiweiss bis auf geringe Reste von Häutchen aufgelöst werden. Es wird also die Auflösung der 2500fachen Menge Eiweiss verlangt.

U-St. Uebergiesst man 10 g gekochtes und fein zerkleinertes Eiweiss mit einer Lösung von 0,00385 g Pepsin in 100 ccm Wasser und 0,8 ccm Salzsäure (von 25 Proc.) und hält diese Mischung unter häufigem Umschütteln 6 Stunden bei 38–40° C., so soll das Eiweiss bis auf geringe Flockchen und Häutchen gelöst werden. Es wird also die Auflösung der 3000fachen Menge Eiweiss verlangt.

Gall. Uebergiesst man 10 g trockenes Schweinefibrin mit einer Auflösung von 0,2 g Pepsin in 60 g Wasser und 0,8 g Salzsäure (von 25 Proc.) und hält diese Mischung unter häufigem Umschütteln 6 Stunden lang bei 50° C., so soll das Fibrin gelöst werden.

Verdünntes Pepsin. Pepsinum (Austr. Germ. Helv.). Die drei genannten Pharmakopöen haben als „Pepsin“ Mischungen des Pepsins mit indifferenten Verdünnungsmitteln aufgenommen, und zwar soll 1 Th. Pepsin unter den angegebenen Bedingungen (!) 100 Th. gekochtes Eiweiss in Lösung überführen. Ein solches Pepsin pflegt man als 100 procentiges zu bezeichnen. Als indifferentes Verdünnungsmittel ist von den genannten drei Pharmakopöen Milchsücker zwar nicht ausdrücklich vorgeschrieben, aber, wie aus dem Zusammenhange hervorgeht, gemeint. Weisses bis gelbliches Pulver von schwach brotartigem Geschmacke, zuweilen hintennach bitterlich schmeckend. Es reagirt schwach sauer, niemals alkalisch. Ein verdünntes Pepsin ist von der Gall. als Pepsine medicinale aufgenommen worden.

Austr. 0,1 g Pepsin, in 150 ccm Wasser und 1,25 g Salzsäure (25 Proc.) gelöst, muss 10 g fein zerriebenes, gekochtes Hühnereiweiss innerhalb 4–6 Stunden, bei einer Temperatur von 40° C. öfter geschüttelt, in eine wenig opalisirende Flüssigkeit verwandeln.

Germ. Von einem El., welches 10 Minuten in kochendem Wasser gelegen hat, wird das erkaltete Eiweiss durch ein grobes Pulver-Sieb gerieben. 10 g dieses zertheilten Eiweisses werden mit 100 ccm warmem Wasser von 50° C. und 10 Tropfen Salzsäure (von

25 Proc.) gemischt und dann 0,1 g Pepsin hinzugefügt. Wird dann das Gemisch unter wiederholtem Durchschütteln eine Stunde bei 45° C. stehen gelassen, so muss das Eiweiss bis auf wenige weissgelbliche Häutchen gelöst sein.

Helv. Das Eiweiss eines Eies, welches 5 Minuten in Wasser gekocht worden ist, wird nach dem Erkalten durch ein grobes Pulver-Sieb gerieben. 10 g dieses Eiweisses werden mit 100 g Wasser von 50° C. und 0,8 g Salzsäure (von 25 Proc.) gemischt; dann giebt man eine Anreibung von 0,1 g Pepsin in wenig Wasser zu und digerirt unter öfterem Schütteln bei 40° C. Nach 1—2 Stunden soll das Eiweiss bis auf wenige Flockchen gelöst sein. Nach 6stündiger Einwirkung sollen einige ccm der Lösung durch 20—30 Tropfen Salpetersäure höchstens schwach getrübt werden.

Gall. Die Prüfung des *Pepsine medicinale* erfolgt in der nämlichen Weise wie diejenige des *Pepsine extractive*, nur sind (an Stelle von 0,2 g) 0,5 g des zu prüfenden Pepsins anzuwenden. Als indifferentes Verdünnungsmittel ist von der Gall. Weizenstärke vorgeschrieben.

Die technische Ausführung der physiologischen Prüfung des Pepsins erfolgt in der Weise, dass man das Pepsin mit dem salzsäurehaltigen Wasser anreibt, die Lösung in einen Kolben von ca. 250 ccm Fassungsraum überführt und nun das verkleinerte Eiweiss zugeibt. Man schüttelt um und hängt das Kölbchen mittels einer Klammer in ein grösseres (!) Wasserbad von ca. 10 Liter Inhalt ein, welches auf ca. 2—3° C. höher temperirt ist, als es die Vorschrift angiebt. Man kontrollirt die Temperatur, indem man ein Thermometer in das Wasserbad und ein zweites in einen der Beobachtungskolben einhängt. Die Temperatur des Wasserbades wird auf der gewünschten Höhe durch Zugiessen von wärmerem oder von kälterem Wasser geregelt. Man kann unter das Wasserbad auch ein kleines Flämmchen stellen, hat aber alsdann die Temperatur sehr sorgfältig zu beobachten. — Man setzt stets mehrere Versuche an und zieht das Durchschnittsergebniss aus denselben, welche am günstigsten verlaufen sind. — Das koagulierte Eiweiss wird durch das Pepsin gelöst und zunächst in Hemialbumose verwandelt, welche durch Salpetersäure noch gefällt wird. Nach längerer (mehrständiger) Einwirkung tritt die Umwandlung in Pepton ein, welches durch Salpetersäure nicht mehr gefällt wird.

Aufbewahrung. Man bewahre das in trockenem Zustande in die trockenen Gefässe eingefüllte Pepsin an einem kühlen, trockenen Orte auf. Lichtschutz ist für grössere Vorräthe zu empfehlen.

Bei mangelhafter Aufbewahrung verringert sich die verdauende Kraft des Pepsins. Präparate, welche faulig oder sonst unangenehm (modrig) riechen, müssen verworfen werden.

Anwendung. Pepsin wird als ein die Verdauung beförderndes Mittel bei solchen Krankheiten angewendet, bei denen man auf mangelhafte Pepsinabsonderung der Magenschleimhaut schliesst, und man verordnet es in der Regel direkt mit Salzsäure kombiniert und zwar gelöst in Wasser oder Wein, oder auch in der Form der sog. Pepsin-Salzsäure-Dragees.

Glycerinum Pepsini (Brit.). Man reibt 80 g Pepsin (Brit.) mit einer Mischung von 525 ccm Glycerin und 15,0 g Salzsäure (von 25 Proc.) an und giebt soviel destillirtes Wasser hinzu, dass das Gesamtvolumen 875 ccm beträgt. Nach Ständigem Stehen wird filtrirt. Das Glycerin hat die Eigenschaft, das Verdauungsenzym des Pepsins in Lösung überzuführen und zu konserviren.

Pepsinum saccharatum (U-St.). Saccharated Pepsin. 1 Th. Pepsin (U-St.) wird mit 9 Th. getrocknetem Milchsucker innig verrieben. Ein sogenanntes 800faches Pepsin. Die Prüfung erfolgt in der bei dem concentrirten Pepsin der U-St. angegebenen Weise, nur nimmt man (an Stelle von 0,00335 g) 0,0335 g des verdünnten Pepsins.

Elixir Clohouse, Ferri et Pepsini (Nat. form.).		Aquae	125,0 ccm.
Rp. Pepsini (U-St.)	17,5 g	Tincturae Perlonis	15,0 "
Acid. hydrochlorici (25 Proc.)	6,0 "	Talei Veneti	15,0 g
Aquae	175,0 "	Elixir aromatici (U-St.) q. s. ad	4,0 l.
Elixir Clohouse et Ferri q. s. ad 1000,0 ccm.			

Elixir digestivum compositum (Nat. form.).		Elixir Pepsini.	
Rp. Pepsini concentrati (U-St.)	10,0	I Gall.	
Pancreatini	1,0	Rp. Pepsini medicinale (Gall.)	50,0
Dianthae	1,0	Aquae destillatae	450,0
Acid. lactic.	2,0	Sirupi Sacchari	400,0
Acid. hydrochlorici (25 Proc.)	5,0	Spiritus (von 85 Vol. Proc.)	150,0
Glycerini	350,0 ccm.	Olei Menthae piperitae	q. s.

II. Nat. form.

Rp.	Pepsini (U-St.)	17,5 g
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	8,0 „
	Glycerini	125,0 ccm
	Extr. Taraxaci compositi	85,0 „
	Spiritus (95 Proc.)	175,0 „
	Talc. Veneti	15,0 g
	Sacchari	250,0 „
	Aquae q. s. ad	1,0 l.

Nach mehrstündigem Stehen zu filtriren.

Elisir Pepsini et Bismuthi (Nat. form.).

Rp.	1. Pepsini concentrati	17,5 g
	2. Bismuthi-Ammonii citrici	85,0 „
	3. Liquoris Ammonii caustici	q. s.
	4. Glycerini	125,0 ccm
	5. Spiritus (95 Vol. Proc.)	175,0 „
	6. Sirupi Sacchari	250,0 „
	7. Extr. Taraxaci compositi	85,0 „
	8. Talc. Veneti	15,0 g
	9. Aquae q. s. ad	1,0 l.

Man löst 1 in 200 ccm Wasser, rührt 2 in 60 ccm warmen Wasser unter Zugabe eines q. s. von 3, so dass Auflöserung erfolgt. Hierauf sind die übrigen Bestandtheile anzufügen; die fertige Mischung ist zu filtriren.

Elisir Pepsini et Ferri (Nat. form.).

Rp.	Tincturae Ferri Chloridi	75,0 ccm
	Elisir Pepsini (Nat. form.)	225,0 „

Glycerium Pepsini (Nat. form.).

Ist identisch mit Glycerium Pepsini Brit.

Liquor Pepsini (Nat. form.).

Rp.	Pepsini saccharati (U-St.)	40,0 g
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	20,0 „
	Glycerini	225,0 ccm
	Aquae	250,0 „

Liquor Pepsini aromaticus (Nat. form.).

Rp.	Pepsini concentrati (U-St.)	17,5 g
	Öl. Cinnamomi	aa gtt. IV
	Öl. Piment	gtt. VIII
	Öl. Caryophyllorum	gtt. VIII
	Talc. Veneti	15,0
	Spiritus (95 Vol. Proc.)	25,0 ccm
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	19,5 „
	Glycerini	250,0 „
	Aquae q. s. ad	1,0 l.

Nach mehrstündigem Abstehen zu filtriren.

Mixtura Pepsini (Form. Berol.).

Rp.	Pepsini	5,0
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	1,0
	Tinctura Auranti	5,0
	Sirup. Sacchari	20,0
	Aquae q. s. ad	200,0

Mixtura acida cum Pepsino (Münch. Ap.-V.).

Rp.	Acidi hydrochlorici diluti (12,5 Proc.)	
	Pepsini	aa 2,0
	Aquae	120,0
	Sirup. Auranti corticis	20,0

Abomasum praeparatum (Witte). Der getrocknete und gepulverte Labmagen des Kalbes oder Schafes. 1 Th. kugulirt 300 000 Th. Milch. Vor dem Gebrauche mit Wasser anzureichen.

Ingluvin. Angeblich Hähnerkropf-Pepsin. Nach GAWALEWSKI: Wasser 8,5, Natriumchlorid 8,0, Pepsin 27,0, Stärkemehl, Fleischfasern und Extraktivstoffe zusammen 60. Nach J. MÜLLER: Kochsalz 3,3, Rohrzucker 10,2, Thierische Membran (Hähnermagen?) 86,5. **Lactopeptine.** Amerikanische Specialität zur Förderung der Verdauung. Milchsucker 240,0, Pepsin 48,0, Pankreatin 36,0, Diastase 3,0, Salzsäure (25 Proc.) 4,0, Milchsäure 4,0.

Pepsinum aromaticum (Nat. form.).

Rp.	Pepsini saccharati (U-St.)	87,0
	Extracti aromatici fluidi	8,0
	Acidi tartarici	
	Natrii chlorati	aa 1,5

Pulvis Pepsini compositus (Nat. form.).
Pulvis digestivus.

Rp.	Pepsini saccharati (U-St.)	
	Pancreatini	aa 15,0 g
	Diastase	1,0 „
	Acidi lactici	1,0 ccm
	Acidi hydrochlorici	2,5 „
	Sacchari Lactis	66,0 g.

Succusa Limonis cum Pepsino (Nat. form.).

Rp.	Pepsini concentrati (U-St.)	85,0 g
	Aquae	
	Glycerini	aa 125,0 ccm
	Spiritus (95 Vol. Proc.)	20,0 „
	Talc. Veneti	15,0 g
	Pescl. Citri q. s. ad	1,0 l.

Tinctura Pepsini (Form. Berol., Münch. Ap.-V.).

Rp.	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	
	Pepsini	aa 2,0
	Tincturae Chinae composuitae	20,0

Sirupus Pepsini (Münch. Ap.-V.).
Pepsinsaft.

Rp.	Pepsini	1,5
	Aquae	0,5
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	1,0
	Sirup. Sacchari	20,0
	Sirup. Annathi corticis	10,0

Vinum Pepsini.
Pepsinwein.

I. Form.

Rp.	1. Pepsini	24,0
	2. Glycerini	20,0
	3. Aquae	20,0
	4. Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	5,0
	5. Sirup. Sacchari	25,0
	6. Tinctura Auranti	2,0
	7. Vin. Xerensis	229,0

Man reibt 1 mit 2 und 3 an, giebt 4 zu, lässt 24 Stunden stehen, fügt 5–7 zu, lässt absetzen und filtrirt.

II. Helv.

Rp.	Pepsini (Helv.)	
	Aquae	aa 20,0
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	5,0
	Vin. Marsalese	200,0

III. Vin de Pepsine (Gall.).

Rp.	Pepsini medicinalis (Gall.)	50,0
	Vin. monocaulis (Vin. Lami)	1000,0

IV. Nat. form.

Rp.	Pepsini concentrati (U-St.)	17,5 g
	Glycerini	50,0 ccm
	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	5,0 g
	Aquae	20,0 „
	Talc. Veneti	10,0 „
	Spiritus	100,0 „
	Vini albi q. s. ad	1,0 l.

Lactated Pepsine von PARKE DAVIS & Co. in Detroit. Pepsin 500,0, Pankreatin 50,0, Maltose 25,0, Milchsäure 50,0, Diastase 7,0, Salzsäure (25 Proc.) 10,0.

Mannitpepsin. Ist Pepsin mit Mannit verrieben. Zum Gebrauche für Diabetiker.

Nutrol von KLEWE & Co. in Dresden. Eine hellgelbe, zähe, sirupöse Flüssigkeit von säuerlich süßem Geschmacke. Soll aus künstlich verdauten Kohlehydraten, also Dextrin, Dextrose und Maltose bestehen, ferner Mineralstoffe, freie Salzsäure und zwei Fermente, nämlich Pepsin und Bromelin (aus Ananas) enthalten. Wird als ein die Verdauung beförderndes Mittel empfohlen. Die Hamburger Behörden warnen davor!

Pepsin, aseptisches. Aus Amerika stammende concentrirte Pepsine, deren Untersuchung ergab, dass sie nicht steril sind.

Pepsin „Dike“. Ein englisches Pepsin in Lamellenform (mit Arabischem Gummi bereitet?), welches ein sogenanntes 3000faches sein soll.

Pepsin, flüssiges von BYE. Eine mit Salzsäure versetzte Auflösung von Pepsin. Es ist sehr fraglich, ob das Pepsin in dieser Form längere Zeit seine aktiven Eigenschaften behält.

Pepsinsaft nach DALLMANN. Ein Sirup, welcher 6mal so viel Pepsin wie der Pepsinwein enthält. Man bildet ihn nach VULPIUS wie folgt nach: Pepsin-Wirre (3000fach) 1,5, Wasser 6,5, Zuckersirup 80,0, Pomeranzenschalensirup 10,0, Salzsäure (25 Proc.) 2,0.

Peptonum.

Peptonum. Pepton. Peptone (engl. und franz.). Mit diesem Namen werden Umwandlungsprodukte des Eiweisses bezeichnet, welche in Wasser löslich sind und durch Erhitzen nicht mehr koagulirt werden; sie kommen im muskelförmigen und im trockenen Zustande in den Handel.

Peptonum siccum (Ergänzh.). **Peptone médicinales** (Gall.). **Trockenes Pepton.**

Darstellung. 1000 g von Knochen, Sehnen und Fett befreites Rindfleisch werden mit der Fleischhackmaschine zerkleinert und mit 4000 Th. destillirtem Wasser gemischt. Man giebt alsdann hinzu eine Auflösung von 5 g Pepsin (100 procentig) in 1000 Th. Wasser. Säuert diese Lösung mit 50 g Salzsäure (von 25 Proc.) an und giebt sie sogleich zu dem Fleischbrei. Die so hergestellte Mischung hält man solange bei 50° C. (nicht darüber hinaus!), bis 10 ccm des Filtrates durch 30 Tropfen Salpetersäure in der Kälte nicht mehr getrübt werden. Man filtrirt alsdann, neutralisirt das Filtrat genau mit Natriumbikarbonat und bringt es im Vakuum entweder zur Muskonsistenz oder zur Trockne.

Wenn es erforderlich ist, kann man diesem Pepton das beigemengte Kochsalz durch Dialyse entziehen. Man bringt alsdann nach beendeter Dialyse die concentrirte Lösung im Vakuum wieder zur Trockne oder man fällt aus ihr das Pepton durch Alkohol, wäscht den Niederschlag mit Aether aus und trocknet ihn.

Eigenschaften. Hellgelbe, leichte, schaumige, leicht zerreibliche Stücke oder ein weissliches, bez. gelblichweisses Pulver von bitterem, aber nicht widerlich thierischem Geschmacke. Pepton ist beinahe geruchlos, in Wasser in jedem Verhältnisse löslich zu einer neutralen, oder sehr schwach sauren Flüssigkeit. Die wässrige Lösung (1 = 20) ist hellgelb und klar oder sie wird klar durch Zufügung von wenig Salzsäure. Zur Zufügung des doppelten Volumens Weingeist wird aus ihr das Pepton in Flocken gefällt. — Durch Salpetersäure in der Kälte, ferner durch Erhitzen der wässrigen Lösung an sich wird ein Niederschlag nicht hervorgerufen. Das was man im Handel zur Zeit „Pepton“ nennt, ist sicher kein einheitliches Produkt, sondern ein Gemisch mehrerer Umwandlungsprodukte des Eiweisses, aber es muss folgende wesentliche Eigenschaften besitzen: Löslich in Wasser und in verdünntem Weingeist, nicht löslich in starkem Alkohol und in Aether. Die wässrigen Lösungen lenken den polarisirten Lichtstrahl nach links ab. Die wässrigen Lösungen werden durch Kochen nicht koagulirt. Ammoniumsulfat und die Neutralsalze der Alkalien fällen das Pepton nicht aus seinen Lösungen. Ebenso bewirken Salpetersäure, Essigsäure, Salzsäure, Schwefelsäure keine Fällung und zwar ebensowenig in der Kälte wie beim Erhitzen; auch Ferrocyankalium und Essigsäure fällen nicht. Dagegen rufen in der wässrigen Lösung Fällungen hervor: Metaphosphorsäure, Phosphorwolframsäure.

Phosphormolybdänsäure (bei Gegenwart einer freien Säure), Gerbsäure, Pikrinsäure, Quecksilberchlorid, Mercurinitrat, Kalium-Quecksilberjodid. Ferner geben die Peptone die sog. Biuret-Reaktion, d. h. fügt man zu einer Lösung von 1 g Pepton in 10 cem Wasser 20 Tropfen Natronlauge und alsdann unter Umschütteln tropfenweise Kupfersulfatlösung, so nimmt die Flüssigkeit zunächst eine rosa und dann violette Färbung an.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen an einem trockenen Orte. Man vertheilt seinen Vorrath je nach dem Bedarf in eine Anzahl kleinerer, trockener Gefässe, verstopft diese mit guten Korken und dichtet diese durch Paraffin-Ueberzug. Es empfiehlt sich, die Peptongefässe ausserdem noch im Kalk-Trockenschranke aufzubewahren.

Anwendung. Man verwendet das aus Fleisch selbst dargestellte Pepton vorzugsweise für die Zwecke der Receptur und zur Darstellung einiger galenischer und chemischer Pepton-Präparate. Zur Darreichung als Ernährungsmittel benutzt man kaum das selbst dargestellte Präparat, sondern vielmehr die im Handel befindlichen Peptone, die trotz des hohen Preises immer noch billiger sind als das selbst dargestellte Produkt. Man vergleiche über die Peptone als Nahrungsmittel unter „*Nutrimenta*“, S. 488 dieses Bandes und über die Bestimmung des Peptons Bd. I, S. 650 f.

ADAMKIEWICZ' Pepton. Von E. Merck in den Handel gebracht. Durch Pepsin und Pankreasverdauung entstanden. Enthält 91 Proc. Pepton und zwar 76 Proc. durch Pepsinverdauung entstandenes Albumosepepton und 15 Proc. durch Pankreasferment entstandenes Pepton.

ANTWEILER's Pepton. Erhalten durch Verdauung von Fleisch mit dem Saft von *Carica Papaya L.* Enthält 9 Proc. Salze, 19 Proc. Eiweiss + stickstoffhaltige Extraktstoffe, 84 Proc. Albumosen + Pepton.

CHAPOTEAUT's Pepton und **DUFRESNE's Pepton** enthalten etwa 20 Proc. Pepton und 8 Proc. Eiweiss.

CORNELI's Pepton. *Peptone pepsino-latrique pure.* Aus Fleisch mit Pepsin und Weinsäure dargestellt. Ein gelblich-weisses Pulver. Enthält 3 Proc. Wasser, 6,2 Proc. Asche, 0,19 Proc. Fett, 90,61 Proc. organische Substanz.

DENAYER's flüssiges, sterilisirtes Pepton. Durch Pepsin-Salzsäure-Verdauung aus Fleisch hergestellt. Enthält 19 Proc. organische Stoffe, 2,55 Proc. Salze, 78,45 Proc. Wasser. Die organischen Stoffe bestehen aus 10,58 Proc. Albumosen, 1,33 Proc. Pepton, 1,98 Proc. Leimpepton, 0,75 Proc. Leim, 2,35 Proc. stickstoffhaltigen und 2,02 stickstofffreien Extraktstoffen.

FINZELBERG's Pepton. Besteht zum grössten Theil aus Albumosen.

KEMMERICH's Fleisch-Pepton. Flüssig. Enthält 80—40 Proc. Wasser, 8 Proc. Salze, 10—18 Proc. koagulirtes Eiweiss + stickstoffhaltige Extraktstoffe und 35—39 Proc. Albumosen + Pepton. Dargestellt aus Fleisch durch überhitzten Wasserdampf.

KOCH's Fleisch-Pepton. Gallertartig. Enthält 40 Proc. Wasser, 7 Proc. Salze, 17 Proc. koagulirtes Eiweiss + stickstoffhaltige Extraktstoffe, 34 Proc. Albumosen + (Leim-) Pepton.

LEHR-ROSENTHAL'sche Fleischsolution (Bd. I, S. 655). Enthält 9—11 Proc. lösliches Eiweiss, und 1,8—6,5 Pepton.

VALENTIN meat-juice. (Bd. I, S. 656). Enthält 5 Proc. Pepton, 1,8 Proc. Propepton und 22 Proc. sonstige Stickstoffsubstanzen.

WITL's Casein-Pepton. Von E. Merck in den Handel gebracht. Aus Milch-Casein entweder durch Erhitzen unter Druck oder durch Pepsin-Salzsäure-Verdauung dargestellt. Ein fast weisses Pulver. Schmeckt scharf und ist deshalb mit Fleischextrakt kombiniert. Das reine Casein-Pepton von Merck enthält: Wasser 5,2 Proc., Asche 9,4 Proc., Organische Substanz 85,4 Proc. mit 11,8 Proc. Stickstoff.

WITTE's Pepton, trocken. Enthält 60—70 Proc. Propepton. Das flüssige sirupförmige Pepton von Witte enthält noch Fleischextrakt und ist natürlich ärmer an Pepton.

†† **Liquor Hydrargyri peptonatli.** Pepton-Quecksilberlösung. Siehe S. 36.
Liquor Ferri peptonatli cum Mangano. Mangan Eisenpeptonat. Siehe S. 353.

Tabulettae Peptoni.
Pepton-Tabletten. (E. DIETZSCH.)
Rp. Peptoni siccii 35
Sacchari 65
Man formt Tabletten von 50 g Gewicht. Trocken aufzubewahren.

Vinum Peptoni.
Vin Bayard à la Peptone.
Vin de peptone Catillon.
Vin de peptone Chapoteaut.
Rp. Peptoni siccii 50,0
Vinol Malacensis 1,0 L

Chocolata cum Peptono.
Rp. Massae Cacao 400,0
Sacchari 400,0
Peptoni 200,0

Fleischpepton-Cacao. Papaya-Fleischpepton oder KRAMERICH'S Fleischpepton 150,0, Milchzucker 400,0 werden im Dampfbade gemischt und eingetrocknet. Man mischt hierzu entöltes Cacao 400,0, Zuckerpulver 200,0, Gewürz q. s. und siebt die Mischung. Trocken aufzubewahren.

Malto-Pepton. Ein von BASSN nur aus pflanzlichen Rohmaterialien (Gerste) hergestelltes Präparat. Der Kleber soll hierbei durch das bei der Brotteiggährung thätige Ferment in Pepton umgewandelt werden. Von angenehmem Geschmack, an den des Fleischextrakts erinnernd. Verwendung als Nahrungsmittel sowie im Haushalt zur Bereitung von Suppen etc.

Pasta peptonata SCHLEICH. SCHLEICH'S Peptonpaste. Besteht aus ADAMKIEWICZ'schem Pepton, Wachspaste (Bd. I, S. 697), Arabischem Gummi, Zinkoxyd und Stärkemehl. Die Verhältnisse sind nicht bekannt gegeben. Die Paste ist löslich in Wasser und alkalischen Flüssigkeiten und dient als Klebpaste für Dauerverbände.

Peptonsalz nach BOUQUAT. Man mischt 400 g Natriumchlorid mit Wasser zu einer weichen Paste, fügt 200 g Schweinspepsin hinzu und trocknet bei höchstens 40° C. Ferner mengt man 400 g Natriumchlorid mit 5 g Citronensäure und fügt es der obigen Mischung zu. Das noch warme Gemenge wird mit 25 Tropfen Sellerie-Essenz vermischt und noch warm durchgeseiht.

Ross's Kraftbier. Ist ein Bier mit 5 Vol. Proc. Alkohol und einem Stammwürzegehalt von 14,44°, welches 3,22 Proc. aufgeschlossene Eiweissstoffe bez. Pepton enthält.

Perezia.

Gattung der Compositae — Mutislean — Nassauinae.

Perezia oxylepis Gray, **P. Schaffneri** Gray, **P. Parryi** Gray, **P. rigida** Gray, **P. nana** Gray, **P. Wrightii** Gray. Heimisch in Mexiko. Von diesen und vielleicht noch anderen Arten stammt die *Radix Pereziae*, *Radix de Pipitzahuac*, die als Purgirmittel verwendet wird.

Die Droge besteht aus einem aufrechten, von Haaren umhüllten Wurzelstock und den geraden Wurzeln. In der Rinde grosse schizogene Sekretbehälter mit gelbem Inhalt und Gruppen von Steinzellen sowie kleine intercelluläre Sekretbehälter mit dunkelbraunem Sekret.

Enthält in den grossen Sekretbehältern zu 3,6 Proc. Pipitzaholensäure oder Perezon $C_{30}H_{20}O_8$, ein Alkylderivat eines Oxybenzochinons. Stellt goldgelbe Blättchen dar, die bei 104° schmelzen, bei 110° sublimiren. Löst sich in Alkohol mit goldgelber Farbe, die mit Alkalien in Purpurroth übergeht. Daher als Indicator in der Titriranalyse vorgeschlagen. Man verwendet sie ebenso wie die Wurzel bei Hämorrhoidalcoliden (4 g die Dosis). Rp. Acid. pipitzaholic. 1,0 f. l. s. pil. No. 10. S. 2—3 Stück zu nehmen.

Petroleum.

Als „Erdöl“ bezeichnet man eine aus Kohlenwasserstoffen bestehende Flüssigkeit, welche dem Erdboden entweder freiwillig entquillt oder aus demselben durch Pumpvorrichtungen gehoben wird. In Deutschland ist das Vorkommen von Erdöl nur unbedeutend, grosse Lager sind dagegen vorhanden in Amerika, Russland (Kaukasus), Rumänien, Galizien. In der Pharmacie findet das rohe Erdöl eine beschränkte Verwendung. Die Destillate des Erdöls, bez. die aus diesem gewonnenen Produkte überhaupt, werden in anormen Mengen im Haushalt, in den Gewerben und in der Technik verwendet.

I. Oleum Petrae. **Oleum Petrae Italicum** (Ergänzb.). **Petroleum crudum.** **Naphtha.** **Bergnaphtha.** **Erdöl.** **Steinöl.** Das für den Arzneigebrauch bestimmte rohe Erdöl, welches früher vorzugsweise aus Italien stammte, jetzt aber namentlich aus Galizien, Russland und Amerika bezogen wird. In der Pharmacie verwendet man nament-

lich eine gelbe und eine rüthliche Sorte, im Handel kennt man ausserdem noch ein helles und ein schwärzliches Steingöl.

Eigenschaften. Gelbliche oder rüthliche, klare, bläulich oder grünlich schillernde Flüssigkeit von eigenthümlich braunlichem Geruche; in fetten und ätherischen Oelen, in Aether und absolutem Alkohol leicht, in Weingeist schwer löslich. Beim Vermischen mit dem gleichen Volumen konc. Schwefelsäure erhitzt es sich nicht, auch wird dabei die Farbe nicht wesentlich verändert. Das spec. Gewicht ist 0,750—0,850.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, in gleicher Weise wie die ätherischen Oele.

Anwendung. Innerlich als Hausmittel zu 5—10—20 Tropfen als nervenstärkendes, krampestillendes und wurmtreibendes Mittel, ferner gegen chronischen Darmkatarth, Wassersucht. Aeusserlich gegen Frostbeulen, Krätze, Rheumatismus. In der Thierheilkunde zu 5—10—15,0 g mit Kamillenaufguss für Pferde bei Kolik und Wurmbewesen, auch äusserlich als Wundmittel.

Zusammensetzung der Erdöle. Wenn auch das Erdöl im grossen und ganzen aus Kohlenwasserstoffen besteht, so sind doch die aus verschiedenen Provenienzen herkommenden Erdöle nicht gleich zusammengesetzt, vielmehr zeigen sich Unterschiede in der Zusammensetzung. Das amerikanische Erdöl besteht im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen der Methanreihe. Ausser diesen enthält es nur kleine Mengen aromatischer Kohlenwasserstoffe, sowie hydrirter aromatischer Kohlenwasserstoffe.

Das russische Erdöl besteht der Hauptsache nach (bis zu 80 Proc.) aus Kohlenwasserstoffen der allgemeinen Formel C_nH_{2n} , die aber nicht zur Aethylenreihe gehören, sondern als hydrirte aromatische Kohlenwasserstoffe (Naphthene) aufzufassen sind. Der Kohlenwasserstoff $C_{10}H_{18}$ z. B. ist heizhydrirtes Benzol = C_6H_6 , H_2 . Ausserdem sind noch aromatische Kohlenwasserstoffe und in geringer Menge Bestandtheile mit saurem Charakter zugegen.

Die galizischen Erdöle enthalten als Hauptbestandtheile Kohlenwasserstoffe der Methanreihe, ferner beträchtliche Mengen aromatischer Kohlenwasserstoffe, während hydrirte Kohlenwasserstoffe (Naphthene) nicht anwesend zu sein scheinen.

Die deutschen Erdöle bestehen im wesentlichen aus Kohlenwasserstoffen der Methanreihe; daneben enthalten sie aromatische Kohlenwasserstoffe und in geringer Menge hydrirte Kohlenwasserstoffe der aromatischen Reihe.

Das rumänische Petroleum steht dem russischen nahe, insofern in ihm hydrirte aromatische Kohlenwasserstoffe vertreten sind.

Destillations-Produkte des Rohöls. Die Verarbeitung des Rohöls erfolgt im allgemeinen an Ort und Stelle in den Produktionsländern und besteht darin, dass das Rohöl einem fraktionirten Destillationsverfahren unterworfen wird, und dass die einzelnen Fraktionen ausserdem noch chemischen Reinigungsverfahren: Behandeln mit konc. Schwefelsäure, Entfärben mit Kalk oder Soda und Waschen mit Wasser unterworfen werden.

Die bei der Destillation des rohen Erdöls erhaltenen Produkte werden von den verschiedenen Fabriken händg unter abweichenden Namen in den Verkehr gebracht. Die nachfolgende Zusammenstellung giebt also nur ein ungefährr zutreffendes Bild. Man trennt also die bei der Destillation des rohen Erdöls sich ergebenden Produkte etwa in folgenden Fraktionen:

Cymogen. Bei gewöhnlicher Temperatur gasförmig. Wird mit Hilfe von Compressionspumpen in druckfesten Gefässen verdichtet und als Leucht- und Heizmaterial verwendet.

Rhigolen. Siedep. 17—35° C. Spec. Gewicht 0,600—0,625. Die Dämpfe werden mittelst einer Kältemischung von Eis und Salz verdichtet. Das Rhigolen kommt in den Kleinhandel meist in Blechflaschen, welche mit Korken verschlossen und ausserdem noch verlöthet sind. Grösste Vorsicht beim Öffnen der Flaschen, was nicht mit dem Löthkolben, sondern mit der Blechschere geschehen soll.

Canadol, Sherwoodoll. Zwischen 37 und 50° C. siedend. Spec. Gew. = 0,630 bis 0,660.

Petroleumäther. Zwischen 50 und 60° C. siedend. Spec. Gew. = 0,650—0,660.
Petroleumbenzin, Gasoline, Gasolen, Gasäther, Kerosolen. Zwischen 60 und 80° C. siedend.

Ligroine. Zwischen 80 und 120° C. siedend.

Putzöl, Terpentinöl-Surrogat. Zwischen 120 und 150° C. siedend. In der Wachs-
 tuchfabrikation zum Verdünnen des Firnisses, ferner zum Putzen von Maschinentheilen ver-
 wendet.

Leuchtpetroleum. Zwischen 150 und 270° C. siedend.

Möhringsöl, Schmieröl. Zwischen 270 und 310° C. siedend.

Destillationsrückstand. Enthält Paraffin und wird auf konsistente Schmierfette,
 ferner auf Vaseline verarbeitet.

II. Aether Petrolei. Petroleumäther. Petroläther. Petrolnaphtha. Ist von
 Helv. als *Aether Petrolei* und von Germ. abweichend von der technischen Nomenklatur
 als *Benzinum Petrolei* aufgenommen worden. Vergl. Bd. I, S. 473.

III. Leuchtpetroleum. Brennpetroleum. Petroleum. Oleum Petrae (Ergänzb.).
 Das durch Rektifikation des rohen Erdöls gewonnene Produkt, welches der bei 150 bis
 270° C. übergehenden Fraktion entspricht. — Für Deutschland kommen zur Zeit als
 Leuchtmateriale in Betracht:

1) Amerikanisches Petroleum. Gelblich, mit bläulicher Fluorescenz. Spec.
 Gew. etwa 0,800 bei 15° C.

2) Russisches (Nobel-) Petroleum. Fast farblos, mit sehr geringer bläulicher
 Fluorescenz. Spec. Gew. etwa 0,825 bei 15° C.

3) Galizisches Petroleum. Gelblich bis farblos, mit bläulicher Fluorescenz.
 Spec. Gew. etwa 0,820 bei 15° C.

Das in den größten Mengen nach Deutschland eingeführte Petroleum ist das
 amerikanische. Das am besten raffinirte das russische. Die Ansicht, dass man russisches
 Petroleum in gewöhnlichen Rundbrennern nicht brennen könne, ist ein ungerechtfertigtes
 Vorurtheil. Im Gegentheil besitzt das russische Petroleum vor dem amerikanischen den
 Vortheil der grösseren Leuchtkraft. Da aber das russische Petroleum ein etwas höheres
 spec. Gewicht hat wie das amerikanische, so stellt sich das russische Petroleum, welches
 nach Gewicht gekauft und nach Maass verkauft wird, hierdurch für den Detaillisten etwas
 ungünstiger wie das amerikanische.

Prüfung. Im Deutschen Reiche ist durch die Kaiserliche Verordnung vom
 24. Februar 1882 vorgeschrieben, dass Petroleum, welches unter einem Barometerstande
 von 760 mm schon bei Erwärmung auf weniger als 21° C. entflammbare Dämpfe ent-
 wickelt, nur unter besonderen Vorsichtsmassregeln und als „feuergefährlich“ bezeichnet
 verkauft werden darf, d. h. Petroleum, welches zu Beleuchtungszwecken ohne jede Be-
 schränkung und Bezeichnung gehandelt wird, muss einen Entflammungspunkt von min-
 destens 21° C. haben. Liegt der Entflammungspunkt unter 21° C., so darf das Petroleum
 zwar auch noch verkauft werden, aber es muss dann im Kleinhandel mit einer Signatur
 versehen werden, welche auf rothem Papier die Inschrift enthält: „Feuergefährlich! Nur
 mit besonderen Vorsichtsmassregeln zu Brennzwecken verwendbar.“

Die Bestimmung des Entflammungspunktes muss in einem geeichten
 Abel'schen Petroleumprober ausgeführt werden. Da einem jeden dieser Apparate
 eine genaue Gebrauchsanweisung beigegeben wird, so kann auf die Beschreibung desselben
 verzichtet werden. Die Untersuchung erfolgt nach der unter dem 20. April 1882 veröffent-
 lichten Bekanntmachung betr. Anweisung für die Untersuchung von Petroleum.

Man versteht unter Entflammungspunkt (*flashing point*) diejenige niedrigste
 Temperatur, bei welcher sich aus dem Petroleum entflammbare Dämpfe entwickeln. Der
 Entflammungspunkt wird je nach der Konstruktion des benutzten Apparates verschieden
 gefunden. Entzündungspunkt oder Brennpunkt (*burning point*) wird diejenige
 Temperatur genannt, bei welcher das Petroleum nach seiner Entzündung mit blauer, gelb-
 gesäumter Flamme fortbrennt.

Werthbestimmung. Die Ueberwachung des Verkehrs mit Petroleum durch die Auf-
 sichtsbehörden bezieht sich im allgemeinen nur darauf, dass kein Petroleum in den Verkehr

gebracht wird, dessen Entflammungspunkt unter 21° C. liegt. Hiergegen wird in Deutschland kaum noch verstoßen, da alles eingeführte amerikanische Petroleum in den Einfuhrhäfen untersucht wird, und das russische Petroleum einen sehr hohen Entflammungspunkt (28—30° C.) hat. Nur das galizische wird in dieser Hinsicht einer schärferen Kontrolle bedürfen. Ueber den Werth eines Petroleums erhält man durch folgende Prüfungen Aufschluss.

- 1) Spec. Gewicht bei 15° C. Dieses giebt unter Heranziehung der anderen Momente meist genügenden Aufschluss darüber, welcher Provenienz das Petroleum ist.
- 2) Fraktionirte Destillation. Man verbindet einen Fraktionskolben, mit ein- gesetztem Thermometer, von 250 cem Fassungsraum mit einem Glasrohr, welches als Kühler dient, füllt 100 cem Petroleum ein und erhitzt langsam, bis das Thermometer 150° C. zeigt. Man lässt die Temperatur bis auf etwa 50° C. fallen und erhitzt nun wieder auf 150° C. Man lässt noch einmal bis auf 50° C. heruntergehen und bis auf 150° C. steigen. Die überdestillirten Antheile fängt man als Vorlauf auf und bestimmt dessen Volumen. Man schüttelt alsdann bis 270° C., lässt bis auf etwa 120° C. heruntergehen, erhitzt wieder, bis auf 270° C., lässt wieder bis auf ca. 120° C. heruntergehen und destillirt wieder bis das Thermometer 270° C. zeigt. Diese Fraktion sammelt man als Mittelfraktion (Herzole, Kern- ole) und bestimmt deren Volumen. Der nach Abzug beider Fraktionen von 100 cem verbleibende Rest wird als Destillationsrückstand in Rechnung gestellt.

Man beobachtet ferner Konsistenz und Farbe des Destillationsrückstandes. Bei gut raffinirtem Petroleum ist der Destillationsrückstand weingelb, nach dem Erkalten dünnflüssig, bei mangelhaft raffinirtem dunkel bis schwarz, nach dem Erkalten dickflüssig.

Gute Petroleumsorten ergeben hierbei etwa folgende Werthe. Es ergeben bei der Destillation

	Amerikanisches	Russisches	Galizisches	Rumänisches
bis 150° C.	15	5,0	10	15
von 150—270° C.	55	85,0	75	75
Destillations-Rückstand	30	10,0	15	10
Ansehen des Destillations- Rückstandes	braun, dickflüssig	dünnflüssig, weingelb	braun, dickflüssig	theerartig, dickflüssig
Entflammungspunkt ca.	24°	30°	25—30°	
Spec. Gew. bei 15° C.	0,800	0,825	0,820	0,806.

Brennversuche. Man füllt das zu prüfende Petroleum in Versuchslampen (Rand- brenner von 18 mm Durchmesser) mit neuen, ausgetrockneten Dochten. Bei gutem Petro- leum muss, nachdem das Flammen-Maximum eingestellt worden ist, der Docht im weiteren Verlaufe der Brenndauer heruntergeschraubt werden. Bei mangelhaftem Petroleum muss man wiederholt den Docht herausheben, um das Flammen-Maximum zu erhalten. — Nach 5—6tündiger Brenndauer ist der Docht zu untersuchen. Der Docht darf nur wenig verkohlt sein; je stärker er verkohlt ist, desto geringwerthiger ist das Petroleum. — Diese Versuche sind natürlich nur empirische; einwandfreie Resultate erhält man durch Be- strahlung der Lichtstärke und des Petroleum-Verbrauchs pro Stundenkerze, doch setzt dies das Vorhandensein einer Photometer-Einrichtung voraus.

In besonderen Fällen kann noch nothwendig werden die Bestimmung des Schwefelgehaltes und die Bestimmung des Kältepunktes, d. h. desjenigen Temperaturgrades, bei welchem das Petroleum beginnt, feste Antheile abzuscheiden oder überhaupt fest zu werden. Der Kältepunkt ist namentlich für die Beleuchtung im Freien während des Winters wichtig, da es wiederholt vorgekommen ist, dass Eisenbahnsignale infolge Einfrierens der Petroleumlampen versagten.

Analys. In Alkohol lösliche Bestandtheile, welche bei der Einwirkung von conc. Schwefelsäure auf Mineralöle und Harze gewonnen werden.

Astralight, Petroleumverbesserung. 4 Th. Kochsalz mit Methylviolett dena- turirt und 4 Th. Kochsalz.

Blownell. Durch Einblasen von überhitzter Luft oxydirte und hierdurch verdickte Mineralöle.

Desinfektin. Ein aus den Destillations-Rückständen des kaukasischen Rohöls her- gestelltes Desinfektionsmittel.

Dünn-Licht von Ludwig Dünn & Co. in Bremen. Wird erzeugt durch selbstthätige Vergasung von Petroleum in besonderen Brenn-Apparaten. Für starke Beleuchtung im Freien. Für 1000 Kerzen wird pro Stunde = 1 Liter Petroleum verbraucht.

Entscheinungspulver. Ist α -Nitronaphthalin (s. S. 424). Benimmt dem Petroleum und den Mineralölen überhaupt die Fluorescenz.

Fahrradlaternen-Brennöl. Gemisch aus 3 Th. Raböl und 1 Th. Petroleum.
Licht- und Rheumatismus-Spiritus von Dr. Hoffmann. Petroläther 9 Th. und französ. Terpentinöl 1 Th.

Hellös-Oel. Ein Braunkohlentheeröl, in besonderen Lampen zu brennen. Giebt erst bei ca. 100° C. entflammbare Dämpfe.

Dr. KÜBEN'S Petroleum-Emulsion. Petroleum, Kaliseife, Wasser zu gleichen Theilen gemischt. Mit Wasser verdünnt gegen Blauläuse.

Kitt für Petroleumlampen. 1) Gebrannter Gips mit Wasser angerührt. — 2) Bleiglatte mit Glycerin angerührt. Erhärtet langsam. — 3) 3 Th. Kolophonium werden mit 1 Th. Aetznatron und 5 Th. Wasser bis zur Lösung gekocht. Nach dem Erkalten fügt man 8 Th. Zinkoxyd hinzu.

Masöl. Die Rückstände der Destillation des kaukasischen Rohöls. Werden als Feuerungsmaterial unter Dampfkesseln (der Lokomotiven und Schiffsmaschinen) verbraucht.

Petrolith, zur Erhöhung der Leuchtkraft des Petroleums. Besteht aus 1 Th. Kampher, 0,5 Th. Mirbanöl, 75 Th. Kocbealz und 23,5 Th. Ammoniumkarbonat.

Petroleumflecken in Holz. Man rührt ein Gemenge von 3 Th. trockenem Thonpulver und 1 Th. calcinirter Soda mit Wasser zum Brei an, und streicht diesen in dicker Lage auf die Flecken. Nach 6—8 Stunden sind letztere verschwunden.

Petroleumflecken, Entfernung. Auflegen eines Filtrirpapiers, das mit Benzin oder Aether befeuchtet ist. Benzin oder Aether können auch mit gebrannter Magnesia angerührt werden. Wenn es zugänglich ist, legt man auch unter den zu reinigenden Gegenstand Filtrirpapier.

Petroleumseife von CONSTANTIN PAUL. Petroleum 50,0, Wachs 40,0, Spiritus 50,0, Marseller Seife 100,0. Antiparasitäre Seife, besonders gegen Scabies.

Petroleumexplosionen, Schutzmittel gegen. Gemisch aus kryst. Thonerdesulfat 25 Proc., Natriumbikarbonat 15 Proc., Natriumsulfat krySTALL 60 Proc.

Petroleumverbesserung. A) Zusatz von 1 Proc. Amylacetat soll die Leuchtkraft erhöhen. Zwecklos. B) Patronen aus Naphthalin mit 1 Proc. Kampher. Unzweckmässig.

Petroleum-Butter. Ein durch Zusammenbuttern von Petroleum mit saurer Milch herzustellendes Gemisch. Mit Wasser verdünnt zum Aufspritzen auf Büsche und Sträucher zum Vertilgen von Insekten.

Petroleum-Talg. Schmiermittel. A) Für kaltgehende Maschinen: Petroleum 70,0, Presstalg 30,0, Carnaubawachs 0,75. Schmelzpunkt 11—12° C. — B) Für heissgehende Maschinen: Petroleum, Presstalg 55 50,0, Carnaubawachs 0,75. Schmelzpunkt 23—30° C.

Rixolin-REISEBERGER. Angeblich künstliches Terpentingöl, ist ein Gemisch von Petroleum und Kampheröl. (Nicht etwa die von 120—150° C. siedende Petroleum-Fraktion? B. FISCHER.)

† Aqua antiarthritica GOMMEX.	
Rp. Acidi hydrochlorici crudi	100,0
Oel Petras Italici	5,0

Gut umgeschüttelt zu einem Pucheln bei Rheumatischen.

Aqua Sibirica. Eau Sibirienne.

Rp. Oel Petras Italici rubri	10,0
Oel Feenöl	1,0
Spicatus (80 Proc.)	90,0

Zum Mischen der Feenheulen.

Oleum Britannicum. British oil.	
Rp. Petrol.	
Oel Tyrobinthinae	
Oel Papaveris	55 25,0
Oel Juniperi liquid.	30,0
Oel Succini rectificat.	2,0

Einelebung bei Lähmungen, Verrenkungen etc.

Unguentum contra peralonia SENEZIS.

Rp. Camphora	0,5
Oel Petras Italici	5,0
Unguentum semi	30,0

FRANZÖSISCH.

Naftalan. Eine salbenartige Masse, hergestellt aus den Destillationsrückständen bez. den hochsiedenden Theilen einer harz- und asphaltfreien Naphtha aus Naftaloo am Kaukasus, welche durch Zusatz von 2,5—4,0 Proc. wasserfreier Seife gelatins und konsistent gemacht worden sind.

Salbenartige Masse von dunkler, brunngrüner Farbe, im durchfallenden Lichte dunkelgelb, im auffallenden Lichte braunschwarz, mit grünlicher Fluorescenz. Schmilzt bei 65—70° C. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Glycerin, löslich in Aether und in Chloroform, mischbar mit Fetten aller Art.

Naftalan wird als deckende Salbe bei Verbrennungen ersten Grades, ferner bei verschiedenen Hautkrankheiten angewendet. Es werden ihm auch antiseptische Eigenschaften zugeschrieben.

Petroselinum.

Gattung der Umbelliferae — Apioidae — Ammineae — Carinae.

Petroselinum sativum Hoffm. (*Apium Petroselinum L.*). Heimisch in Süd-europa, als Küchengewürz, besonders in einer krausblättrigen Form, vielfach kultivirt. Zweijährig, Stengel kätig. Hüllchen wenigblättrig, Hülle vielblättrig, die pfeilförmigen Blättchen kürzer als die Blütenstiele. — Verwendung finden:

1) Die Früchte: *Fructus Petroselinii* (Ergänzb. Helv.). Samen *Petroselinii*. *Fructus Apii hortensis*. — Petersilienfrucht. Petersiliensamen. — *Fruit de persil* (Gall.). *Semence de persil*. — Parsley Seeds.

Beschreibung. Sie sind 2 mm lang, ebenso breit, von der Seite zusammenge-drückt. Die Randrippen und die Fugensfläche sind gekrümmert, sodass die Frucht in der Mitte klappt und leicht in die beiden Theilfrüchte zerfällt. Jedes derselben hat fünf wenig hervor-tretende Rippen, zwischen denselben je einen Oelgang (selten mehr) und zwei auf der Fugensfläche. Geruch und Geschmack charakteristisch aromatisch.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (vergl. unten), 22,0 Proc. fettes Oel.

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt im Herbst die reifen Früchte, trocknet sie im Schatten und bewahrt sie vor Licht geschützt in dicht verschlossenen Gefäßen auf. Als Pulver hält man sie nicht vorrätig, denn dieses wird in kurzer Zeit unwirksam.

Anwendung. Im Anfangs zu 1,0—3,0 selten, öfter als Bestandtheil harntreibender Theemischungen; gepulvert als Volks-mittel gegen Kopfläuse.

Aqua Petroselinii (Ergänzb.). Petersilienwasser. Aus 5 Th. grob gepulverten Früchten und q. s. Wasser 100 Th. Destillat. Anfangs trübe, später klar. — *Ex tempore*; 1 Tropfen Petersiliensamenöl, 100,0 heisses Wasser.

Aqua Petroselinii concentrata (Ergänzb.). *Aqua Petroselinii decemplex*. Starkes oder zehnfaches Petersilienwasser. Aus 50 Th. grob gepulverten Früchten und q. s. Wasser bereitet man 1000 Th. Destillat, mischt dieses mit 20 Th. Weingeist und destillirt dann 100 Th. ab. Zum Gebrauche wird 1 Th. mit 9 Th. Wasser gemischt. — E. Dierksen empfiehlt, die Früchte mit dem vorgeschriebenen Weingeist zu befeuchten und mittels Dampf 100 Th. überzutreiben.

Extractum Petroselinii fructus wird aus Petersilienfrüchten wie Extr. Absinthii Germ. (Ed. I. S. 408) dargestellt.



Fig. 44. *Fruct. Petroselinii* im Querschnitt, schwach vergrößert.

Species infantium (Mösch. Vorsch.).

Sp.	Flos. Chamomill.	10,0	Rad. Liquit.	20,0
	Fruct. Foeniculi	10,0	Rad. Gramin.	20,0
	Rad. Althaeae	20,0	Fruct. Petroselinii	5,0

2) Die Blätter: *Folia Petroselinii*. *Herba Apii hortensis*. — Petersilienkraut. Petersilge.

Die frischen Blätter: *Fenilles fraiches de persil* (Gall.) gebraucht man in der gleichen Fülle wie die Samen. Ihre Verwendung als Suppenkraut und sonst als Gewürz ist bekannt.

Beschreibung. Die unteren Blätter sind dreifach gefiedert, mit keilförmigen, eingeschnitten-gesägten, oben glänzenden Blättchen, obere Blätter dreizählig.

Bestandtheile nach Koszko. Wasser 85,05 Proc., Stickstoffsubstanz 3,68 Proc., Fett 0,72 Proc., Zucker 0,75 Proc., sonstige stickstofffreie Bestandtheile 6,89 Proc., Holzfaser 1,45 Proc., Asche 1,68 Proc., Phosphorsäure 0,193 Proc., organisch gebundener Schwefel 0,059 Proc. Ferner ätherisches Oel und ein Glykosid: Apin.

Extractum Petroselinæ herbae wird aus dem frischen, blühenden Kraut wie Extr. Belladonnae Germ (Bd. I. S. 469) bereitet.

3) Die Wurzel: **Radix Petroselinæ. Radix Apii hortensis.** — Petersilienwurzel. — Racine de persil (Gall.).

Beschreibung. Rübenartig, bis 25 cm lang, bis 2 cm dick, gelblichweiss, etwas ronzelig. In der Rinde zahlreiche kleine Sekretbehälter, die Holzstrahlen ziemlich breit, mit spärlichen engen Gefässen. Geschmack süsslich, wenig aromatisch.

Die **Anwendung** ist die gleiche wie bei Samen und Blättern. Als Hausmittel bedient man sich ihrer, in Bier gekocht, gegen Wassersucht.

Extractum Petroselinæ radice fluidum (Nat. form.). Fluid Extract of Parsley Root. Aus 1000 g gepulverter Wurzel (No. 40) und q. s. verdünntem Weingeist (41proc.) bereitet man im Verdünnungswege unter Zurückstellen von 875 ccm Vorlauf l. a. 1000 ccm Fluidextrakt.

Kräuteressig-Aroma. 5,0 Petersilienöl, je 4,0 Estragonöl und Pfefferkrautöl, 8,0 Sellerieöl, 30,0 Maitrankessenz und Alkohol q. s. zu 1 l. 1 g der Mischung genügt auf 1000 g 80proc. Essigsäure.

Apiollin, eine gelbe Flüssigkeit, die zur Regelung des Monatsflusses dient, soll aus rohem Petersilienöl durch Verseifung und Destillation gewonnen werden (RUXDEL's Mentor).

Oleum Petroselinæ wird durch Destillation aus den Petersilienfrüchten in einer Ausbeute von 2—5 Proc. erhalten. Es ist eine dickliche, gelbe bis gelbgrüne Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,05—1,10, die häufig schon bei gewöhnlicher Temperatur Krystalle abscheidet oder zu einer halbfesten Masse erstarrt. Das neben Apiol im Oele enthaltene Terpen ist wahrscheinlich Links-Pinen.

Apiol ist ein Phenoläther der Formel $C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot \overset{O}{\underset{O}{\text{C}}} \cdot CH_2 \cdot (OCH_2)_2$, der bei 30° C. schmilzt und bei 294° C. siedet.

Als Apiol bezeichnen die Franzosen auch das alkoholische Extrakt der Petersilienfrüchte.

Petersilienblätteröl ist dünnflüssig und riecht wie frisches Petersilienkraut. Es ist optisch schwach rechtsdrehend, hat das spec. Gewicht 0,900—0,925 und wird zur Darstellung von Suppengewürzen verwendet.

Phaseolus.

Gattung der Papilionaceae — Phaseoleae — Phaseolinae.

I. Phaseolus vulgaris L. Heimisch in Südamerika, in etwa 70 Spielarten kultiviert, davon die wichtigsten: Ph. vulg. communis, die gemeine Stangen-, Steig- oder Laufbohne mit sich windendem Stengel. Hülsen und Samen mittelgross, letztere etwas zusammengedrückt, länglich-nierenförmig. Ph. vulg. compressus, die Speckbohne, sich windend, Hülsen stark zusammengedrückt, fleischig. Ph. vulg. ellipticus, die Eierbohne, niedrig, buschig, Samen mittelgross, dick, ellipsoidisch, weiss, schwarz oder gelb. Ph. vulg. sphaericus, die Kugelbohne, Hülsen hückrig, Samen fast kuglig, ziemlich gross. Ph. vulg. nanus, Zwerg-, Krug-, Busch-, Zuckerbohne.

Beschreibung. Zerstreut behaart, Blätter dreizählig, ohne Ranken, mit Nebenblättern. Kelch deutlich zweilappig nach 2/3, Griffel oberwärts härtig und wie die Staubfäden und der Kiel schraubenförmig gewunden. Blüthen weiss, rosa oder lila, in Trauben, diese kürzer wie das Blatt. Hülse zweiklappig.

Verwendung finden:

1) Die reifen Samen: Semen Phaseoli. Fabae albae. Semen Fabarum. — Weisses Bohnen. Schminkbohnen. — Fèves. Haricots. — Beans.

Man verwendet Samen von weisser Farbe, die im übrigen von recht verschiedener Form und Grösse sein können. Die Samenschale besteht: 1. aus einer Schicht Palissaden von 48—52 μ Höhe und 7—10 μ Breite, 2. einer Schicht Trägerzellen, die 15 μ hoch werden

und einen oder mehrere Oxalatkrystalle enthalten, und 3. weiteren Schichten, die mehr oder weniger zusammengepresst sind. Im Embryo Stärke (vergl. Bd. I, S. 295), Aleuron und Oel, seine Zellen sind getüpfelt.

Bestandtheile nach Kosma. Wasser 11,24 Proc., Stickstoffsubstanz 23,86 Proc., Fett 1,96 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 55,60 Proc., Holzfaser 3,88 Proc., Asche 3,66 Proc. — In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 26,66 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 62,84 Proc., Stickstoff 4,29 Proc.

Die stickstofffreien Extraktstoffe bestehen aus: 3,65 Proc. Zucker, 9,40 Proc. Gummi und Dextrin, 48,15 Proc. Stärke.

Anwendung. Sie werden nur in fein gepulvertem Zustande, als Bohnenmehl, gebraucht, das man zu trocknen Umschlägen bei Rossen und auch als Bindemittel für Pillenmassen benutzt.

2) *Fructus seu Legumina Phaseoli*, die von den Samen befreiten, getrockneten und geschnittenen Hülsen. Sie sind seit einigen Jahren als Bohnentheee, Bohnenschalenthee ein viel gebrauchtes Volksmittel, das, von Dr. Ramm zuerst bei Blasen- und Nierenleiden angewendet (vergl. Schaper's Blasentheee, S. 291), neuerdings auch vielfach gegen Gicht und Rheuma empfohlen wird.

	<i>Pisris sternatorius albus</i> (Dier.).
	Schneeberger Schnupftabak.
Ep.	<i>Saponis medicati pulver.</i> 5,0
	<i>Milzomat. Iridis</i> 20,0
	<i>Seminis Phaseoli</i> 75,0
	<i>Mixtura odoriferae</i> 1,0.

Ervalenta von Warton. Gemisch aus Bohnen- und Linsenmehl, Zucker und Salz (Hager).

II. Phaseolus diversifolius Pers. Heimisch in Nordamerika. Die Wurzel wird gegen Dyspepsie gekaut.

Ph. lunatus L. Man unterscheidet Formen mit weissen und mit farbigen Samen, die letzteren enthalten einen dem Amygdalin ähnlichen Stoff, der 0,25 Proc. Blausäure liefert.

Phellandrium.

Oenanthe Phellandrium Lmck. (syn. *Phellandrium aquaticum* L.). Familie der Umbelliferae — Apioidae — Ammineae — Seselinae. Heimisch in Europa und einem grossen Theile des nördlichen und mittleren Asiens. Zweijährig, bis 1,5 m hoch, mit spindelförmiger, gefächelter Wurzel und oft kriechenden Sprossen. Stengel gerillt, röhrig, kahl, mit doppelt oder dreifach gefiederten Blättern, deren Abschnitte fiederförmig eingeschnitten sind, die im Wasser untergetauchten mit linealen Zipfeln. Blüten weiss, Hülle und Hälchen vorhanden. — Verwendung finden die Früchte:

Fructus Phellandrii (Ergänz.). **Semen Phellandrii aquatici.** **Semen Foeniculi aquatici s. caballini.** — Wasserfenchel. Rossfenchel. Pferdefenchel (Peersaat). — **Fruit de phellandrie aquatique** (Gall.).

Beschreibung. Grünlichbraun, länglich-eiförmig, gegen die Griffel zugespitzt (in dem dadurch entstehenden Raume die Nabelstränge), bis 5 mm lang, von den Seiten wenig zusammengedrückt. Jede Theilfrucht mit 5 gerundeten, breiten Rippen, die Randrippen sind am stärksten. In jedem Thälchen ein Oelgang, zwei auf der Fugendfläche, ihr Inhalt dunkelgelb. In jeder Rippe ein starkes Gefässbündel, unter demselben ein Bündel

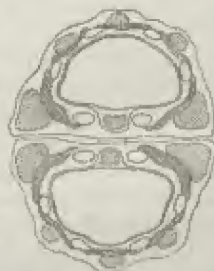


Fig. 65. Querschnitt durch *Fructus Phellandrii*, schwach vergrössert.

stark verdickter Zellen, das Ausläufer nach den Seiten entsendet, wodurch die Oelgänge von aussen halb umfasst werden. Im Endosperm Drüsen von Oxalat. Die beiden Theilfrüchte sind in der Droge meist vereinigt. — Geruch und Geschmack eigenthümlich unangenehm aromatisch.

Bestandtheile. Aetherisches Oel (vergl. unten), Asche 8 Proc.

Verwechslung. Früchte von *Cientia virosa* L., von den Seiten stark zusammengedrückt, Randrippen wenig vortretend, ohne Faserbündel unter den Rippen, *Sium latifolium* L., in jedem Thüchchen drei Oelgänge, *Sium angustifolium* L. mit noch zahlreicheren Oelgängen.

Einsammung und Aufbewahrung. Man sammelt die ausgereiften Früchte im August und bewahrt sie in dichtverschlossenen Gefässen auf.

Anwendung. Im Aufguss (10,0—20,0:200,0) bei Husten, Lungenschwindsucht und Katarrhen; in der Thierheilkunde zu 20,0—40,0 bei Influenza und Kropf der Pferde.

Extractum Phellandrii. Wasserfenchelextrakt, bereitet man aus den grob gepulverten Früchten wie Extr. Absinthii Germ. (Bd. I, S. 408).

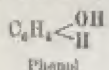
Sirupus Phellandrii. Wasserfenchelsirup. Aus gequetschten Früchten wie Sir. Chamomill. Ergänzb. (Bd. I, S. 716). *Ex tempore:* Tinct. Phellandrii 15,0, Sirup. simplicis 85,0.

Tinctura Phellandrii. Aus 1 Th. grob gepulverten Früchten und 5 Th. verdünntem Weingeist.

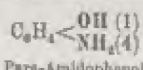
Oleum Phellandrii. Die Früchte des Wasserfenchels enthalten 1—2,5 Proc. ätherisches Oel, eine anfangs hellgelbe, später dunkler werdende Flüssigkeit von starkem, nicht angenehmem Geruch und brennendem Geschmack. Spec. Gew. 0,85—0,89; Drehungswinkel (100 mm-Röhr) +12 bis +16° C. Es enthält bis zu 80 Proc. Phellandren, $C_{10}H_{18}$, ein Terpen, das nach dem Oele seinen Namen erhalten hat.

Phenacetinum.

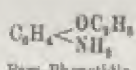
Das Phenacetin ist als der Typus einer grossen Reihe von Verbindungen anzusehen, welche durchweg mehr oder weniger antipyretisch und antineuralgisch wirken. Als die Muttersubstanz des Phenacetins und seiner Analogen ist das Para-Amidophenol bez. das Para-Phenetidin anzusehen.



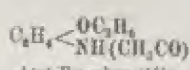
Phenol



Para-Amidophenol



Para-Phenetidin

Acet-Paraphenetidin
(Phenacetin).

Dadurch, dass man im Para-Amidophenol das H Atom der Hydroxyl-Gruppe, ferner eines oder beide Wasserstoffatome der NH_2 -Gruppe durch Alkyl-Reste oder Säure-Reste (Acyle) ersetzt, kommt man zu einer grossen Reihe analoger Verbindungen.

I. † Phenacetinum (Brit. Germ. Helv.). Acetphenetidinum (Austr.). Acetphenetidine (Gall.). Phenacetin. Acetphenetidol. Acet-p-phenetidol. Oxyäthylacetanilid. Phenedin. Phenib. $\text{C}_6\text{H}_4\text{OC}_2\text{H}_5\text{NHCH}_2\text{CO}$. Mol. Gew. = 179.

Darstellung. Man bereitet zunächst durch Einwirkung von Salpetersäure auf Phenol das Para-Nitrophenol und trennt dieses vom gleichzeitig gebildeten o-Nitrophenol. Man verwandelt alsdann das Para-Nitrophenol in das Natriumsalz und stellt aus diesem durch Einwirkung von Chloräthyl den Aethyläther des p-Nitrophenols, d. i. p-Nitrophenetol $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)\text{OC}_2\text{H}_5$ dar. Diesen reducirt man durch Einwirkung von nascentem Wasserstoff zu p-Amido-Phenetol oder Phenetidin $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}_2)\text{OC}_2\text{H}_5$ und verwandelt dieses durch Kochen mit Eisessig in die zugehörige Monoacetyl-Verbindung, d. i. Acetphenetidol oder Phenacetin.

Eigenschaften. Weisses, glänzende Krystallblättchen oder ein weisses, krystallinisches Pulver ohne Geruch und fast ohne Geschmack. Es schmilzt bei 135° C. und verbrennt auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Es löst sich etwa in 1500 Th. kaltem oder 80 Th. siedendem Wasser, auch in etwa 16 Th. kaltem oder 2 Th. siedendem Weingeist auf. Die Lösungen sind neutral. In konc. Schwefelsäure löst es sich ohne Färbung auf, mit konc. Salpetersäure färbt es sich beim Erwärmen citrongelb. — Beim andauernden Erhitzen mit wässriger Kali- oder Natronlauge, ebenso mit konc. Salzsäure, erfolgt zunächst unter Abspaltung der Acetylgruppe Rückbildung von p-Amido-Phenetol (p-Phenetidin). — Durch sehr lange fortgesetztes Erhitzen mit den angegebenen Reagentien (KOH, NaOH, HCl), namentlich unter Druck, würde auch die Äthylgruppe $-C_2H_5$ — abgespalten werden unter Rückbildung von Amidophenol $C_6H_5(OH)NH_2$.

Auf der leichten Rückbildung von p-Amido-Phenetol, die bei kleinen Mengen Phenacetin schon durch Kochen mit konc. Salzsäure erfolgt, beruhen einige Farbreaktionen des Phenacetins, die durch Einwirkung von Oxydationsmitteln auf das zurückgebildete p-Amido-Phenetol auftreten.

1) Kocht man 0,1 g Phenacetin mit 1 cem konc. Salzsäure eine Minute lang, verdünnt hierauf die Lösung mit 10 cem Wasser und filtrirt nach dem Erkalten, so nimmt die erkaltete Flüssigkeit auf Zusatz von 3 Tropfen Chromsäurelösung (3:100) allmählich eine rubinrothe Färbung an. Die nämliche Färbung wird in der mit Salzsäure gekochten Phenacetinmischung auch durch andere Oxydationsmittel, z. B. Chlorwasser, hervorgerufen. — 2) Auf der Abspaltung von p-Amido-Phenetol durch Einwirkung ätzender Alkalien auf das Phenacetin beruht auch die Thatsache, dass das letztere beim andauernden Erhitzen mit Kalilauge und Chloroform die Isocitronreaktion giebt. — 3) Ferner giebt auch das Phenacetin die beim Acetanilid (s. Bd. I, S. 4) näher beschriebene Indophenolreaktion, d. h. die durch Kochen mit Salzsäure erzielte Lösung des Phenacetins wird nach Zusatz von Karbolsäure- und Chlorkalklösung zwiebelroth getrübt; die rothe Färbung geht durch überschüssig zugesetzte Ammoniakflüssigkeit in Blau über.

Prüfung. 1) Phenacetin sei farblos, ohne Geruch und Geschmack, schmelze bei 135° C. und verbrenne auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 2) In konc. Schwefelsäure löse es sich ohne Färbung auf. — 3) Das Filtrat einer heisse bereiteten und wieder erkalteten Lösung von Phenacetin in Wasser sei neutral und werde durch Zusatz von Bromwasser bis zur Gelbfärbung nicht getrübt (Acetanilid). — 4) Eine Lösung von 0,3 g Phenacetin in 1 cem Weingeist, mit 3 cem einer sehr verdünnten Jodlösung (2 Tropfen Jodtinktur + 100 cem Wasser) versetzt, darf sich beim Kochen nicht rosa färben (p-Phenetidin).

Aufbewahrung. Nach Germ. und Helv. vorsichtig, obgleich ein Grund hierfür nicht vorliegt. Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Phenacetin ist ein Antipyreticum, welches in Gaben von 0,5—1,0 sichere Entfieberung bewirkt, ohne Nebenerscheinungen zu verursachen, wenn man von einer vermehrten Schweisssekretion absieht. Auf den Krankheitsverlauf ist es ohne Einfluss. Es ist Specificum bei Neuralgien verschiedener Art, z. B. Migräne, ferner bei Gelenkrheumatismus, gegen die lancinirenden Schmerzen der Tabiker, gegen Kopfdruck nach reichlichen Alkoholgenuss u. s. w.

In den Urin geht das Phenacetin anscheinend als Amidophenol oder Amidophenetol über; der Urin nimmt nach Genuss von Phenacetin auf Zusatz von Eisenchlorid burgunderrothe Färbung an; s. vorher. Es soll gleichzeitig eine reducirende Substanz auftreten, welche die Ebene des polarisirten Lichtes nicht beeinflusst, also nicht Zucker ist.

† **Methylphenacetin.** $C_6H_5(OC_2H_5)N(CH_3)CH_2CO$. Mol. Gew. = 193. Phenacetin wird in Xylol gelöst und in der Hitze mit metallischem Natrium behandelt. Auf das entstandene Phenacetin-Natrium $C_6H_5(OC_2H_5)N(Na)CH_2CO$ lässt man Jodmethyl einwirken, worauf das Methylphenacetin gebildet wird.

Farblos, bei 40° C. schmelzende Krystalle, in Wasser mässig, leicht in Alkohol und in Aether löslich. Soll hypnotisch wirken, hat sich aber in die Therapie nicht eingeführt.

† **Äthylphenacetin.** $C_6H_5(OC_2H_5)_2N.C_2H_5.CO.C_2H_5$. Die Darstellung erfolgt analog derjenigen des Methylphenacetin, mit dem Unterschiede, dass man Äthyljodid auf Phenacetin-Natrium einwirken lässt.

Aethylphenacetin ist ein schwach gelbliches, bei 530—535° C. siedendes Oel, welches nach dem Erkalten fest wird. Es ist in Wasser schwer, in Alkohol und in Aether leicht löslich, und wirkt gleichfalls hypnotisch, aber schwächer als das Methylphenacetin.

† Jodphenin, Jodphenacetin.

Zur Darstellung löst man 6 Th. Phenacetin in 50 Th. Eisessig und fügt dieser Lösung 9 Th. Salzsäure und 80 Th. Wasser, sowie eine Lösung von 6,8 Th. Jod in 18,6 Th. Jodkalium und 18,6 Th. Wasser hinzu. Hat man die Eisessiglösung warm angewendet, so erhält man die neue Verbindung in stahlblauen, dem Kaliumpermanganat ähnlichen Krystallen. Aus wässriger Lösung gefällt, erhält man ein chokoladenbraunes, feines krystallinisches Pulver. (D.R.P. No. 58404.)

Jodphenin ist fast unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol und Chloroform, leichter in Eisessig, Alkohol und siedender Salzsäure. Durch Natronlauge wird es wieder in Phenacetin zurückverwandelt. Der Jodgehalt beträgt rund 50 Proc. Eine endgültige Formel lässt sich für die Verbindung zur Zeit noch nicht aufstellen.

Das Präparat ist als Antisepticum in Aussicht genommen, über das Versuchstadium aber noch nicht hinausgekommen.

II. † Methacetinum (Ergänzb.). Para-acetanilsidin. p-Oxymethylacetanilid. $C_6H_4OCH_2NH \cdot CH_3CO$. Mol. Gew. = 165.

Darstellung. Diese erfolgt aus dem p-Nitrophenol genau in der nämlichen Weise wie diejenige des Phenacetins, nur lässt man auf das p-Nitrophenol-Natrium nicht Chloräthyl, sondern vielmehr Chloräthyl einwirken.

Eigenschaften. Das Methacetin bildet farb- und geruchlose glänzende Krystallblättchen, die bei 127° C. schmelzen und bei höherer Temperatur unzersetzt destilliren. Es löst sich etwa in 350 Th. Wasser von 15° C. oder in 12 Th. siedendem Wasser; die Lösungen sind neutral.

In Alkohol und Aceton löst sich Methacetin sehr leicht, auch in Chloroform, namentlich beim Erwärmen. Weniger löslich ist es in Benzol und nur sehr schwer in Schwefelkohlenstoff, Petroleumbenzin und Aether. Beim Erkalten oder Verdunsten krystallisirt das Methacetin in schönen Krystallen und unverändert wieder aus. Auch in Glycerin und fetten Oelen löst es sich, besonders in der Wärme reichlich, schwieriger in Terpentinöl und anderen ätherischen Oelen.

In chemischer Beziehung ist das Methacetin das vollständige Analogon des Phenacetins. Es giebt die nämlichen Reaktionen wie dieses, nur treten namentlich die Farbreaktionen, wegen der etwas grösseren Löslichkeit des Methacetins, etwas schneller und intensiver ein wie beim Phenacetin. Mit concentrirter Salpetersäure übergossen, färbt sich das Methacetin tiefgelbroth. — Kocht man 0,2 g Methacetin mit 2 ccm Salzsäure eine Minute lang, verdünnt mit 20 ccm Wasser, filtrirt nach dem Erkalten und theilt das Filtrat in zwei Hälften, so soll in der einen Hälfte auf Zusatz von 3 Tropfen Chromsäurelösung rubinrothe Färbung entstehen, die andere Hälfte wird nach Zusatz von Karbolsäurelösung (1 = 20) durch Chlorkalklösung roth gefärbt; die Färbung geht durch Ammoniakflüssigkeit in Blau über.

Prüfung. 1) Es sei ungefärbt, schmelze bei 127° C., löse sich in conc. Schwefelsäure ohne Färbung und hinterlasse beim Verbrennen auf Platinblech keinen Rückstand. — 2) Löst man 0,1 g in 10 ccm heissem Wasser und filtrirt nach dem Erkalten, so soll das Filtrat nicht getrübt werden, wenn es mit Bromwasser bis zur Gelbfärbung versetzt wird.

Aufbewahrung. Vorsichtig. In Gaben von 0,3—0,5 g mehrmals täglich als Antipyreticum und Antineuralgicum wie Phenacetin, aber wegen der leichteren Löslichkeit mit grösserer Vorsicht als bei diesem. Kinder nicht mehr als 0,1—0,25 g pro dosi. Höchstgaben: 0,5 g pro dosi, 2,0 g pro die. Uebergang in den Harn und Nachweis wie bei Phenacetin.

III. † Sedatin.¹⁾ Valeryl-p-Phenetidid. $C_6H_4(OC_2H_5)NH(COC_2H_5)$. Mol. Gew. = 221.

¹⁾ Der Name „Sedatin“ ist schon als Synonym für Antipyrin aufgeführt. S. Bd. I. S. 318.

Wird aus p-Phenetidin und Valeriansäure oder Valerylchlorid dargestellt, krystallisiert in Nadeln und siedet bei 350–360° C. Es ist in Aether, Benzol, Chloroform, Aceton wenig löslich, in heissem Methyl- und Äthylalkohol löslicher als in kaltem.

IV. † Tripheninum. Propionyl-p-Phenetidin. $C_9H_9(OC_2H_5)NH(CO-CH_2-CH_3)$. Mol. Gew. = 183.

Die Darstellung erfolgt in analoger Weise wie diejenige des Phenacetins: Durch Erhitzen von p-Phenetidin mit Propionsäure.

Farblos, bei 120° C. schmelzende Krystalle, in 2000 Th. Wasser löslich. In Dosen von 0,3–0,6–1,0 g als Antipyreticum und Antineuralgicum empfohlen.

V. † Lactophenin. Lactyl-p-Phenetidid. Milchsäure-Phenetidid. $C_9H_9(OC_2H_5)NH.(COCH(OH)CH_3)$. Mol. Gew. = 209.

Milchsaures p-Phenetidin oder eine Mischung von p-Phenetidin und Milchsäure wird so lange auf 180° C. erhitzt, bis Wasserspaltung nicht mehr erfolgt. Der verbleibende Rückstand wird aus siedendem Wasser umkrystallisiert.

Farb- und geruchlose, schwach bitter schmeckende, kleine Krystalle vom Schmelzpunkt 117,5–118° C. Sie lösen sich in 500 Th. kaltem oder in 55 Th. siedendem Wasser, sowie in 8,5 Th. Weingeist von 15° C. Die Lösungen verändern Lackmuspapier nicht. In Aether und Petroläther ist Lactophenin schwer löslich. Kocht man 0,1 g Lactophenin mit 1 cem Salzsäure eine Minute lang, verdünnt die Lösung mit 10 cem Wasser und filtriert nach dem Erkalten, so nimmt die Flüssigkeit auf Zusatz von 3 Tropfen Chromsäurelösung rubinrothe Färbung an. — Diese Lösung giebt auch die Indophenolreaktion.

Reibt man 0,3 fein gepulvertes Lactophenin mit 2 cem Salpetersäure an, so färbt sich das Gemisch alsbald gelb. Man verdünnt nach einstündigem Stehen mit Wasser, wäscht auf dem Filter mit Wasser aus, trocknet und krystallisiert aus wenig Benzol um. Der so erhaltene Körper schmilzt nach sorgfältigem Trocknen bei 99,5° C. Beim Erwärmen desselben mit wenig alkoholischer Kalilauge entsteht eine dunkelgelbrothe Flüssigkeit, aus welcher beim Erkalten sich rothe Krystalle vom Schmelzpunkt 110,5° C. abscheiden.

0,1 g Lactophenin wird in 10 cem heissem Wasser gelöst, die Flüssigkeit wird nach völligen Erkalten filtrirt. Im Filtrat ruft Bromwasser, bis zur Gelbfärbung hinzugefügt, starke Trübung hervor (Unterschied von Phenacetin). — Unter heissem Wasser schmilzt Lactophenin, ohne Färbung anzunehmen; von konc. Schwefelsäure wird es ohne Färbung gelöst. Es muss ohne einen Rückstand zu hinterlassen verbrennen.

Vorsichtig aufzubewahren.

VI. † Apolysin. Monophenetidin - Citronensäure. Mono-Citryl-p-Phenetidid. $C_9H_9(OC_2H_5)NH.(COC_2H_4(OH)(CO_2H)_2)$. Mol. Gew. = 311.

Zur Darstellung werden 43 Th. Citronensäure mit 27,5 Th. p-Phenetidin mehrere Stunden auf 100–200° C. erhitzt. Die Reaktionsmasse wird hierauf in Sodaaugung gelöst, wobei die mitgebildete Diphenetidin-Citronensäure ungelöst bleibt. Aus der filtrirten Lösung wird die Monophenetidin-Citronensäure durch Salzsäure wieder ausgefällt und aus Wasser oder Chloroform umkrystallisiert. D. R.-P. 87428.

Ein weisses, krystallinisches, etwas hygroskopisches Pulver oder grosse, wasserhelle Krystalle vom Schmelzpunkt 72° C., löslich in 55 Th. kaltem oder schon in 1 Th. heissem Wasser. Sie schmeckt und reagirt sauer. Bei 100° C. verliert die Monophenetidin-Citronensäure ziemlich schnell 1 Mol. Wasser und geht in einen Körper vom Schmelzpunkt 129° C. über, der aus heissem Wasser umkrystallisirbar ist, der aber, wenn er aus seiner alkalischen (Soda!) Lösung durch Säuren abgeschieden wird, wieder bei 72° C. schmilzt. Löslich in Alkohol und in heissem Chloroform. Nach dem Kochen mit Salzsäure giebt die mit Wasser verdünnte Lösung die Indophenolreaktion.

Anwendung. Als Antipyreticum und Analgeticum in Gaben von 0,5–1 g und zwar in Tagesgaben bis zu 6,0 g wie das Phenacetin.

VII. † Citrophen. Neutrales Citrophenetidid. Citronensäuretriphenetidid. $[C_9H_9(OC_2H_5)NHCO_2]_3.C_2H_4(OH)_2$. Mol. Gew. = 549.

Zur Darstellung werden 210 Th. Citronensäure mit 411 Th. p-Phenetidin unter Zusatz wasserentziehender Mittel erhitzt. Das Reaktionsprodukt wird mit stark verdünnter Natronlauge gewaschen und aus heissem Wasser umkrystallisiert.

Weisses, krystallinisches, schwach säuerlich und aromatisch schmeckendes und sauer reagirendes Pulver, in kaltem Wasser schwer, in ca. 15 Th. heissem Wasser löslich. Schmelzpunkt 181°C . Die wässrige Lösung wird durch Natronlauge zunächst getrübt, dann geklärt, durch Eisenchloridlösung burgunderroth, durch Chromsäurelösung violett gefärbt.

Lässt man zur wässrigen Lösung die Dämpfe rauchender Salpetersäure Zutreten, so entsteht auf Zugabe von Ammoniakflüssigkeit ein ziegelrother Niederschlag.

Wird die Substanz mit Salzsäure gekocht, so giebt die mit Wasser verdünnte und nach dem Erkalten filtrirte Lösung die Indophenolreaktion.

In Gaben von 0,5—1,0 g als Antipyreticum und Antineuralgicum wie Phenacetin.

† Formylphenetidin. Formphenetidid. p-Oxyäthyl-Formanilid. $\text{C}_6\text{H}_4(\text{OC}_2\text{H}_5)\text{NH}\cdot\text{HCO}$. Mol. Gew. = 185.

Wird dargestellt durch Erhitzen von salzsaurem p-Phenetidin mit wasserfreiem Natriumformiat und Ameisensäure, wobei das Natriumformiat als Kondensationsmittel wirkt, Phenetidin und Ameisensäure aber unter Wasserabspaltung Formylphenetidin liefern.

Farblose, geschmack- und geruchlose, bei 69°C schmelzende Krystallblättchen. Wenig löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heissem Wasser, sowie in Alkohol und in Aether.

Die Verbindung wirkt krampfstillend, hat sich in die Therapie aber nicht eingeführt.

† Kryofin. $\text{C}_6\text{H}_4\text{OC}_2\text{H}_5\text{NH}[(\text{CH}_3\text{O})\text{CH}_2\text{CO NH}]$. Mol. Gew. = 224.

Ist ein Phenacetin, in welchem an Stelle des Essigsäurerestes ein Rest der Oxy-Essigsäure (Methylglykolsäure $\text{CH}_3(\text{OCH}_2)\text{COOH}$) steht. Dargestellt durch Erhitzen von p-Phenetidin mit Methylglykolsäure.

Farblose Nadeln vom Schmelzpunkt $98\text{--}99^{\circ}\text{C}$. Löslich in 600 Th. kaltem Wasser.

In Gaben von 0,5 g drei- bis viermal täglich als Antipyreticum und Antineuralgicum wie das Phenacetin.

VIII. † Malakin. Orthoxybenzyliden-p-Phenetidin. Salicyliden-p-Phenetidin. $\text{C}_6\text{H}_4(\text{OC}_2\text{H}_5)\text{N}:\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_4\cdot\text{OH} + \text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 250.

Wird durch Kondensation von Salicylaldehyd und p-Phenetidin dargestellt.

Hellgelbe, feine Nadelchen, vom Schmelzpunkt 92°C . Sie sind unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther, leichter löslich in siedendem Alkohol, in Aether und in Benzol. Mit gelber Farbe in Natronlauge löslich. — Schwache Mineralsäuren zersetzen es in p-Phenetidin und in Salicylaldehyd. Nach dem Kochen mit Salzsäure giebt es daher sowohl die Chromsäurereaktion als auch die Indophenolreaktion.

In Einzelgaben von 0,5 g bis 4—6 g pro die gegen akuten Gelenkrheumatismus und bei Neuralgien.

IX. † Salophen. Acetparaamidophenylsalicylsäureester. Acetparaamidosalol. Salicylsäure-Acetparaamidophenylester. $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NH}\cdot\text{COCH}_3)\text{O}\cdot\text{O}\cdot\text{C}\cdot\text{C}_6\text{H}_4(\text{OH})$. Mol. Gew. = 271.

Zur Darstellung wird Salicylsäure-p-Nitrophenylester durch Reduktion (mittels Zinn + Salzsäure) in Salicylsäure-p-Amidophenylester (p-Amidosalol) verwandelt und dieses durch Kochen mit Essigsäureanhydrid in die Acetylverbindung, d. i. Salophen, übergeführt.

Geruch- und geschmacklos, sehr kleine, weisse, krystallinische Blättchen, in kaltem Wasser fast unlöslich, etwas löslich in heissem Wasser, löslich in Alkohol und in Aether. Die noch vorhandene Hydroxylgruppe bedingt die Löslichkeit in Natronlauge. Schmelzpunkt $187\text{--}188^{\circ}\text{C}$. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchloridlösung violett gefärbt. Bromwasser giebt einen weissen, dicken, voluminösen Niederschlag. In konz. Schwefelsäure löst es sich ohne Färbung auf. Durch ätzende Alkalien wird die Verbindung leicht in Salicylsäure und Acetyl-p-Amidophenol gespalten. Die nämliche Spaltung erfolgt durch die alkalische Darmverdauung im Organismus.

Man giebt das Salophen in Gaben bis zu 6,0 g pro die bei akutem Gelenkrheumatismus. Zu 0,5—1,0—1,5 g bei nervösen Affektionen mit Erfolg. Ueble Nebenwirkungen treten nicht auf. Kommt es zu Schweisssekretion, so bedeckt sich die Haut mit einem aus einer Unzahl kleiner Krystalle bestehenden Brillantstaub von unverändertem Salophen. Ueber die Spaltung im Organismus s. oben.

X. † Saliphen. Salicyl-p-Phenetidin. $C_6H_4(OC_2H_5)NH.CO.C_6H_4.OH$. Mol. Gew. = 257.

Entsteht durch Kondensation eines Gemisches äquimolekularer Mengen von p-Phenetidin und Salicylsäure mittels Phosphortrichlorid oder Phosphororychlorid bei erhöhter Temperatur.

Nachzu farblose, bei 139,5° C. schmelzende Krystalle, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aceton, heissem Eisessig, siedendem Chloroform, weniger leicht in Aether.

Hat nur geringe antifebrile Wirkung und hat sich daher in dem Arzneischatz nicht eingebürgert.

XI. † Amygdophenin. Amygdalyl-p-Phenetidid. Mandelsäure-Phenetidid. $C_6H_4(OC_2H_5)NH(CO.CH.(OH).C_6H_5)$. Mol. Gew. = 271.

Man erhitet entweder mandelsaures p-Phenetidin oder eine Mischung von 152 Th. Mandelsäure und 137 Th. p-Phenetidin auf 130—170° C., bis Wasser nicht mehr abgegeben wird. Man behandelt das Reaktionsprodukt mit sehr verdünnter Natronlauge und krystallisiert es alsdann aus Aether-Alkohol um.

Weisse, glänzende Blättchen vom Schmelzpunkt 140,5° C., leicht löslich in Alkohol, schwer löslich in heissem Wasser, in Aether und Benzol, nicht löslich in Petroläther. — Wird es mit Salzsäure gekocht, so giebt die mit Wasser verdünnte und nach dem Erkalten filtrirte Flüssigkeit sowohl die Chromsäure-Reaktion als auch die Indophenol-Reaktion. — Wird 0,5 g Amygdophenin mit 10 cem verdünnter Schwefelsäure erwärmt, so tritt auf ähnliche Zugabe von Kaliumpermanganat in Krystallen oder concentrirter Lösung der Geruch nach Benzaldehyd auf. In Gaben von mehrmals täglich 1 g wie das Phenacetin als Antineuralgicum und bei Gelenkrheumatismus.

XII. † Hypnoacetin. Acetophenonacetyl-p-amidophenoläther. $C_6H_4(OC_2H_5.CO-C_6H_5)NH.COCH_3$. Mol. Gew. = 269.

Wird durch Kondensation von p-Acetamidophenol mit Phenol und Eisessig mittels Zinkchlorid dargestellt. Perlmutterglänzende Blättchen, welche bei 160° C. unter Zersetzung schmelzen, in Wasser unlöslich, in Alkohol und in Essigäther löslich sind. In Gaben von 0,2—0,25 wirkt es antipyretisch und zugleich auch hypnotisch.

XIII. † Benzacetin. Phenacetinacarbonsäure. Acetamidöthylsalicylsäure. $C_6H_4(OC_2H_5)NH.COCH_3.CO_2H$. Mol. Gew. = 223.

Zur Darstellung bereitet man zunächst durch Einwirkung von Salpetersäure auf Salicylsäure die Nitrosalicylsäure; diese wird durch nascenten Wasserstoff (Zinn + Salzsäure) zu Amidosalicylsäure reducirt und diese durch Kochen mit Eisessig acetylirt.

Farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 189—190° C., schwer löslich in Wasser, leichter löslich in Alkohol. Die Salze dieser Säure mit Alkalien und Erdalkalien sind in Wasser leicht löslich. Das Benzacetin hat sich in Gaben von 0,5—1,0 in Tagesgaben von 3,0 g als Sedativum bei nervösen Erregungszuständen bewährt. Man gab zuerst das Lithiumsalz, später nachfolgende Formel:

† Benzacetinum compositum Reiss. Benzacetioi 85,8, Coffeini 8,5, Acidi citrici 5,7. Bei habituellem Kopfschmerz, Neuralgie und Migräne.

XIV. Phesin. Phenacetinsulfosaures Natrium. $C_6H_4OC_2H_5(NHCH_3CO)SO_2Na$. Mol. Gew. = 281. Die durch Sulfonirung des Phenacetins entstehende Phenacetinsulfosäure und ihr als „Phesin“ bezeichnetes Natriumsalz haben sich als unwirksam erwiesen.

XV. † Thymacetin. $C_6H_4.CH_3(1)OC_2H_5(3)C_6H_4(4)NH.COCH_3(6)$. Mol. Gew. = 235. Wird aus dem Thymol in der nämlichen Weise hergestellt wie das Phenacetin aus dem Phenol und ist deshalb ein Homologes des Phenacetins.

Ein weisses, krystallinisches, in Wasser nur wenig lösliches Pulver vom Schmelzpunkt 136° C. Es wirkt in Gaben von 0,25–1,0 g als Antineuralgicum, doch sind in einigen Fällen unangenehme Nebenwirkungen beobachtet worden.

XVI. † Pyrantin. Phenosuccin-p-Aethoxyphenylsuccinimid. $C_9H_9O_2C_2H_4N$; $(COCH_2-CH_2-CO)$. Mol. Gew. = 219.

Man erhitzt 1,2 kg Bernsteinsäure mit 1,1 kg p-Amidophenol auf $150-170^{\circ}$ C. und krystallisiert das braun gefärbte Reaktionsprodukt unter Zuhilfenahme von Thierkohle ans Essigsäure an.

Farblose, prismatische Nadeln vom Schmelzpunkt 155° C., leicht in heissem Alkohol und heisser Essigsäure löslich, löslich in etwa 1400 Th. Wasser von 15° C. und 85 Th. siedendem Wasser, in Aether unlöslich. In Kali- oder Natronlauge löst es sich unter Bildung der Salze der p-Aethoxyphenylsuccinaminsäure $C_9H_9(O_2C_2H_4)NH(COCH_2-CH_2CO_2H)$.

In Gaben von 1–3 g *pro die* (!) als Antipyreticum und Antineuralgicum.

† Pyrantin leicht löslich. Ist das p-Aethoxyphenylsuccinaminsäure Natrium. $C_9H_9(O_2C_2H_4)NH(CO-CH_2-CH_2CO_2Na)$. Entsteht durch Auflösen der vorigen Verbindung in Natronlauge.

Farbloses, krystallinisches Salzpulver, geruchlos, zum Niesen reizend, von salzig-säuerlichem Geschmacke, in Wasser leicht löslich, von schwach alkalischer Reaktion. Aus der wässerigen Lösung fällt durch Ferrichlorid ein rehfarbener Niederschlag, durch Salzsäure dagegen die freie Säure aus. Beim Kochen mit konc. Salzsäure erfolgt Auflösung. Nach dem Verdünnen mit Wasser und Filtriren der erkalteten Flüssigkeit erzeugt in dem Filtrate Chlorkalklösung allein eine schwach violette Färbung, die durch Ammoniak in Braun abblasst. Ausserdem tritt im Filtrate die Indophenol-Reaktion ein.

Migränapulver nach HAMMERSCHLAG. Rp. Coffeini citrici 1,0, Phenacetini 2,0, Sacchari albi 1,0 divide in partes X.

Hemiferanin. Gemisch aus Phenacetin 5,0, Coffein 1,0, Citronensäure 1,0 (oder Weinsäure 1,0).

Influenzin. Gemisch aus Phenacetin, Natriumchlorid, Coffein und Chininsalicylat.

Migräne-Pastillen von Dr. SCHLUTZ. Rp. Phenacetini 0,2, Coffeino-Natrii salicylicii 0,015, Chinini hydrochlorici 0,20, Morphini hydrochlorici 0,005, Saccharini 0,001. Mit Chokolade zu 1 Pastille.

Phenocollum.

† Phenocollum. Glycocollparaphenetidin. Amidoacetparaphenetidin. $C_8H_9O_2C_2H_4(NH.COCH_2NH_2)$. Mol. Gew. = 194.

Die freie Base wird technisch dargestellt, indem man Chloracetylchlorid auf p-Phenetidin einwirken lässt und das gebildete Oxyäthyl-Monochloracetanilid durch Einwirkung von Ammoniak in Phenocoll überführt. Die freie Phenocollbase stellt farblose, feine, verfilzte Nadeln dar, welche bei 95° C. schmelzen, in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leicht löslich sind. Alkohol löst sie leicht, von Aether, Benzol und Chloroform wird sie schwer aufgenommen. Zur Verwendung gelangen die Salze:

† Phenocollum hydrochloricum (Ergänz.). Salzsäures Phenocoll. Phenamin. $C_8H_9O_2C_2H_4(NH.COCH_2NH_2) \cdot HCl$. Mol. Gew. = 230,5. Durch Neutralisiren des freien Phenocolls mit Chlorwasserstoffsäure dargestellt.

Eigenschaften. Ein farbloses, krystallinisches, aus kleinen Würfeln bestehendes Pulver. Es löst sich in etwa 20 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur zu einer neutralen Flüssigkeit, aus welcher durch Natronlauge die freie Phenocollbase in Form feiner verfilzter, bei 95° C. schmelzender Nadeln abgeschieden wird. In Alkohol und in heissem Wasser ist es sehr leicht löslich.

Das saure Phenocoll ist gegen kohlensäure und ätzende Alkalien ziemlich beständig, indem erst bei längerem Kochen mit diesen Agentien Spaltung in Phenetidin und

Glycocoll stattfindet. Ebenso ist das Verhalten gegen verdünnte Säuren. Kone. Salzsäure spaltet das Phenocoll erst nach längerem Kochen theilweise in Phenetidin und Glycocoll. Die wässrige Lösung des salzsauren Salzes giebt mit Silbernitrat einen weissen Niederschlag von Chlorsilber, dagegen erhält sie durch Eisenchlorid nur die dem Eisenchlorid zukommende Gelbfärbung. — Kocht man die wässrige Lösung ($i = 20$) mit einigen Tropfen Salpetersäure, so entsteht eine gelbrothe Färbung. — Erhitzt man die Lösung mit Kalilauge und einigen Tropfen Chloroform, so tritt der widerliche Isonitril-Geruch auf.

Prüfung. 0,5 g Phenocoll. hydrochlor. sollen sich in etwa 15 ccm Wasser klar auflösen. Trübung könnte bedingt sein durch Nebenprodukte bei der Fabrikation (Di- und Triphenocoll). — Die Lösung sei neutral. — Sie werde durch Eisenchlorid weder in der Kälte noch beim Erwärmen roth gefärbt (*p*-Phenetidin). — Die auf 60° C. erwärmte wässrige Lösung soll, mit einigen Tropfen Natriumkarbonatlösung versetzt, keinen Ammoniakgeruch wahrnehmen lassen (Ammoniaksalze). — Die Lösung soll, mit einigen Tropfen Natronlauge versetzt, die Phenocollbase als rein weisse Krystallmasse fallen lassen (Färbung = Verunreinigung). — Beim Verbrennen auf dem Platinblech hinterlasse das Präparat keinen feuerbeständigen Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig, grössere Vorräthe auch vor Licht geschützt.

Anwendung. Die Phenocollsalze sind ebenso wie das Phenacetin Antipyretica, Antineuralgica und Antirheumatica. Dosis 0,5–1,0 g in Lösung bis 5 g *pro die*. Der Uric nimmt nach Phenocollgebrauch braunrothe bis tiefschwarze Färbung an, welche beim Stehen an der Luft oder nach Zusatz von Eisenchlorid noch dunkler wird. Bisher erprobt bei akutem, heberhaftem Gelenkrheumatismus und angeblich auch bei Malaria.

† Phenocollum carbonicum. Kohlensaures Phenocoll. $[C_6H_4(OC_2H_5)NH \cdot CO - CH_2 - NH_2]_2 \cdot CO_2H_2$. Farbloses, nahezu geschmackloses, in Wasser schwer lösliches, aus Krystallblättchen bestehendes lockeres Pulver. Beim Erwärmen mit Wasser auf 65° C., rascher bei 80° C. findet Abspaltung von Kohlensäure statt. Eignet sich besonders zur Verwendung in Pulverform.

† Phenocollum aceticum. Essigsäures Phenocoll. $C_6H_4(OC_2H_5)NH \cdot CO - CH_2 - NH_2 \cdot C_2H_3O_2$. Lockere, aus flüchtigen Nadeln bestehende Krystallaggregate, in 3–4 Th. Wasser löslich. Der Geschmack ist milde. Die wässrige Lösung reagirt schwach alkalisch und giebt wegen des Gehaltes an Essigsäure mit Eisenchlorid Rothfärbung (von Ferriacetat). Dieses Salz eignet sich besonders zu subkutanen Injektionen.

† Phenocollum salicylicum. Salicocollum. $C_6H_4(OC_2H_5)NH \cdot CO - CH_2 - NH_2 \cdot C_7H_5O_3$. Krystallirt aus heissem Wasser, worin es leicht löslich ist, in langen Nadeln. Ist in kaltem Wasser schwerer löslich als das salzsaure Salz. Die wässrige Lösung reagirt neutral, giebt mit Eisenchlorid Violettfärbung und schmeckt süss. — Das Präparat vereinigt in sich die Eigenschaften des Phenocolls und der Salicylsäure.

SCHERING'S Gichtwasser enthält je 1 g Phenocoll. hydrochlor. und Piperazin in ca. 600 ccm kohlensaurem Wasser gelöst.

LIXONEST'S Malariawasser. Phenocoll. hydrochlorici 2,4, Phenocoll. salicylici 1,3, Phenocoll. aceticici 0,3, kohlensaures Wasser 600 ccm.

Triphenamin. Gemisch von 26 Th. Phenocollum hydrochloricum, 10 Th. Phenocollum salicylicum und 4 Th. Phenocollum aceticum. Dient zur Bereitung von kohlensaurem Rheumatismuswasser.

Phenoli Derivata.

1. † Orthomonochlorphenol. *o*-Chlorphenol. $C_6H_4(Cl, OH)$ (1:2). Mol. Gew. = 128,5. Entsteht bei der Einwirkung von Chlor auf Phenol (neben Parachlorphenol) und wird von diesem durch fraktionirte Destillation und darauffolgende Krystallisation getrennt.

Farblose, unangenehm riechende Flüssigkeit, bei 176° C. siedend. Sie erstarrt in einer Kältemischung und schmilzt sodann bei -7° C. Wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Besitzt von den drei isomeren Chlorphenolen die schwächste desinficirende Wirkung. Wird von PASSERINI in Form von Inhalationen bei verschiedenen Affektionen der Luftwege: chronischer Bronchitis, ferner Laryngitis und Phibitis empfohlen.

Chlorphenol-PASSERINI ist nicht reines Chlorphenol, sondern eine Mischung aus je 7 Th. Orthochlorphenol und Alkohol; Eugenol und Menthol je 3 Th. Dosis für eine Inhalation 16–30 Tropfen.

II. † Metamonochlorphenol. Metachlorphenol. $C_6H_4Cl.OH$ (1:3). Mol. Gew. = 128,5. Feine farblose Krystalle, Schmelzpunkt $28,5^\circ C$, Siedepunkt $214^\circ C$. Steht bezüglich der Wirksamkeit in der Mitte zwischen der Ortho- und Para-Verbindung, ist aber zur medicinischen Anwendung zu theuer.

III. † Paramonochlorphenol. Parachlorphenol. $C_6H_4Cl.OH$ (1:4). Mol. Gew. = 128,5. Entsteht bei der Einwirkung von Chlor auf Phenol neben der Ortho-Verbindung.

Farblose Krystalle von schwach unangenehmem Geruch, Schmelzpunkt $37^\circ C$, Siedepunkt $217^\circ C$, nur wenig löslich in Wasser und in den Lösungen der Alkalikarbonate, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Es löst sich erst in 60–70 Th. kaltem Wasser, doch kann die Auflösung durch Zugabe von Glycerin befördert werden.

In 1–2 proc. Verbandsalbe zur Behandlung des Erysipels. Ferner in 5–20 proc. Lösung zum Aetzen tuberkulöser Geschwüre bei Tuberkulose des Larynx und der Zunge. Wässrige Lösungen sind zu filtriren (!), damit nicht ungelöstes Parachlorphenol lokal ätzend wirkt.

† **Chlorolin. Chloralin.** Eine aus gechlorten Phenolen bestehende Flüssigkeit, wahrscheinlich ein Nebenprodukt bei der Darstellung der reinen Chlorphenole. Gelbliche Flüssigkeit. In 2–3procentiger Lösung zu desinficirenden Spülungen in der Gynäkologie, die 0,5–1,0procentige Lösung als Gurgelwasser.

Parachlorphenol-Pasta-ЕЛСКИНЪ. Rp. Lanolini, Vaselini, Amyli Triticii, Parachlorphenoli aa. Bei Lupus.

IV. † Trichlorphenolum. Omal. $C_6H_2Cl_3.OH$ (2:4:0). Entsteht durch ausgiebige Einwirkung von Chlor auf Phenol.

Farblose, sehr feine, lange, nadelförmige Krystalle von scharfem Geruche, bei $68^\circ C$ schmelzend und bei $244^\circ C$ siedend, von saurer Reaktion, leicht löslich in Alkohol und in Aether, auch in Glycerin löslich. In Wasser kaum löslich, wird es aus seiner alkoholischen Lösung durch Wasser in öligen Tröpfchen gefällt. Der eigenthümlich scharfe Geruch der Verbindung wird durch Lavendelöl verdeckt. Mit ätzenden Basen bildet das Trichlorphenol gut krystallisirende Salze.

Außerordentlich als Antisepticum und Desinficiens. In Pulverform wie Jodoform aufgestreut. Ferner in 1–5procentiger Lösung (mit Glycerinzusatz); es soll 25 mal stärker wie Karbolsäure wirken. In 5 proc. Glycerinlösung zum Einpinseln gegen Erysipel.

Zu antiseptischen Zwecken werden ferner auch die Verbindungen des Trichlorphenols mit Magnesiumoxyd, Calciumoxyd und Zinkoxyd empfohlen; z. B. die 2 proc. Lösung des Magnesiumsalzes zu Umschlägen bei purulenter Ophthalmie.

V. † Tribromphenolum. Bromol. $C_6H_2Br_3.OH$. Mol. Gew. = 331.

Darstellung. Man löst 1 Th. Phenol in 50–60 Th. Wasser, andererseits 5 Th. Brom in 150 Th. Wasser und trägt die letztere Lösung in die erstere ein. Der entstehende weisse Niederschlag wird gewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt. Man kann auch dampfförmiges Brom auf geschmolzenes oder in Eisessig gelöstes Phenol einwirken lassen.

Eigenschaften. Farbloses, krystallinisches Pulver oder seidenglänzende Krystalle von zusammenziehendem Geschmack und eigenthümlichem Geruch, in Wasser so gut wie unlöslich, leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Aether, Glycerin, sowie in ätherischen und in fetten Oelen.

Prüfung. Die Reinheit des Tribromphenols ergibt sich aus der Farblosigkeit, dem zutreffenden Schmelzpunkt, der nahezu völligen Unlöslichkeit in Wasser und aus dem Bromgehalt.

Zur Feststellung des letzteren bringt man eine gewogene Menge Tribromphenol in einer Silberschale mit Natronlauge (= natrio) zur Trockne, glüht schwach, säuert die Lösung der Schmelze mit Salpetersäure an und fällt mit Silbernitrat.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Aeusserlich wirkt es ätzend und desinficirend. Man benutzt es daher unvermischt oder mit Talcum gemischt bez. in Salbenform oder in Oel gelöst in der Wundbehandlung. Innerlich gegeben, passiert es den Magen unzersetzt und wird erst im Darma allmählich gelöst. Man giebt es daher zur Desinfektion des Darmes bei Typhus, Sommerdiarrhöen, Cholera infantum. Dosis für Erwachsene 0,1 g *pro dosi*, 0,5 g *pro die*. Für Kinder 0,005–0,015 g. — Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als „Tribromphenylschwefelsäure“.

Bismutum tribromphenolicum. Xeroform. (S. Bd. I, S. 496.)

Hydrargyrum tribromphenolo-aceticum (s. S. 71).

VI. † Orthomonobromphenol. Bromphenol. $C_6H_4Br.OH$. Mol. Gew. = 178.

Durch Einwirkung von Brom auf Phenol bei 150–180° C. erhalten. Dunkelviolette, stark riechende, zu 1–2 Proc. in Wasser, leicht in Alkohol, Aether und Alkalien lösliche Flüssigkeit. Siedepunkt 194–195° C. Anwendung in gleicher Weise wie die Chlorphenole. Vorsichtig aufzubewahren.

Acidum phenylaceticum. Phenyllessigsäure. α -Toluylsäure. $C_6H_5.CH_2.CO_2H$.

Mol. Gew. = 136. Durch Kochen von Benzyleynid mit Kalilauge zu erhalten.

Farblose, glänzende Krystallblättchen vom Schmelzpunkt 76,5° C., bei 262° C. siedend. In kaltem Wasser wenig, in siedendem Wasser reichlich löslich, leicht löslich in Alkohol und in Aether.

Bei Phthisikern 10 Tropfen der alkoholischen Lösung (1 + 5) dreimal täglich in grosser Verdünnung mit Wasser. Bei Typhus 3–6,0 g *pro die*.

† Acidum phenylboricum. Phenylborsäure. $C_6H_5.B(OH)_2$. Mol. Gew. = 122.

Durch Einwirkung von Phosphoroxychlorid auf ein äquimolekulares Gemisch von Borsäure und Phenol zu erhalten. — Weisses, in kaltem Wasser schwer lösliches Pulver.

An Stelle der Karbolsäure als Antisepticum und Desinficiens. Soll weniger giftig sein als Karbolsäure. Die Fäulniss wird schon durch die 0,75 proc., die ammoniakalische Harnghrührung durch die 1,0 proc. Lösung verhindert.

Acidum phenylpropionicum. β -Phenylpropionsäure. Hydro-Zimmtsäure. $C_6H_5-CH_2-CH_2-CO_2H$. Mol. Gew. = 150. Entsteht durch Reduktion der Zimmtsäure mittels Natriumamalgam. Farblose Krystalle, schwer löslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heissem Wasser, auch in Alkohol. Schmelzpunkt 47,5° C., Siedepunkt 280° C. Innerlich bei Phthisis dreimal täglich 10 Tropfen einer alkoholischen Lösung (1 + 5) mit Wasser verdünnt.

Acidum phenyl-salicylicum. o-Oxydiphenylcarbonsäure. $C_6H_5(OH)(C_6H_5)CO_2H$. Mol. Gew. = 214. Bei der trockenen Destillation eines Gemisches gleicher Moleküle Calciumbenzoat und Calciumsalicylat entsteht Oxydiphenylkoton, welches beim Schmelzen mit Kalihydrat o-Oxydiphenylcarbonsäure giebt.

Weisses, in Wasser nur schwer lösliches Pulver, leichter löslich in Alkohol, in Aether und in Glycerin. Als Wundantisepticum, besonders als Streupulver.

Karbolsäure-Pastillen von Dr. KADE's Oranienapotheke. Bestehen je aus 1 g absolutem Phenol und 0,25 g Borsäureanhydrid. Sollen nicht zusammenfliessen.

KAUFMANN's Zahnwasser. Ein 1procentiges Karbolwasser, mit Kocheuile gefärbt und mit Spuren Pfefferminzol parfümirt.

KOTHE's Zahnwasser. Eine Lösung von 0,3 g Salicylsäure in 100 g Alkohol von 65 Vol. Proc., mit Pfefferminzol parfümirt.

Phenolphthaleinum.

I. Phenolphthaleinum (Ergänzb.). Phenolphthalein. $C_{20}H_{14}O_4$. Mol. Gew. = 318.

Darstellung. Man erhitzt 10 Th. Phenol mit 5 Th. Phthalsäureanhydrid und 4 Th. konz. Schwefelsäure während 10–12 Stunden auf 115–120° C. Das Reaktions-

produkt wird mit Wasser ausgekocht. Der Rückstand wird in Natronlauge gelöst. Aus der filtrirten Lösung scheidet man das Phenolphthalein durch Essigsäure ab. Der ausgewaschene Rückstand wird in der sechsfachen Menge absoluten Alkohols gelöst. Man entfärbt die Lösung durch Thierkohle, destillirt einen Theil des Alkohols ab und fällt aus der rückständigen Lösung das Phenolphthalein durch Zusatz von Wasser. Beim Erwärmen wird das amorph ausgeschiedene Phenolphthalein krystallinisch, doch zieht man das amorphe Präparat wegen der leichteren Löslichkeit vor.

Eigenschaften. Ein weissliches oder gelblich-weisses, krystallinisches Pulver, bei 250—253° C. schmelzend, in Wasser fast unlöslich, in Alkohol leicht und ohne Färbung löslich. Aether löst das amorphe Präparat leicht, das krystallisirte dagegen schwer auf. Von ätzenden Alkalien wird es mit leuchtend rother Farbe gelöst. Diese rothe Färbung der alkalischen Lösung verschwindet, wenn die alkalische Lösung mit Zinkstaub gekocht wird (unter Bildung von Phenolphthalin $C_{10}H_{16}O_4$) oder wenn sie mit Säuren angesäuert wird. — 0,5 g der Substanz sollen auf dem Platinbleche verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anwendung. Vorzugsweise als Indikator in der Maassanalyse. Das Phenolphthalein eignet sich zur maassanalytischen Bestimmung der ätzenden Basen (nicht aber des Ammoniaks), während es für die Bestimmung der kohlensauren Salze nicht geeignet ist. Vornehmlich aber dient es zur Bestimmung der Säuren und zwar der schwachen Säuren, z. B. der organischen Säuren, und zwar kann die Bestimmung je nach Bedürfniss in wässriger oder in alkoholischer Lösung ausgeführt werden.

Solutio Phenolphthaleini. Phenolphthaleinlösung (Germ.). Indikator für die Maassanalyse. 1 Th. Phenolphthalein wird in 99 Th. verdünntem Weingeist von 70 Vol. Proc. gelöst.

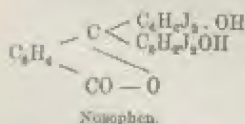
Rothe Phenolphthaleinlösung nach Pilon. Eine Mischung aus 10—12 Tropfen alkoholischer Phenolphthaleinlösung, 20 ccm. kohlensäurefreiem destillirtem Wasser und 0,2 ccm $\frac{1}{10}$ -Normal-Natronlauge. Zur Bestimmung des Säuregehaltes des Bieres.

II. Tetraiodphenolphthaleinum. Unter dem vorstehenden zusammenfassenden Titel sollen die von der Chemischen Fabrik Rhenania nach D. R.-P. 85930 und 86069 dargestellten Präparate: Tetraiodphenolphthalein und seine Salze, beschrieben werden.

Nosophenum. Nosophen. **Jodophen.** Tetraiodphenolphthalein. $C_{20}H_{10}O_4I_4 = 822$ ist ein Tetraiod-Derivat des Phenolphthaleins und die Muttersubstanz der folgenden Präparate, übrigens von Glasse und Löw beschrieben.

Darstellung. 6 g Phenolphthalein werden in 100 ccm Wasser, welchem 8 g Natronhydrat zugesetzt sind, gelöst. Dieser Lösung setzt man bei Zimmertemperatur eine Lösung von 20 g Jod und 20 g Kaliumjodid in 100 ccm Wasser zu. Die Farbe der Lösung geht dabei von Roth in Blau, nach beendigtem Jod-Zusatz in Gelb über. Säuert man mit Salzsäure an, so geseht die Flüssigkeit zu einem Brei von Tetraiodphenolphthalein. Man filtrirt ab, löst den Niederschlag zur Reinigung nochmals in Natronlauge und zersetzt die alkalische Lösung nochmals durch Salzsäure. Dann vertheilt man den Niederschlag in Wasser und leitet Dampf ein, um ihn körniger zu gestalten. Nach dem Auswaschen wird er schliesslich getrocknet.

Eigenschaften. Bräunlichgelbes Pulver ohne Geschmack und Geruch. Unlöslich in Wasser und Säuren, schwer löslich in Alkohol, etwas leichter löslich in Eisessig, Chloroform und Aether. Starke Salpetersäure oder Schwefelsäure zersetzen es beim Erhitzen unter reichlicher Abgabe von Jod. Beim Erhitzen für sich wird es gegen 220° C. unter starker Jodentwicklung zersetzt. In Kali- oder Natronlauge löst sich das Nosophen leicht auf unter Bildung von Salzen. Beide Lösungen sind im durchfallenden Lichte blauerth mit indigoblauer Fluorescenz. Säuert man diese Lösungen mit Säure (HCl , H_2SO_4) an, so fällt das Nosophen in gelblichen, gallertartigen Flocken wieder aus. — Der Jodgehalt der Verbindung beträgt 61,8 Proc. Jod.



Prüfung. Man erkennt das Nosophen sehr leicht an folgenden Eigenschaften: ein bräunlichgelbes Pulver, welches in Wasser unlöslich ist, auf dem Platinblech erhitzt unter Abspaltung von Jod vollständig verbrennt und mit Natronlauge eine blauröthe, indigoblau fluorescirende Lösung giebt. 1) Wird 0,3 g Nosophen mit 10 ccm Wasser geschüttelt, so darf das Filtrat nicht sauer reagiren und nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nicht verändert werden. 2) 0,5 g Nosophen müssen auf dem Platinblech ohne wägbaren Rückstand zu hinterlassen verbrennen.

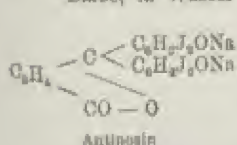
Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Innerlich als Darmantisepticum für Erwachsene in Gaben von 0,3–0,5 g, für Kinder von 0,05–0,2 g. Doch ist die Wismuthverbindung (das Eudoxin) vorzuziehen. Aeusserlich als geruchloser, ungiftiger Ersatz des Jodoforms zum Wundverbande, bei Ulcus molle, Herpes, als Streupulver rein oder mit indifferenten Pulvern gemischt, besonders bei Rhinitis zum Einblasen in die Nase, auch bei Brandwunden.

Antinosinum. Antinosin. Natrium nosophenicum. Nosophen-Natrium. $C_{60}H_4Na_2J_4O_4 = 866$.

Zur Darstellung übergiesst man 10 Th. Nosophen mit 100 Th. Wasser, bringt 5,2 Th. festes Natronhydrat dazu und dampft nach erfolgter Auflösung die Flüssigkeit ein.

Blaue, in Wasser und in Alkohol leicht lösliche, in Glycerin in jedem Verhältnisse



lösliche Prismen. Die Lösungen sind blau gefärbt. Die wässrige Lösung ist beim Kochen beständig; Säuren scheiden aus ihr unter Aufhebung der Blaufärbung das Tetraiodphenolphthalein (Nosophen) als braune Flocken wieder ab. Diese Zersetzung erfolgt schon — allerdings nur langsam — durch Aufnahme von Kohlensäure aus der Luft. Ebenso ist auch das trockne Prä-

parat gegen die Kohlensäure der Luft nicht unempfindlich.

Beim Versuchen auf dem Platinbleche hinterbleibt ein aus Natriumkarbonat und Natriumjodid bestehender Rückstand. Löst man 0,5 g des Salzes in 10 ccm Wasser, so muss durch 1 Tropfen Normal-Salzsäure die Blaufärbung aufgehoben werden.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt.

Anwendung. Es wirkt gegen Eiterkokken, Milzbrand, Diphtherie stark antibakteriell. In 2 procentiger Lösung zur Wundbehandlung und zum feuchten Verbaude. Zur Anwendung auf die Mund- und Rachenschleimhaut, zu Blasenausspülungen die 0,1 bis 0,25 proc. Lösung, bei Mittelohr-Eiterungen die 0,1–0,5 proc. Lösung.

Eudoxinum. Eudoxin. Bismuthum nosophenicum. Nosophen-Wismuth. Wird durch Umsetzung der Lösungen des Natriumsalzes (Antinosin) mit Lösungen des Wismuthnitrates dargestellt. Formel noch nicht sicher.

Röthlichbraunes, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser unlöslich. Schüttelt man es mit Wasser und etwas Natronlauge, so tritt korallenblauviolette Färbung auf, zugleich scheidet sich Wismuthhydroxyd aus. Beim Erwärmen schlägt die blaue Färbung in Grau um. Hinterlässt beim Verbrennen auf dem Platinblech hauptsächlich Wismuthoxyd.

Anwendung. Innerlich als Antisepticum bei Magen- und Darmkatarrhen in Gaben von 0,2–0,5 g für Erwachsene, von 0,05–0,2 g für Kinder mehrmals täglich.

Rp. Nosopheni		Rp. Nosopheni	0,5
Sacchari Lactis	aa 2,5 g	Zinci oxydati	1,0
Magnesi carbonici		Yaschni albi q. a. ad 10,0	
Natrii bicarbonici	aa 0,2 g		
Mentholi	0,05 g	Bei Eczema scabium (LIEBER).	

Schnuppulver bei Rhinitis acuta (LIEBER).

Apallagin. Das Queckeilbersalz des Tetraiodphenolphthaleins; war nur vorübergehend im Gebrauche.

Asklepin. Das Lithiumsalz des Tetraiodphenolphthaleins; war nur vorübergehend im Gebrauche.

Phenylhydrazinum.

I. † Phenylhydrazinum. $C_6H_5NH-NH_2$. Mol. Gew. = 108. Entsteht durch Reduktion von Diazobenzol und wird fabrikmässig dargestellt. Kommt als freie Base und in Form ihrer Salze in den Handel.

Dicke, farblose, monokline Tafeln, Schmelzpunkt $23^\circ C$, Siedepunkt $238^\circ C$. Mit Wasser liefert es ein bei $24^\circ C$ schmelzendes Hydrat $C_6H_5N_2H_3 + \frac{1}{2}H_2O$. In kaltem Wasser wenig löslich, leichter in heissem Wasser, leicht in Alkohol und in Aether. Einsäurige Base, welche mit Säuren gut krystallisirende Salze bildet. Verbindet sich ferner mit Aldehyden und Ketonen (auch Zuckerarten) und dient daher zu deren Kennzeichnung. Besitzt erhebliches Reduktionsvermögen, reducirt z. B. Ferrus'sche Lösung schon in der Kälte unter Entwicklung von Stickoxyd und Abscheidung von metallischem Kupfer. Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Licht geschützt, da das Präparat an der Luft und im Licht rasch dunkel wird.

Anwendung nur als Reagens, nicht in der Therapie; es ist ein starkes Blutgift. Schon beim Abwägen und sonstigen Manipuliren ist Vorsicht geboten, da schon hierdurch ausgedehnte Hautschälungen und Geschwürbildung erfolgen kann.

† **Phenylhydrazinum hydrochloricum.** Salzsaurer Phenylhydrazin. $C_6H_5N_2H_3 \cdot HCl$. Mol. Gew. = 144,5. Farblose Krystalle, in Wasser leicht löslich, an Stelle des vorigen als Reagens im Gebrauch. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

II. † Hydracetin. Pyridin. Acetyl-Phenylhydrazin. $C_6H_5NH-NH(CH_3CO)$. Mol. Gew. = 150. Zur Darstellung wird Phenylhydrazin am Rückflusskühler mit Essigsäureanhydrid (!) erhitzt; das Reaktionsprodukt wird aus siedendem Wasser umkrystallisirt.

Farblose, glänzende Krystalle (sechseckige Prismen), geruchlos und fast geschmacklos, bei $128-129^\circ C$ schmelzend. Löslich in etwa 50 Th. kaltem oder 8-10 Th. siedendem Wasser, leicht löslich in Alkohol. Wirkt ebenso wie das Hydrazin selbst stark reducierend.

Wurde in Gaben von 0,05-0,1 g bez. 0,2 g pro die innerlich als Antipyreticum und Antineuralgicum gegeben, äusserlich in 10-20 proc. Vaseline-Salbe gegen Psoriasis angewendet. Der Gebrauch kann als verlassen angesehen werden, weil die Verbindung stark giftig (Blutgift) ist und Methaemoglobin im Blute erzeugt. Das Präparat sollte überhaupt nicht mehr verordnet werden.

III. † Orthin. o-Hydrazin-p-Oxybenzoesäure. $C_6H_3(OH)(N_2H_2)(CO_2H)$ 1:2:4. Mol. Gew. = 168. Entsteht analog dem Phenylhydrazin, indem man die zugehörige Amidooxybenzoesäure diazotirt und die Diazoverbindung reducirt.

Das freie Orthin ist ein in Substanz und in Lösung leicht zersetzlicher Körper. Das salzsaure Salz ist in Substanz haltbar, in Lösung aber gleichfalls leicht zersetzlich; es stellt in Wasser leicht lösliche, farblose Krystalle dar.

Das Orthin wirkt antiseptisch und antipyretisch, zeigt aber derartig unangenehme Nebenwirkungen, dass seine therapeutische Verwendung ausgeschlossen erscheint.

IV. † Antithormin. Phenylhydrazin-Lävulinsäure. $C_6H_5N_2H = C(CH_3)-CO_2-CH_2-CO_2H$. Mol. Gew. = 236.

Darstellung. Man mischt eine essigsaurer Lösung von 108 Th. Phenylhydrazin mit einer wässrigen Lösung von 116 Th. Lävulinsäure. Der entstandene Niederschlag wird nach einigen Stunden abgesaugt, gewaschen und unter Zusatz von Thierkohle aus siedendem Wasser umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, harte Krystalle, zwischen den Zähnen knirschend, geruchlos, von schwach brennendem Geschmacke. In kaltem Wasser und kaltem Alkohol schwer löslich, leichter löslich in beiden Lösungsmitteln beim Erhitzen. Die Lösungen sind neutral. Schmelzpunkt $108^\circ C$. Wird durch Mineralsäuren wieder in

Phenylhydrazin und in Lävulin säure gespalten. Wirkt auf Fehling'sche Lösung nicht reducierend.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Vorübergehend als Antipyreticum im Gebrauche gewesen, jetzt verlassen. Dosis: Dreimal täglich 0,2 g.

V. † Agathin. Salicylaldehyd-Methylphenylhydrazin. $C_6H_5(CH_3)N_2:CH-C_6H_4OH$. Mol. Gew. = 226.

Zur Darstellung mischt man gleiche Moleküle von Salicylaldehyd und asymmetrischem Methylphenylhydrazin. Die Bildung der Verbindung erfolgt unter freiwilliger Erwärmung und Wasserabspaltung. Nach mehrstündigem Stehen krystallisiert man das Reaktionsprodukt aus Alkohol um.

Eigenschaften. Weisse Krystallblättchen mit einem Stiche ins Grünliche, in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Ligroin. Schmelzpunkt $74^\circ C$. Durch Erwärmen mit Salzsäure wird es zerlegt. Durch Eisenchlorid wird das in Wasser vertheilte Agathin nicht wahrnehmbar verändert. Durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure oder Salzsäure zu der Anschüttelung mit Wasser wird keine Färbung erzeugt. — Löst man etwa 0,05 g des Agathins in konc. Schwefelsäure, so erhält man eine bräunlichgelbe Lösung; fügt man derselben spurenweise konc. Salpetersäure hinzu, so geht die Färbung durch Blau in Grün über.

Prüfung. Das Agathin schmelze bei $74^\circ C$. und verbrenne, auf dem Platinbleche erhitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — Die kaltgesättigte wässrige Lösung werde durch Silbernitrat weder in der Kälte noch in der Wärme verändert.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt vorsichtig.

Anwendung. Das Agathin ist als Antineuralgicum empfohlen und in Gaben von 0,15—0,5 g zwei- bis dreimal täglich mit Erfolg bei rheumatischen Neuralgien und Ischias gegeben worden.

Phloridzinum.

Phloridzinum. Phlorrhizina. Phlorizina. Rhizophloium. Phloridzin. Phlorizin. $C_{42}H_{64}O_{16} + 2H_2O$. Mol. Gew. = 472. Ein krystallisirendes Glukosid aus der Rinde, besonders der Wurzelrinde der Aepfel, Birnen-, Pflaumen- und Kirschbäume. Die gerschnittene trockne oder frische Wurzelrinde wird mit 60 procentigem Weingeist durch Digestion bei ca. $50^\circ C$. extrahirt, der Auszug vom Weingeist durch Destillation und Abdampfen völlig befreit, das aus dem Rückstande in der Kälte ausgeschiedene Phloridzin durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser und unter Beihilfe von Thierkohle gereinigt.

Eigenschaften. Phloridzin bildet zarte, farblose, seidenglanzende Nadeln, kaum löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Aether, leicht löslich in heissem Wasser und in Weingeist, bei Abschluss der Luft ohne Veränderung in den Lösungen der Alkalien, von bitterem, hintennach süßlichem Geschmack und ohne Geruch. Bei $100^\circ C$. verliert es das Krystallwasser, bei $107^\circ C$. schmilzt es, bei 130° wird es wieder fest, bei $170^\circ C$. wieder flüssig und nimmt bei $200^\circ C$. eine rothe Färbung an unter Uebergang in Ruffin $C_{21}H_{30}O_8$. Beim Kochen mit verdünnten Säuren wird es in Phloretin $C_{12}H_{14}O_6$ und Glukose zersetzt. $C_{21}H_{30}O_{10} + H_2O = C_6H_{12}O_5 + C_{15}H_{18}O_5$.

Prüfung. In überschüssiger Aetzammoniumflüssigkeit gelöst, färbt es sich an der Luft nach und nach violett oder blau. Kalte concentrirte Schwefelsäure löst das Phloridzin nur mit gelber Farbe, welche erst bei $25-50^\circ C$. in Roth übergeht.

Anwendung. Phloridzin wurde von Kostar als Chininsurrogat empfohlen und scheint in seiner therapeutischen Wirkung mit dem Salicin auf derselben Stufe zu stehen.

so dass es auch durch letzteres vollständig vertreten werden kann. Als Antipyreticum giebt man es zu 0,5—1,0—1,5 ein- bis zweimal des Tages. Ausserdem dient es zur Hervorbringung des experimentellen Diabetes.

Phoenix.

Gattung der Palmae — Coryphinae — Phoenixaceae.

Phoenix dactylifera L. Heimisch von den Canaren durch das nördliche Afrika bis Arabien, durch die Kultur weiter verbreitet. In Indien *Ph. sylvestris* Roxb., vielleicht (?) die wilde Form. Zur Fruchtreife ist eine mittlere Jahrestemperatur von 25—30° C. erforderlich. — Stamm bis 20 m hoch, von Blattstielresten höckerig. Blätter 40—80, meterlang, gefiedert, die Fiedern lineal-lanzettlich, starr, zusammengelegt. Kolben winkeltändig, gross, ästig, reichblüthig. Staubblüthen zu 12000 in einem Kolben mit rudimentärem Pistill. Weibliche Blüthen weniger zahlreich mit kuglig-eiförmigem Fruchtknoten, am Grunde von 6 Staminodien umgeben.

Verwendung haben die reifen Früchte: *Dactyl. Palmula. Tragémata. — Datteln. — Frucht des Dattler (Gall.).*

Beschreibung. Die Frucht ist eine süssschmeckende Beere; sie ist cylindrisch bis eiförmig oder stumpfkantig, 4—8 cm lang, 2—3 cm dick, fleischig, getrocknet braungelb. Die Fruchthaut ist dünn lederig, das Fruchtfleisch weich, vom Kern durch eine dünne, weissliche Haut getrennt. Der Same ist länglich schmal, auf einer Seite gefurcht, in der Mitte der entgegengesetzten Seite erkennt man die Lage des Embryo an einem hervorragenden Spitzchen. Das knochenharte Endosperm erscheint aussen durch Furchen etwas marmorirt.

Im Parenchym des Fruchtfleisches grosse schlauchartige Körper, farblos oder gelblich, die dieselben Reaktionen wie die entsprechenden Inhaltskörper der Ceratoniafrüchte (Band I, S. 700) geben. Das Endosperm besteht zum grössten Theil aus polyedrischen Zellen mit stark verdickten und getüpfelten Wänden, die Tüpfel erweitern sich gegen die primäre Membran. In der Samenschale zarthäutige Gerbstoffschläuche.

Man führt die Früchte in Europa über Marseille und Triest ein. Als beste Sorte gelten die alexandrinischen, dann folgen die berberischen und persischen.

Bestandtheile. 50—60 Proc. Glukose.

Verwendung. Als Nahrungsmittel in den Produktionsländern.

Die Samen werden geröstet und gemahlen als Kaffeesurrogat verwendet (Band I, S. 700), oder man stellt aus den Kernen und dem Fruchtfleisch solche Surrogate (Dattelnkern-Kaffee) her. Zwei Muster enthielten 0,66 und 3,99 Proc. Wasser, in der Trockensubstanz 16,06 und 9,34 Proc. Extrakt und 1,06 und 1,50 Proc. Asche. Das Fruchtfleisch ist an den oben erwähnten Körpern leicht zu erkennen.

Dattelhonig. In Algerien häuft man die Früchte einer besonders saftreichen Sorte von Datteln — Gharz — auf Häuten und setzt sie der Sonnenwärme aus; ein Theil des Saftes fliesst dann aus und bildet den Dattelhonig. Ist ein in Wasser löslicher Sirup, der links dreht und schwach sauer reagirt.

Bestandtheile. Wasser etc. 23,30 und 43,92 Proc., Glukose 39,42 und 29,72 Proc., Lävulose 32,46 und 22,13 Proc., Pektinstoffe 3,35 und 2,85 Proc., Asche 1,55 und 1,38 Proc. — Ein aus dem Dattelhonig auskrystallisirender Zucker enthielt: Glykose 83,40 Proc., Lävulose 11,05 Proc., Asche 0,76 Proc., keine Saccharose.

Anwendung. Gegen Brustliden.

Pulpa e fructu Phoenixis dactyliferae. — *Pulpe de datté (Gall.).* — Wie Pflaumenmus (vergl. Prunus) zu bereiten.

Phosphorus.

Phosphorus. Phosphor. P. Atomgewicht = 31. Ein nichtmetallisches Element, welches fabrikmässig durch Reduktion von Calciumphosphat mittels Kohle dargestellt wird. In Deutschland bestanden bis vor kurzem Phosphorfabriken nicht. Seit 1898 wird von der Chemischen Fabrik **Elektro** in Griesheim Phosphor elektrolytisch dargestellt. In den Handel gelangt der Phosphor in zwei allotropen-Formen und zwar 1) als weisser Phosphor, 2) als amorpher Phosphor.

I. † † Phosphorus (Aust. Brit. Germ. Helv. U-St.). **Phosphor blanc** (Gall.). **Weisser Phosphor.** Giftiger Phosphor.

Handelswaare. Gegenwärtig kommt der Phosphor gewöhnlich in mit Wasser angefüllten, verlötheten Blechbüchsen in den Handel. In der Regel hat er die Gestalt spannenlanger, fingerdicker, glatter Stangen. Häufig sind diese mit einer schwarzen pulverigen Schicht überzogen, welche von dem Metall der Transportgefässe herrührt. Bevor ein solcher Phosphor in Gebrauch genommen wird, ist er mit Wasser, welches $\frac{1}{20}$ rohe Salpetersäure enthält, einen Tag über zu maceriren und hierauf mit destillirtem Wasser abzuspülen. In den Grosshandel gelangt der Phosphor in der Form von Kegeln, von denen jeder mehrere Kilogramm wiegt.

Eigenschaften. Der officinelle Phosphor ist die sog. gelbe Modifikation. Er ist in frischem Zustande weisslich oder gelblichweiss oder rüthlichgelb, wachskähnlich durchscheinend, bei mittlerer Temperatur von der Konsistenz des Waxes, biegsam, in der Kälte spröde und dann von krystallinischem Bruche. Das spec. Gewicht ist 1,83 bei 10° C. Unter Wasser schmilzt Phosphor bei 44—45° C. zu einer farblosen Flüssigkeit. Der Luft ausgesetzt, raucht er unter Verbreitung eines knochlanchartigen Geruches und unter Selbsterwärmung. Die letztere kann sich bis zur Entzündung des Phosphors steigern. Die Ursache dieser Erscheinungen ist eine langsame Oxydation des Phosphors, der eigenthümliche Geruch wird durch die Bildung von Oxon bedingt.

Phosphor siedet bei 290° C. und verwandelt sich dabei in einen farblosen Dampf. Indessen ist der Phosphor schon bei gewöhnlicher Temperatur, sogar wenn er unter Wasser aufbewahrt wird, etwas flüchtig, leicht flüchtig ist er mit Wasserdämpfen. An der Luft leuchtet der Phosphor im Dunkeln. Das Leuchten ist auch sehr schön wahrzunehmen, wenn Phosphor mit Wasserdämpfen übergetrieben wird; Bedingung dabei ist immer, dass der Phosphor mit Sauerstoff in Berührung kommt. Das Leuchten der Phosphordämpfe wird verhindert durch Anwesenheit von Alkali, Alkohol, Terpentinöl, Kohlensäure und eine Reihe anderer organischer Substanzen.

In Wasser ist Phosphor unlöslich, er ertheilt demselben aber seinen Geruch und die Eigenschaft zu leuchten. Dagegen wird er gelöst von fetten und flüchtigen Oelen, Aether, Weingeist, Chloroform, Schwefelkohlenstoff. Es lösen 100 Th. flüchtiges Oel etwa 4 Th. Phosphor, fette Oele etwa 2 Th., Aether 1—1,3 Th., Weingeist 0,3 Th. Phosphor. Schwefelkohlenstoff löst Phosphor sehr reichlich auf.

An der Luft verbrennt der Phosphor, wenn Sauerstoff genügend vorhanden ist, zu Phosphorsäureanhydrid P_2O_5 ; bei Mangel an Sauerstoff entsteht Phosphorigsäureanhydrid P_2O_3 . — In feuchtem Zustande der Luft ausgesetzt, zerfliesst er zu einem Sirup, welcher aus einer Lösung von Unterphosphorsäure $P_2O_3H_4$, phosphoriger Säure PO_2H_2 und Phosphorsäure PO_4H_3 besteht.

Phosphor vereinigt sich mit den Halogenen, ferner mit Schwefel, in verschiedenen Verhältnissen. Durch Erhitzen auf 250—260° C. wird er bei Luftabschluss in die rothe amorphe Modifikation umgewandelt, welche, über 260° C. hinaus erhitzt, wieder in gelben Phosphor zurückverwandelt wird.

Der officinelle (gelbe) Phosphor ist schon in kleinen Gaben ein tödtlich wirkendes Gift, ausserdem wegen seiner leichten Entzündlichkeit eine gefährliche Substanz.

Aufbewahrung. Wegen seiner Giftigkeit und leichten Entzündlichkeit erfolge die Aufbewahrung und das Umgehen mit Phosphor stets unter grösster Vorsicht. Er ist immer so aufzubewahren, dass er stets mit einer Wasserschicht⁴⁾ überdeckt ist. Das Aufbewahrungsgefäss sei eine starke Flasche mit weiter Oefnung, die mit einem guten Kork verschlossen wird. Die Flasche stelle man in eine starke Blechbüchse mit gut schliessendem Deckel und fülle den Zwischenraum zwischen Flasche und Büchse zum Theil mit feuchtem Sande aus. Der Aufbewahrungsort ist nach der gesetzlichen Vorschrift im Keller ein verschliessbarer Schrank, am besten eine in die Mauer eingelassene Nische mit eiserner Thür. Will man Phosphor abwägen, so nehme man mittels einer Papierscheere oder einer Pincette eine Stange Phosphor aus der Flasche, lege sie auf einen Teller, in welchen man eine fingerdicke Schicht Wasser von mittlerer Temperatur (15–20° C.) gegossen hat, lasse sie einige Minuten in diesem Wasser liegen und schneide dann mit dem Messer oder der Scheere kleine Stücke ab. Diese Stückchen Phosphor lege man mittels einer Pincette auf Fliesspapier, trockne sie durch mehrmaliges Umwenden darauf ab und wäge sie dann, indem man die abgetrockneten Stückchen wieder mittels der Pincette auf die Wagschale legt. Grössere Mengen Phosphor wägt man in der Art, dass man ein gläsernes Gefäss mit weiter Oefnung zu $\frac{1}{4}$ mit Wasser füllt, tarirt und dann die Phosphorstücke in dieses Gefäss hineinwägt. Die hierbei gebrauchte Pincette oder Scheere wird mit Papier abgewischt, das mit Phosphor in Berührung gekommenes Papier in einen Feuerungsraum geworfen. Gefäss, Teller, Wage sorgsam abgewaschen und abgetrocknet. Wird kalter Phosphor zerschnitten, so bröckelt er etwas. Die dabei abfallenden kleinen Phosphorsplitter werden sorgsam mit feuchtem Fliesspapier aufgenommen und in einer Feuerung verbrannt. Die durch Phosphor verursachten Brandwunden sind sehr schmerzhaft, tief und wegen möglicher Resorption von Phosphor gefährlich. Eine gut umgeschüttelte Lösung von 0,3 g Silbernitrat in 4,0 g destillirtem Wasser mit einigen Tropfen Terpentinöl, auf die frische Brandwunde gepinselt, lindert einigermaßen den ersten Schmerz und macht die Wunde gutartiger. Ferner sollen dünne Lösungen von Chlorkalk, Natriumkarbonat, verdünntem Salniakgeist vorzüglich heilsam auf Phosphorbrandwunden sein. Das Abwägen des Phosphors darf nur an einem abgesonderten Orte, niemals auf dem Receptirtische vorgenommen werden. Phosphor ist in Substanz nur behufs Verwendung in der Technik gegen Giftschein verkäuflich.

Verunreinigungen des Phosphors hat man mehrere kennen gelernt, z. B. Eisen, Arsen, Kohle, Schwefel. Bezüglich der Verwendung des Phosphors als Rattengift kommen solche Beimischungen natürlich nicht in Betracht. Andererseits findet man jetzt häufig einen fast chemisch reinen Phosphor im Handel. Schwefel (0,01 Proc.) macht den Phosphor sehr brüchig, während reiner Phosphor bei mittlerer Temperatur sich zähe zeigt und sich mit der Scheere schneiden lässt. Eisen kann dem Phosphor beigemischt sein oder an der Oberfläche desselben als schwarzes Pulver adhären, wie dies schon oben erwähnt ist. Im letzteren Falle wäscht man den Phosphor mit verdünnter Salpetersäure ab. Die Verunreinigung mit Schwefel und Arsen findet man, wenn man 1,0 g des Phosphors in einem Kölbchen mit 20,0 g Salpetersäure übergiesst und durch Digeriren in Phosphorsäure verwandelt. Einen Theil der Lösung prüft man mit etwas Wasser verdünnt mit Baryumnitratlösung. Eine Trübung zeigt Schwefelsäure an, was mithin einen schwefelhaltigen Phosphor bekundet. Einen anderen Theil der Lösung dampft man ein, um die überschüssige Salpetersäure zu verjagen, vermischt mit Salzsäure sowie einer reichlichen Menge Schwefelwasserstoffwasser und lässt einige Stunden an einem warmen Orte stehen. Ein gelber Niederschlag zeigt Arsen an, doch prüfe man, ob die Ausscheidung nicht etwa nur Schwefel ist. Eine dritte Probe der Flüssigkeit wird mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschuss versetzt, wodurch etwaiges Eisen als Ferriphosphat gefällt wird. Die Prüfung des Phosphors hat im ganzen keinen Zweck, denn es ist nicht selten, dass eine Phosphor-

⁴⁾ Wegen der Möglichkeit, dass das Wasser verdunstet oder einfriert, wird neuerlich auch die Aufbewahrung unter verdünntem Glycerin empfohlen.

stunge rein, die daneben liegende höchst unrein angetroffen wird. Die Verunreinigung mit Arsen trifft man fast immer an, aber sie ist wegen ihres geringen Betrages in therapeutischer Beziehung ohne Belang.

Gegenmittel. Solange sich der Phosphor noch im Magen befindet, ist es das Wichtigste, das Gift mittels der Magenpumpe thunlichst zu entfernen. Ausserdem reicht man Kupfersulfatlösungen, welche sowohl brechenregend wirken als auch den Phosphor in Phospherkupfer verwandeln. Als wirksam gilt ferner die Darreichung einer Emulsion aus altem verharztem (!) Terpentinöl (Olei Terebinthinae 30,0, Vitella ovorum duorum, Aquae Menthae piperitae q. s. ad emulsionem 250,0), durch welche die Oxydation des noch im Magen befindlichen Phosphors beschleunigt wird. Doch beachte man wohl, dass der Arzt bei Phosphorvergiftungen ein altes verharztes Terpentinöl anzuwenden wünscht. — Gegen diejenigen Mengen Phosphor, welche in die Blutbahn übergegangen sind, giebt es ein eigentliches Gegenmittel nicht mehr, gegen diese resorbirten Phosphormengen wird vielmehr lediglich eine roborirende und symptomatische Behandlung zu richten sein.

Anwendung. Durch das Thierexperiment ist unzweifelhaft bewiesen, dass der Phosphor das Knochenwachstum in mächtiger Weise anregt. Man giebt daher den Phosphor in medicinalen Gaben von 0,0005—0,001 g mehrmals täglich bei Skrophulose und Rhachitis, meist in Oel gelöst. Höchstgaben: 0,001 g *pro dosi* (Austr. Germ. Helv.), 0,003 g *pro die* (Germ.), 0,005 g (Austr. Helv.).

Technisch wird der weisse Phosphor zur Fabrikation der Phosphorzündhölzer, kleinere Mengen werden auch zur Herstellung der Phosphorbronce und zum Vergiften schädlicher Thiere verwendet.

†† **Oleum phosphoratum.** **Phosphoröl.** Die Vorschriften der Pharmakopöen weichen bezüglich des Phosphorgehaltes und der Darstellungsart stark von einander ab.

Austr. 0,1 g gut abgetrockneter Phosphor wird unter Schütteln in 100 Th. erwärmtem Mandelöl gelöst. Das erkaltete Oel wird durch Watte filtrirt. Gehalt 0,1 Proc. Phosphor. Höchstgaben: 1,0 g *pro dosi*, 5,0 g *pro die*.

Ergänzb. Darstellung wie Austr. Gehalt 0,1 Proc. Phosphor. Höchstgaben: 1,0 g *pro dosi*, 3,0 g *pro die*.

Helv. Man erhitzt 100 Th. Olivenöl 5 Minuten lang auf 150° C. und lässt erkalten. Dann fügt man hinzu eine Auflösung von 1 Th. Phosphor in 5 Th. Schwefelkohlenstoff, und erhitzt im Glaskolben auf dem Wasserbade bis zur völligen Verflüchtigung des Schwefelkohlenstoffs. Gehalt 1 Proc. Phosphor. Höchstgaben: 0,1 g *pro dosi*, 0,5 g *pro die*.

Gall. 1) *au centième*. Man löst 1 Th. Phosphor unter Schütteln in 95 Th. erwärmtem Mandelöl und fügt nach dem Erkalten 4 Th. Aether hinzu. 2) *au millième*. Man mischt 10 Th. des 1procentigen Präparates mit 90 Th. Mandelöl. Die Gall. hat demnach ein 0,1proc. und ein 1,0proc. Phosphoröl.

Brit. Man löst 1 Th. Phosphor unter Schütteln und Erwärmen in 99 Th. Mandelöl, das vorher auf 150° C. erhitzt worden und wieder erkaltet war. Enthält 1 Proc. Phosphor.

U-St. 1 Th. Phosphor wird unter Schütteln und Erwärmen in 90 Th. Mandelöl gelöst, welches vorher auf 250° C. erhitzt worden und wieder erkaltet war. Der erkalteten Lösung fügt man 10 Th. Aether hinzu.

Es mag noch einmal ausdrücklich darauf aufmerksam gemacht werden, dass das fertige Phosphoröl filtrirt werden soll, damit nicht ungelöste Phosphorpartikel genossen werden können.

†† **Phosphorlatwerge.** **Rattengift.** **Electuarium phosphoratum.** **Mort aux Rats.** 1) Zur Bereitung einer haltbaren Phosphorlatwerge lässt man sich vom Bäcker aus 1000 g Roggenmehl und 200 g Zuckerpulver ein Brot backen, schneidet es in Stücken, trocknet diese und stösst sie zu einem groben Pulver, welches man in einer Weizenblechbüchse aufbewahrt.

Man bringt alsdann in einen erwärmten Mörser 2 g Phosphor, übergiesst ihn mit 50 cem heissem Wasser und fügt, wenn der Phosphor geschmolzen ist, allmählich unter Umrühren 50 g oder soviel des gepulverten Zuckerbrotes hinzu, dass ein streichbarer Brei entsteht.

2) **Genfer Vorschr.:** 20 Phosphor, 400 heisses Wasser, 250 Adeps; nach dem Erkalten 500 Roggenmehl. Da hier der Phosphor in Fett gelöst ist, ist der Brei sehr haltbar und wirksam.

3) Mittels granulirtem Phosphor. 100 Phosphor, 400 Sirupus simplex erwärmt man im Wasserbade bis der Phosphor geschmolzen ist und schüttelt bis zum Erkalten. 20 g dieses Sirup mischt man mit Wasser in einer Krüge mit q. s. Wasser und Mehl. Hierbei fällt die Benutzung eines Mörsers fort.

Phosphorlatwerge muss mit der deutlichen Signatur „Gift“ versehen sein. Ausserdem muss eine genaue Gebrauchsanweisung und Anweisung betr. Vernichtung eines verbleibenden Restes gegeben sein. Die Abgabe ist nur gegen Giftschein zulässig.

†† **Phosphorpillen. Mäusepillen.** Man schmilzt 50 g Phosphor unter 500 g heissem Wasser, rührt unter Umrühren von $2\frac{1}{2}$ kg Roggenmehl soviel darunter, dass ein dünner Brei entsteht, und rührt diesen solange, bis der Phosphor gleichmässig vertheilt ist. Alsdann fügt man noch 500 g heisses Wasser hinzu und arbeitet den Rest des Mehles darunter, bis ein derber Teig entstanden ist, den man zu Pillen von 0,5—1 g Schwere verarbeitet.

†† **Schabenmittel.** Ein dünner Mehlbrei, 0,05 Proc. weissen Phosphor enthaltend und mit etwas Zucker versetzt.

Amores. Knallblättchen für Kinderpistolen. Man reibt 10 Th. Kaliumchlorat mit dünnem Gummischleim an, fügt 1 Th. amorphen Phosphor hinzu und tüpfelt von der Mischung auf Papier. Später wird mit dünnem Stärkekleister ein zweiter Bogen Papier auf die Tüpfel geklebt und die Bogen so zerschnitten, dass in jedem Abschnitt sich ein Tüpfelchen befindet.

Toxikologisches. Man unterscheidet eine chronische und eine akute Phosphorvergiftung. — 1) Die chronische Vergiftung entsteht, wenn längere Zeit hindurch regelmässig kleine Mengen Phosphor, z. B. in Dampfform, zur Resorption gelangen. Diese chronische Vergiftung kommt besonders in den Phosphoräthylholz-Fabriken vor und tritt dort als Phosphor-Nekrose oder Kiefernekrose auf. Der Name rührt daher, weil die Krankheit mit ausgedehnten Zerstörungen der Kiefer einhergeht. — 2) Die akute Vergiftung. Nimmt ein Mensch eine toxische Dosis Phosphor zu sich, so kommt es zu einer akuten Vergiftung, welche sich in folgenden Symptomen äussern kann: Erbrechen phosphorartig riechender, möglicherweise auch rauchender und im Dunkeln leuchtender Massen, Magenschmerzen. Später tritt Icterus auf, die Leber ist vergrössert und schmerzhaft. Der Tod erfolgt häufig unter Konvulsionen, meist erst nach mehreren Tagen. Die Sektion ergibt: Icterus, fettige Degeneration der Leber, der Nieren, des Herzmuskels.

Zum chemischen Nachweis einer Phosphorvergiftung wird man wie folgt zu verfahren haben:

1) Prüfung durch die Sinne. Man prüft das Erbrochene, den Mageninhalt, etwa übersendete Speisen, sorgfältig durch den Geruch, sieht zu, ob die Massen beim Umrühren im Dunkeln (!) leuchten und durchmustert die Objekte aufmerksam, ob sich noch Stückchen von Phosphor oder Reste von Streichäthylwurzeln finden.

2) Vorprobe (nach Schutzenberger). Man bringt einen Theil der zerkleinerten Objekte in ein weithalsiges Pulverglas und setzt auf dieses einen Kork, in welchen zwei Streifen Filtrirpapier eingelassen sind, von denen der eine mit Silbernitratlösung, der andere mit Bleiacetatlösung getränkt ist. Man lässt das Ganze vor Licht geschützt 12—24 Stunden unter öfterem Umschütteln stehen und beobachtet alsdann, ob Färbungen bei den Streifen aufgetreten sind. Ist nur das Silbernitratpapier geschwärzt, so ist möglicherweise Phosphor zugegen, denn Phosphor wirkt nur auf Silbernitrat, nicht auch auf Bleiacetatlösung reduzierend. Werden beide Papierstreifen geschwärzt, so ist der Versuch nicht beweisend, denn es ist alsdann Schwefelwasserstoff zugegen, der natürlich das Silbernitrat in ähnlicher Weise schwärzen würde, wie es die Phosphordämpfe thun.

3) Destillationsprobe (nach Mirschitzky). Die Destillation ist in einem dunklen Raume auszuführen! Man säuert das Untersuchungsobjekt mit Weinsäure oder verdünnter Schwefelsäure an, bringt es in einen hinreichend geräumigen Kolben und giebt soviel Wasser hinzu, dass ein dünner Brei entsteht. Den Kolben verschliesst man mit einem dreifach durchbohrten Kork. Die eine Bohrung steht in Verbindung mit einem Dampfenwicklungsgefäss (hier nicht gezeichnet), die zweite Bohrung mit einem Kohlensäure-Entwicklungsapparat, die dritte Bohrung mit einem aufsteigenden Kühler (Fig. 66).

Man füllt den Kolben zunächst mit Kohlensäure und heizt den Kolben selbst und das Dampfenwicklungsgefäss an. Kurz bevor die Dampfenwicklung beginnt, stellt man den Kohlensäurestrom ab und destillirt nun lediglich im Wasserdampfstrom. Man blende alle von den Heizflammen herrührenden Lichtreflexe ab und suche namentlich zu Anfang der Destillation durch Tasten mit den Fingern die Stelle am Kühlrohr festzustellen, bis zu welcher die Wasserdämpfe hingelangen. Ist Phosphor zugegen, so tritt vor dieser Stelle ein mehr oder weniger deutliches, fahl gelbgrünliches Leuchten auf. Diese

Lichterscheinung huscht zu Anfang der Destillation in dem Maasse vor, als die Wasserdämpfe vorrücken ohne condensirt zu werden, und stellt sich schliesslich, wenn der Kühler mit Wasser gefüllt wird, da ein, wo die Wasserdämpfe im Kühler verdichtet werden.

Dauert das Leuchten lange Zeit an und kann man hoffen, Phosphor in Substanz abzuscheiden, so setzt man den Kohlensäureapparat während der Destillation in Thätigkeit. Das Leuchten hört nun auf, dafür aber geht etwa vorhandener Phosphor unverändert in das Destillat über.

Hat man das Leuchten in den Kühlröhren des Apparates beobachtet, so ist die Anwesenheit von Phosphor sichergestellt. Finden sich in dem Destillate Phosphorkügelchen, so schmilzt man diese als „corpus delicti“ mit Wasser in ein Glasrohr ein.

Das von den Wasserkügelchen getrennte Destillat wird übrigens nicht beseitigt. Es enthält den Phosphor z. Th. zu phosphoriger Säure, z. Th. zu Phosphorsäure oxydirt, und man kann es benutzen, um die Anwesenheit von Phosphor in den Objecten auf andere Weise sicherzustellen. Man versetzt zu diesem Zwecke einen Theil des Destillates mit 250–500 ccm starkem Chlorwasser, lässt die Mischung einige Zeit in verschlossenem Ge-

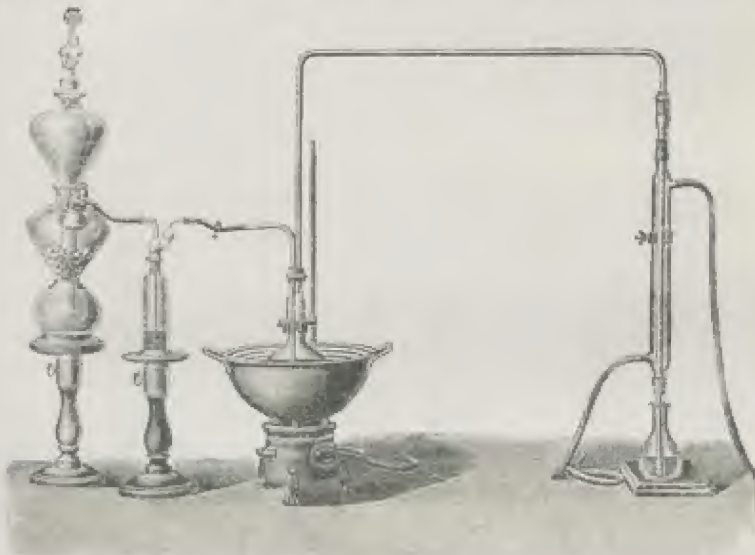


Fig. 64. Phosphor-Nachweis nach MITSCHERLICH.

fasse stehen und dampft sie in einer Porcellanschale bis auf einen kleinen Flüssigkeitsrest, z. B. 10 ccm, ein. Dieser enthält den Phosphor jetzt als Phosphorsäure. Man versetzt ihn mit einem grossen Ueberschuss, z. B. 50 ccm, Ammoniummolybdänlösung und lässt 12 Stunden an einem warmen Orte stehen. Nach dieser Zeit filtrirt man den ausgeschiedenen gelben Niederschlag ab, löst ihn in Ammoniak, fällt die Lösung mit Magnesia-Mixtur und stellt durch das Mikroskop das Vorhandensein nadelköpfförmiger Krystalle fest. — Einen anderen Theil des Destillates kann man zur Prüfung nach DEBART-BLONDLOT benutzen.

Es ist nun möglich, dass in den zu untersuchenden Objecten Phosphor zugegen ist, ohne dass man beim Destillationsversuch Phosphorleuchten beobachtet. Das Phosphorleuchten wird nämlich zum grossen Theile oder gänzlich verhindert durch die Anwesenheit einiger Substanzen wie: Alkohol, Aether, Chloroform, Benzin, Petroleum, Terpentinöl, Wasserstoffsuperoxyd, Quecksilberchlorid, Kurbolsäure. Es tritt auch nicht ein bei alkalischer Reaktion der Objecte; daher ist vorgeschrieben worden, diese vor der Reaktion deutlich anzudeutern.

Findet man in einem solchen Falle im Destillat nach DEBART-BLONDLOT (s. unten) niedere Oxydationsstufen des Phosphors (unterphosphorige Säure oder phosphorige Säure) oder nach erfolgter Oxydation Phosphorsäure, so ist damit bewiesen, dass in den Objecten giftiger Phosphor enthalten gewesen ist. Denn mit Wasserdämpfen ist wohl giftiger Phosphor flüchtig, welcher sich auf dem Wege bis zur Vorlage zu Säuren des Phosphors oxydiren kann, dagegen ist mit Wasserdämpfen weder unterphosphorige Säure noch phosphorige Säure oder Phosphorsäure flüchtig.

4) Nachweis nach DUSART-BLONDLOT. Das Verfahren beruht darauf, dass unterphosphorige Säure, phosphorige Säure und auch freier Phosphor durch Einwirkung von Zink und Schwefelsäure zu Phosphorwasserstoff reducirt werden. Leitet man diesen in Silbernitratlösung, so erfolgt in dieser Abscheidung von schwarzem pulverigen Phosphorsilber PAg_3 . Bringt man dieses in einem Wasserstoffentwicklungsapparat mit Zink und verdünnter Schwefelsäure zusammen, so wird wiederum Phosphorwasserstoff bez. ein Gemisch desselben mit Wasserstoff gebildet. Phosphorwasserstoff verbrennt an der Luft mit smaragdgrüner Flamme.

Man verarbeitet zu diesem Nachweis entweder einen Theil des ursprünglichen Objectes oder den bei der Destillation im Kolben zurückgebliebenen Rückstand oder einen Theil des Destillates. — Der Chemiker greift auf die Methode von DUSART-BLONDLOT dann zurück, wenn er Phosphor durch des MITSCHERLICH'schen Versuch, also durch das Phosphorleuchten nicht findet, weil entweder Substanzen zugegen sind, welche das Leuchten verhindern, oder weil der Phosphor schon zu phosphoriger Säure oxydirt ist. Man verfährt wie folgt:

Vor allem hat man festzustellen, dass das zu verwendende Zink phosphorfrei ist, d. h. dass es, in einem blinden Versuche geprüft, mit verdünnter Schwefelsäure ein Wasser-

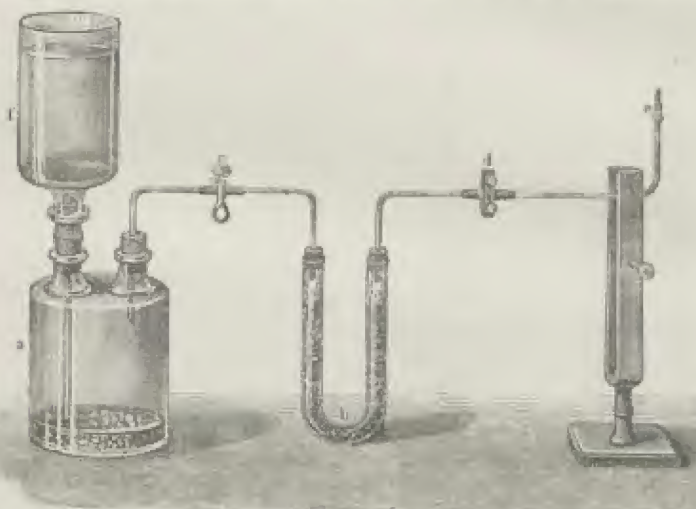


Fig. 67. Apparat zum DUSART-BLONDLOT'schen Verfahren des Phosphornachweises in der Modifikation von FESSENDE und NEUBACH.

stoffgas entwickelt, welches nicht mit grüner Flamme bez. ohne grünen Flammenkegel verbrennt und auch beim Niederdrücken mit einer Porcellanschale nicht grün aufleuchtet.

Man bringt nun in einen Kolben von $\frac{1}{2}$ — $\frac{1}{4}$ Liter Fassungsraum eine genügende Menge reines Zink (s. oben), übergießt es mit einer reichlichen Menge 20 procentiger reiner Schwefelsäure und fügt einen filtrirten wässrigen Anzug des Objectes oder einen Theil des Destillates hinzu. Dann setzt man einen Stopfen mit Gasableitungsrohr auf und leitet den entwickelten Wasserstoff in eine Vorlage, welche eine 5 proc. neutrale Silbernitratlösung enthält. Man stellt den ganzen Apparat ins Dunkle und lässt die Entwicklung 12—24 Stunden lang gehen. Nach dieser Zeit hat sich aus der Silbernitratlösung unter allen Umständen ein schwarzer Niederschlag abgeschieden. Man sammelt diesen in einer Porcellanschale, zieht ihn zweimal mit Wasser aus und prüft nun diesen Niederschlag im DUSART-BLONDLOT'schen Apparat auf das Vorhandensein von Phosphorsilber.

Der Apparat besteht aus einer zweihalsigen Gasentwicklungsflasche (a) von 150 bis 250 ccm Fassungsraum, in welche eine genügende Portion chemisch reinen Zinks in Stücken gegeben ist. Sie ist mit einem Reservoir (f) (einer Flasche mit abgesprengtem Boden) dicht verbunden. Das Gasleitungsrohr communicirt mit einem U-förmigen Rohre (b), gefüllt mit Bismutsteinstückchen, welche mit Aetzalkalilauge getränkt sind, um Schwefelwasserstoff zurückzuhalten. Das Gasausströmungsrohr (d e) ist mit einer Platinspitze (e) armirt, welche durch feuchte Baumwolle während der Reaktion gekühlt wird. Hierzu kann auch die Platinspitze des Löthrobes dienen. Ein gewöhnlicher (c) und ein Schrauben-Quetschhahn (d) gestatten die Regulirung des Gasaustritts.

Vor Einsatz des Gasleitungsrohres giesst man verdünnte Schwefelsäure zu dem Zink. Nach einiger Zeit der Gasentwicklung bei geöffneten Quetschhähnen schliesst man den Hahn d, um die Flüssigkeit in das Reservoir (f) überzuführen. Durch Schliessen und Öffnen des einen und des anderen Hahnes regulirt man den Gasinhalt des Apparates so, dass das ausströmende Gas eine genügend grosse Flamme liefert. Diese Flamme beobachtet man im Dunkeln (l). Erweist sie sich als reine farblose und nicht grünliche Wasserstofflamme (Zink kann Phosphorzink enthalten), so giebt man einen Theil des ausgewaschenen Silberniederschlags (also das vermeintliche Phosphorsilber) in das Reservoir, lässt das Gas bei geöffneten Hähnen zum Theil ausströmen, damit die im Reservoir befindliche Flüssigkeit in das Entwicklungsgefäss abfließt, füllt den Apparat wie oben angegeben wieder mit Wasserstoffgas, zündet das ausströmende Gas an und beobachtet die Farbe der Flamme.

Brennt die Wasserstofflamme mit grünem Kern und leuchtet sie, wenn man sie mit einem kalten Porcellanschälchen niederdrückt, smaragdgrün auf, so ist damit bewiesen, dass in den Untersuchungsobjekten eine niedere Oxydationsstufe des Phosphors: unterphosphorige Säure oder phosphorige Säure zugegen ist, und man wird den weiteren Schluss ziehen dürfen, dass diese Säuren in den Objekten ursprünglich als weisser, giftiger Phosphor enthalten gewesen sind, wenn man nicht etwa mit der Möglichkeit rechnen muss, dass diese niederen Oxyde des Phosphors in Form von Arzneien eingeführt worden sind.

Bei der Ausführung der *Dumas-Bloxlor'schen* Methode muss alles ausgeschlossen werden, was ausser Phosphorwasserstoff zu einer Grünfärbung der Flamme führen könnte, z. B. Salzsäure, Chloroform und ähnliche gechlorte organische Verbindungen.

II. Phosphorus amorphus (Helv.). Phosphor rouge (Gall.). Amorpher Phosphor. Rothcr Phosphor. Diese Modifikation des Phosphors wird dargestellt, indem man den gewöhnlichen weissen Phosphor unter Luftabschluss oder in einer Kohlensäure-Atmosphäre auf 250° C. erhitzt. Der so erhitzte Phosphor wird alsdann zerrieben, durch Behandeln mit Natronlauge oder Schwefelkohlenstoff von unverändertem weissen Phosphor befreit, darauf mit Wasser gewaschen und getrocknet.

Ein rothbraunes, scheinbar amorphes, thatsächlich aber mikrokrySTALLINISCHES Pulver, geruchlos und geschmacklos, unlöslich in Wasser. Das spec. Gewicht ist bei 17° C. = 2,10. Er löst sich nicht in Schwefelkohlenstoff und ist auch ungiftig. Er ist durch Reiben leicht entzündlich, geht aber durch Erhitzen auf ca. 300° C. wieder in den gewöhnlichen Phosphor über. — Man hüte sich, den rothen Phosphor mit chloressaurem Kalium, Kaliumpermanganat, Natriumsuperoxyd und ähnlichen leicht Sauerstoff abgebenden Substanzen zusammenzureiben. Es würde noch leichter wie beim Zusammenreiben dieser Substanzen mit Schwefel Explosion eintreten.

Mit Wasser befeuchtet reagirt er nicht sauer. Beim Aufbewahren an der Luft werde er nicht feucht und nehme auch saure Reaktion nicht an. An Schwefelkohlenstoff gebe er keinen weissen Phosphor ab; man prüft in der Weise, dass man 10 g des rothen Phosphors mit 30 ccm Schwefelkohlenstoff auszieht, filtrirt und einen Theil des Filtrates an einem warmen Orte auf Filtrirpapier abdunsten lässt. Das Filtrirpapier darf sich alsdann nicht entzünden. 0,5 g des Phosphors sollen beim Verbrennen keinen Rückstand hinterlassen.

Abgesehen von kleinen Mengen, welche zur Darstellung chemischer Präparate verbraucht werden, wird die Hauptmenge des amorphen Phosphors zur Fabrikation von Zündhölzern und der Reibhähnen für die sog. schwedischen Sicherheitszündhölzer verbraucht. Siehe Seite 189.

III. †† Zincum phosphoratum. Phosphure de Zinc (Gall.). Zincl Phosphidum (U.-St.). Zinkphosphür. Phosphorzink P_2Zn_3 . Mol. Gew. = 257.

Darstellung. Ein Glaskolben von ca. 50 ccm Rauminhalt, welcher mit 9,0 völlig reinen Zinkstücken besetzt ist und in einem Bade von feiner Eisenfelle steht, wird erhitzt. So wie das Zink geschmolzen ist, giebt man nach und nach in Stückchen von der Grösse einer Erbse 3,0 Phosphor, welcher von Schwefel und Arsen möglichst frei ist, an welchem auch kein Wasser haften darf, hinzu. Letztere Operation wäre im Verlaufe von 3 Minuten auszuführen. Nachdem das letzte Stückchen Phosphor eingetragen ist, hebt man den Glaskolben aus dem Feilspeibade und hält ihn frei in der Luft, bis er

ziemlich erkaltet ist. Die Darstellung muss an einem Orte geschehen, wo die etwa aus dem Kolben austretenden Phosphordämpfe durch Luftzug alsbald fortgetrieben werden und den Arbeiter nicht belästigen. Die erkaltete Masse wird zerrieben und etwa vorhandene freie Zinkpartikeln werden herausgesucht und beseitigt. Dieses Verfahren der Darstellung ist nur bei kleinen Mengen anwendbar.

Zur Darstellung grösserer Mengen Phosphorzink empfiehlt sich das Verfahren nach **VIENNE**, welches darin besteht, Phosphordampf in trockenem Wasserstoffgase auf geschmolzenes Zink in dünner Schicht einwirken zu lassen.

Eigenschaften. Ein graues, mit krystallinischen, zerreiblichen Fragmenten durchsetztes Pulver mit schwachem Metallglanz, schwach nach Phosphor riechend und schmeckend. Spec. Gew. = 4,7. Unlöslich in Wasser oder in Alkohol. Von verdünnter Salzsäure oder Schwefelsäure wird es unter Entwicklung von Phosphorwasserstoff gelöst. Bei Luftabschluss erhitzt, schmilzt und sublimirt es, bei Luftzutritt erhitzt, verbrennt es zu Zinkphosphat.

Prüfung. Diese besteht 1) in der Durchmusterung des zu feinem Pulver zerriebenen Präparats. Es dürfen keine Zinkmetalltheilchen vorhanden sein. 2) Ein Gramm des fein zerriebenen Präparats wird mit wässriger Ammoniumchloridlösung übergossen und einen Tag bei Seite gestellt, dann in einem Filter gesammelt, zuerst mit Wasser, dann mit Weingeist, zuletzt mit Aether abgewaschen, an der Luft getrocknet und gewogen. Es müssen mindestens 0,9 g wiedergewonnen werden.

Aufbewahrung. In kleinen, gut verschlossenen Gefässen, sehr vorsichtig.

Anwendung. Phosphorzink wurde von **VIENNE** und **CHENIER** an Stelle des Phosphors empfohlen. Man gibt es zu 0,005–0,01 g zwei- bis dreimal. Als Höchstgaben sind 0,1 g *pro dosi* und 0,4 g *pro die* anzunehmen.

Pilulae Zinc phosphorati VIENNE et CHENIER.

Rp. Zinc phosphorati 0,8
Radix Liquiritiae 2,5
Sirup gummosi q. s.

Plant pilulae 100, argente obducendae.

Pulvis Zinc phosphorati VIENNE et CHENIER.

Rp. Zinc phosphorati 0,4
Amyli 5,0.

Divide in partes aequales No. 50.

Der Arzt vermeide es, das *Zincum phosphoratum* abgekürzt zu verschreiben, damit es nicht mit *Zincum phosphoricum* verwechselt wird.

†† **Aether antifebrilis ZOENGLAUB.**

ZOENGLAUB's FieberAether.

Rp. Aetheris phosphorati 30,0
Olei Terebinthinae 5,0
Olei Caryophyllorum 0,5.

Dreimal täglich 5–10 Tropfen mit Likör oder Wein.

†† **Aether phosphoratus (Ergänz.-Hamb. V.).**

Rp. Phosphori 1,0
Aetheris 300,0.

Man hat den gut abgetrockneten Phosphor unter häufigem Umschütteln im Aether. Vor Licht geschützt in kleinen, fest verschlossenen, völlig gefüllten Flaschen kühl aufzubewahren.

Elisir Phosphori (U-St.)

Rp. Spiritus Phosphori (U-St.) 210 ccm
Olei Anisi 7
Glycerini 550
Elisir aromatis. q. s. ad 1000
1 ccm enthält = 0,00225 g Phosphor.

Elisir Phosphori et Neca vomica (Nat. form.).

Rp. Tincturae Strychni (U-St.) 35 ccm
Elisir Phosphori 965

Linimentum ammoniato-phosphoratum.

Rp. Phosphori 0,25
Olei Papaveris 35,0
Liquoris Ammonii caustici 8,0
Olei Terebinthinae 0,5

Liquor Ferri albuminati cum Phosphoro.

Rp. Liquoris Ferri albuminati 200,0
Aetheris phosphorati (Ergänz.-Hamb.) gtt VI

Liquor Phosphori (Nat. form.).

THOMPSON'S Solution of Phosphorus.

Rp. Phosphori 0,07 g
Alkohol absolut 35,0 ccm
Spiritus Menthae 0,5
Glycerini 64,5

Oleum Jecoris phosphoratum.

Phosphoriebersthan (Münch. Ap.-V.).

Rp. Phosphori 0,1
Olei Olivae 10,0
Olei Jecuris 200,0

Oleum phosphoratum (Hamb. Vorschr.).

Rp. Phosphori 1,0
Olei Olivae 100,0

Man beachte, dass das Phosphoröl des Ergänz. nur 0,1 proc. ist (!).

Pilulae Phosphori (U-St.)

Rp. 1. Phosphori 0,05
2. Radix Althaeae
3. Gummi arabici 85
4. Chloroformi
5. Glycerini
6. Aque

Man mischt 2 und 4 im Porcellanmörser, übergiesst die Mischung mit einer Lösung des Phosphors in 5 ccm Chloroform, mischt, lässt mit 5 und 6 zur Masse an, formt 100 Pillen und überzieht diese mit Teilulalein.

Pilulae Phosphori Wernke.	
Rp. Phosphori	0,03
Sirupi Sacchari	7,5
Radix Liquiritiae	10,0
Gummi arabici	5,0
Tragacanthae pulv.	2,5
Fiant pilulae 200.	

Pilulae Phosphori Wernkeach.	
Rp. 1. Phosphori	0,15
2. Sirupi Sacchari	1,0

3. Gummi arabici	0,5
4. Tragacanthae pulv.	0,4
5. Radix Liquiritiae	1,5
Man verrührt 1 mit 2 in einem erwärmten Mörtel und stößt mit 3—5 zur Masse an. Fiant pil. 50	

Spiritus Phosphori (U-Sa.)	
Rp. Phosphori	1,0
Alcohol absoluti	1000,0 cem.
Man erwärmt am Rückflusskühler bis zur Auflösung und füllt nach dem Erkalten bis auf 1000 cem auf.	

Photographiae adjuncta.

Bei der ausserordentlichen Verbreitung, welche die Photographie in den weitesten Kreisen gefunden hat, wird es zweckmässig sein, die wichtigsten Hilfsmittel zur Ausföhrung der hauptsächlichsten photographischen Verfahren hier kurz zu besprechen. Im Anschluss hieran geben wir auch einige Notizen über Lichtpaus-Verfahren.

I. Photographie. Trockenplatten. Das nasse oder Kollodium-Verfahren wird kaum noch ausgeföhrt. An seine Stelle ist das trockene Verfahren getreten, welches sich der photographischen Trockenplatten bedient, d. h. Glasplatten, mit einer Gelatine-schicht überzogen, welche die lichtempfindliche Silberverbindung (Bromsilber) in feiner, emulsionsartiger Vertheilung enthält; daher der Name Bromsilber-Emulsionsplatten. Die Herstellung dieser Platten erfolgt in besonderen Fabriken.

Bezüglich der Aufbewahrung ist zu beachten, dass sich diese Platten zwar ziemlich lange (Monate lang) brauchbar erhalten, dass aber schliesslich doch ein Zeitpunkt eintritt, in dem sie unbrauchbar werden. Der Wiederverkäufer notire also auf den einzelnen Klärtchen die Zeit des Bezuges, verkaufe die älteren Platten zuerst und prüfe von Zeit zu Zeit, ob die Platten noch brauchbar sind, durch eine photographische Aufnahme.

Die Aufbewahrung erfolgt unter absolutem Lichtabschluss an einem kühlen, trockenen Orte, der vor Schwefelwasserstoff, Salzsäure- und Ammoniakdämpfen, überhaupt Gasen und Dämpfen (Brom) jeder Art thunlichst geschützt ist (schon Leuchtgas und Leuchtgasflammen wirken schädlich!). An einem feuchten Orte können die Gelatineüberzüge schimmeln bez. faulen, an einem zu trocknen Orte können sich die Gelatineüberzüge von der Glasunterlage ablösen.

Lichtschutz. Alle photographischen Arbeiten sind, soweit lichtempfindliche Substanzen dabei in Betracht kommen, unter thunlichstem Ausschluss chemisch wirksamer Lichtstrahlen auszuföhren. Von den drei Grundfarben des Spektrums haben die grösste chemische Wirksamkeit die violetten und ultravioletten Strahlen. Weitans geringer ist die chemische Wirksamkeit der gelben Strahlen, sehr gering die der rothen Strahlen. Daraus ergiebt sich, dass man die optisch wirksamen Strahlen des gewöhnlichen Sonnen- und Lampenlichtes zum grössten Theile ausschalten kann, wenn man das Licht durch gelbe und noch besser durch rothe Scheiben gehen lässt. Der Lichtschutz ist also dann zwar nicht absolut, aber für die Ausföhrung der üblichen Arbeiten genügend.

Nicht jedes rothe Glas bietet aber hinlänglichen Lichtschutz, vielmehr eignet sich hierzu nur das rothe Rubinglas, ganz ungeeignet sind rothe Gläser, bei denen die Rothfärbung z. B. durch Kupfer hervorgebracht ist. Solche unbrauchbare Gläser sind zur Zeit vielfach im Handel. — Man prüft die rothen Gläser auf ihre Brauchbarkeit durch die photographische Platte, indem man eine nicht belichtete Platte bei diesem Lichte mit einem Entwickler behandelt, oder durch das Spektroskop. In ersterem Falle darf der Entwickler während einer Zeit von 20—30 Minuten keine Einwirkung auf die Platte zeigen, im andern Falle müssen im Spektroskop alle Farben mit Ausnahme des Roth anagesichts erscheinen. Um im Hause die rothe Lampe entbehren zu können, kann man einen Holzrahmen, der in den Fensterrahmen genau passt (ev. durch Aufnägeln von Tuchkanten dicht-

schliessend gemacht wird), mit einer dreifachen Lage von gewöhnlichem gelbbrannem Packpapier bekleben, dass man mit Leinöl tränkt.

Entwickler. Durch die Belichtung wird auf der photographischen Platte ein Bild nicht erzeugt. Das Halogensilber ist durch die Belichtung nur in einen besonderen Zustand versetzt worden, in welchem es durch gewisse Reagentien (Reduktionsmittel) zu metallischem Silber reducirt wird. Die nicht vom Lichte getroffenen Parthien werden während einer beschränkten Zeit von etwa 30 Minuten von den Entwicklern nicht reducirt. Früher war der Hauptentwickler der Eisenoxalat-Entwickler. Zu diesem sind in den letzten Jahren eine Anzahl aromatischer Derivate getreten, welche zumeist Dioxy- und Diamido-derivate (der Ortho- und Parareihe, nicht der Metareihe) des Benzols sind. Die wichtigsten derselben sind:

Amidol = Diamidophenol = $C_6H_3(OH)(NH_2)_2$.

Elkonogen = Amido- β -Naphthol- β -sulfosaures Natrium = $C_{10}H_6 \cdot (OH)(NH_2)SO_3Na$.

Glycin = Para-Oxyphenylglycin = $C_6H_4(OH)NH-CH_2-CO_2H$.

Hydrochinon = Paradioxybenzol = $C_6H_4(OH)_2$.

Metol = Schwefelsaures Salz des Monomethyl-Paraamido-Meta-Kresols = $[C_6H_3(OH)(CH_3)(NH_2)]_2 \cdot H_2SO_4$.

Pyrogallol = Trioxybenzol = $C_6H_3(OH)_3$.

Rodinal = Salzaures Para-Amidophenol = $C_6H_4(OH)NH_2 \cdot HCl$.

Es ist zu beachten, dass die Platten nach dem Entwickeln vor dem Fixiren sehr sorgfältig (mindestens 5 Minuten lang) auszuwaschen sind, wenn der Entwickler stark alkalisch ist. Tadellose Platten gehen sonst nach kurzer Zeit an Flecken zu Grunde.

Eisenoxalat-Entwickler.

Lösung A.

Rp. Kali oxalici neutralis	800,0
Aquae destillatae	1000,0

Lösung B.

Rp. Ferri sulfurici crystall	100,0
Aquae destillatae	500,0

Man mischt vor dem Gebrauche 3 Vol. von Lösung A und 1 Vol. von Lösung B. B ist in A einzugliessen. Die Mischung muss klar, darf nicht grünlich sein.

Pyrogallol-Entwickler.

Lösung A.

Rp. 1. Natrii sulfurosi cryst	80,0
2. Aquae destillatae	100,0
3. Pyrogallol	10,0
4. Acidi sulfurici diluti	gti. 5--10

Man löst 1 in 3, fügt q. a. von 4 bis zur schwach-sauren Reaktion zu und löst dann 5 auf.

Lösung B.

Rp. Natrii carbonici crystall	40,0
Natrii sulfurosi	50,0
Aquae destillatae	1000,0

Vor dem Gebrauche mischt man 12 Vol. von Lösung A mit 100 Vol. von Lösung B.

Hydrochinon-Entwickler mit Soda.

Lösung A.

Rp. Hydrochinon	10,0
Natrii sulfurosi crystall	50,0
Aquae destillatae	600,0--800,0

Lösung B.

Rp. Natrii carbonici crystall	10,0
Aquae destillatae	80,0

Vor dem Gebrauche mischt man 3 Vol. von Lösung A mit 1 Vol. von Lösung B.

Hydrochinon-Entwickler mit Pottasche.

Lösung A.

Rp. Hydrochinon	10,0
Natrii sulfurosi cryst.	85,0
Aquae destillatae	800,0

Lösung B.

Rp. Kali carbonici puri	25,0
Aquae destillatae	200,0

Vor dem Gebrauche mischt man 2 Vol. von Lösung A mit 1 Vol. von Lösung B.

Hydrochinon-Entwickler, haltbarer.

Lösung A.

Rp. Aquae destillatae	1000,0
Natrii sulfurosi	200,0
Hydrochinon	50,0
Kali carbonici	400,0

Vor dem Gebrauche mit 4--6 Vol. Wasser zu verdünnen.

Elkonogen-Entwickler.

Für Portrait und Landschaft.

Lösung A.

Rp. Natrii sulfurosi crystall	200,0
Elkonogen	50,0
Aquae destillatae	500,0
Aquae destillatae	2500,0

Lösung B.

Rp. Natrii carbonici crystall	150,0
Aquae destillatae	1000,0

Vor dem Gebrauche werden 3 Vol. von Lösung A mit 1 Vol. von Lösung B gemischt.

Elkonogen-Entwickler.

Für Momentaufnahmen.

Rp. Natrii sulfurosi crystall	60,0
Kali carbonici	40,0
Elkonogen	20,0
Aquae fervidae	600,0

Metol-Pottasche-Entwickler.

Lösung A.

Rp. Aquae destillatae	1000,0
Natrii sulfurosi crystall	100,0
Metol	10,0

Lösung B.

Rp. Aquae destillatae	1000,0
Kali carbonici	100,0

Vor dem Gebrauche sind 3 Vol. von Lösung A mit 1 Vol. von Lösung B zu mischen.

Metol-Soda-Entwickler.**Lösung A.**

Rp. Aquea destillatae	1000,0
Natrii sulfurosi crystall.	100,0
Metall	10,0

Lösung B.

Rp. Aquea destillatae	1000,0
Natrii carbonici crystall.	100,0

Vor dem Gebrauche werden 3 Vol. von Lösung A mit 1 Vol. von Lösung B gemischt.

Rodinal-Lösung.

Rp. Natrii sulfurosi crystall.	50,0
Kali carbonici	25,0
Aquea destillatae	1000,0
Paramidophenoli hydrochlorici	5,0

Diese Lösung ist auch klüfflich zu beziehen. Zum Gebrauch mit der 15—20fachen Menge Wasser zu verdünnen.

Rodinal-Entwickler.

Rp. Rodinallösung	1,0
Aquea	15,0—30,0

Kann mit der klüfflichen oder selbst hergestellten bereitet werden.

Metol-Hydrochinon-Entwickler.

Rp. Metoll	5,0
Hydrochinonol	2,5
Natrii sulfurosi crystall.	50,0
Aquea destillatae	1000,0
Kali carbonici	30,0

Glycin-Entwickler.

Rp. Glycinol	5,0
Natrii sulfurosi	15,0
Aquea destillatae	100,0
Kali carbonici	25,0

Vor dem Gebrauche mit 2—4 Vol. Wasser zu verdünnen.

Pyro-Glycin-Entwickler.**Lösung A.**

Rp. Glycinol	15,0
Aquea destillatae	1000,0
Kali carbonici	60,0

Lösung B.

Rp. Natrii sulfurosi	100,0
Aquea destillatae	1000,0
Pyrogallol	32,0
Acidi sulfurici conc.	gtl. 10—15.

Vor dem Gebrauch ist 1 Vol. von Lösung A mit 1 Vol. von Lösung B und 1 Vol. Wasser zu mischen.

Amidol-Entwickler.

Rp. Amidol	20,0
Aquea destillatae	1000,0
Natrii sulfurosi crystall.	300,0

Zum Gebrauche verdünnt man die Lösung mit 3 Vol. Wasser und setzt auf je 50 cem Entwickler einige Tropfen Kaliumbromidlösung sowie 4 bis 10 Tropfen Natriumthiosulfatlösung (1:10) hinzu.

Amidol-Entwickler, getrennter.

Rp. Natrii sulfurosi crystall.	50,0
Aquea destillatae	1000,0

Zum Gebrauche setzt man zu 100 cem dieser Lösung = 0,5—0,75 g festes Amidol, 5—20 Tropfen Kaliumbromidlösung (1:10) und 10—15 Tropfen Natriumthiosulfatlösung (1:10).

Universal-Entwickler.**Lösung A.**

Rp. Hydrochinonol	15,0
Natrii sulfurosi crystall.	100,0
Acidi citrici	5,0
Kali bromati	4,0
Aquea destillatae calidae	900,0

Lösung B.

Rp. Natrii caustici	15,0
Aquea destillatae	900,0

Man mischt je gleiche Theile von Lösung A, B und Wasser.

Kopiren auf Papier. Das Kopiren der Negative auf Papier erfolgt durch Belichtung besonderer Kopir-Papiere; die Kopien werden später fixirt und getönt. Die zum Fixiren und Tönen benutzten Bäder richten sich im speciellen Falle nach der Art des benutzten Papiers. Im Princip enthalten diese Bäder Natriumthiosulfat, um das nicht reducirte Halogensilber aus dem Papier herauszulösen, und Goldsalze, um das Bild zu tönen, d. h. einen feinen Niederschlag von metallischem Gold auf dem reducirten Silber zu erzeugen. Jedem Kopirpapier wird eine Vorschrift zur Bereitung des für dieses passenden Fixir- bez. Tonfixirbades beigegeben. Immerhin haben wir einige gebräuchliche Vorschriften beigelegt. — Es empfiehlt sich, die Goldlösung erst unmittelbar vor dem Gebrauch hinzuzufügen, also das Bad zunächst goldfrei herzustellen, selbst wenn die Vorschrift das baldige Hinzufügen der Goldlösung vorschreiben sollte.

Tonfixirbäder.**I. Saures.**

Rp. Natrii thiosulfurici	500,0
Ammonii rhodanati	35,0
Plumbi acetici	10,0
Acidi citrici	5,0
Auri trichlorati	0,4
Aquea	1000,0

II. Neutrales.

Rp. Natrii thiosulfurici	500,0
Plumbi acetici	30,0
Calcii chlorati	10,0
Auri trichlorati	0,4
Aquea	1000,0

III. Für Celloidinpapier.

Rp. Plumbi citrici	30,0
Natrii thiosulfurici	500,0
Ammonii rhodanati	55,0
Alumina	
Acidi citrici	in 15,0
Plumbi acetici	30,0
Aquea	2000,0

Die geklärte Lösung wird filtrirt. Vor dem Gebrauch fügt man $\frac{1}{10}$ Vol. Goldchloridlösung (1:200) hinzu.

Tonbad, giftfreies.**Lösung A.**

Rp. Boracia	1,0
Aquea destillatae	1000,0

Lösung B.

Rp. Natrii acetici liq.	4,5
Aquae destillatae	1000,0

Lösung C.

Rp. Auri trichlorat	2,0
Aquae destillatae	50,0

Zum Tonen mischt man von Lösung A = 50 ccm, von B = 50 ccm, von C = 4 ccm mit 125 ccm Wasser. Elweiss, welches etwa nach öfterem Gebrauche in das Bad gelangt, muss abfiltrirt werden.

Gold-Tonbad für schwarze Töne.

Lösung A.

Rp. Auri trichlorat	5,0
Aquae destillatae (50° C.)	150,0

Lösung B.

Rp. Strontii chlorid	50,0
Aquae ferriuae	100,0

Lösung C.

Rp. Kali rhodanad	25,0—50,0
Aquae ferriuae	250,0

Man giebt zur warmen Lösung A die heisse Lösung B und mischt darauf unter Umschütteln in mehreren Antheilen zu der Lösung C, welche 97,5° C heiss sein soll, das Gemisch von A + B hinzu.

Kaliumbromidlösung.

Verzögerungslösung.

Rp. Kali bromat	1,0
Aquae destillatae	0,1

Dem fertigen Entwickler tropfenweise zugesetzen.

Natriumthiosulfatlösung zur Beschleunigung.

Rp. Natrii thiosulfat	1,0
Aquae destillatae	1000,0

Dem fertigen Entwickler tropfenweise zugesetzen.

Natriumthiosulfat-Vorbad für autorexponirte Platten, auch für Moment-Aufnahmen.

Rp. Natrii thiosulfat	1,0
Aquae destillatae	3000,0

Die Platten sind 2—3 Minuten in diesem Bade zu baden, dann abspülen und zu entwickeln.

Fixirlösung.

Rp. Natrii thiosulfat	250,0
Aquae destillatae	1000,0

Anthion.

Rp. Kali persulfat (Bd. 1, S. 126)	5,0
Aquae destillatae	1000,0

Zum Zerlösen etwa in den Negativen zurückgebliebener Reste von Natriumthiosulfat.

Fixirlösung, saure.

Lösung A.

Rp. Natrii thiosulfat	250,0
Aquae destillatae	1000,0

Lösung B.

Rp. Natrii thiosulfat	250,0
Aquae destillatae	1000,0
Acid. hydrochloric (35 %)	75,0
oder Acid. sulfuric conc.	30,0 ccm

Die Lösung B ist nur beschränkte Zeit haltbar. Sie muss deutlich sauer reagiren, wenn nicht, so ist sie verdorben.

Zum Gebrauche mischt man 1 Liter von Lösung A mit 50—100 ccm von Lösung B.

Verwässerung der Platten.

Rp. Hydrargyri bichlorat	10,0
Aquae destillatae	500,0

Die feuchten Platten werden so lange in dieser Lösung gelassen, bis sie ganz weiss sind, dann gründlich gewässert in Ammoniakflüssigkeit gelegt, bis sie rein schwarz sind, gewässert und

Abschwächungs-Lösung.

Rp. Natrii thiosulfat	95,0
Aquae destillatae	100,0
Kali ferricyanid	0,5—1,0

Negativ-Lack.

I.

Rp. Alkohol absolut	1000,0
Sandarach	167,0
Öl Ricin	86,0
Camphor	17,0
Terebinthinae venetae	15,0

Vor dem Gebrauche mit etwas Alkohol zu verdünnen. Die Platten nicht über 45° C zu erwärmen.

II.

Rp. Lacca in tabula	150,0
Sandarach	16,0
Öl Ricin	1,0
Alkohol absolut	1000,0

Magnesium-Nitritlicht.

I.

Rp. Magnesi pulverat	10,0
Baryi superoxydat	50,0

II.

Rp. Magnesi pulverat	1,0
Kali chlorid	1,0
Kali perchlorid	ca 7,5

III.

Rp. Kali permanganic	40,0
Magnesi pulverat	60,0

Vorsichtig mischen und mit Salpeterpapier Pa-troten von 0,5—2,0 g herstellen.

IV.

Rp. Aluminii pulverat	50,0
Stibi sulfurat nigri	15,0
Kali chlorid	65,0

V. Rauchsachsch.

Rp. Magnesi pulverat	50,0
Ammonii nitric	50,0

Aurantia Colloidium.

Rp. Aurantia-Farbstoff	0,1
Colloid (von 2 Proc.)	100,0

Zur Herstellung von Gelb-Scheiben.

Gelbfilter.

Gesättigte Pikrinalbum-Lösung

Absorbirt die blauen Strahlen und lässt nur die gelben Strahlen durch.

Grünfilter. Zernrow'sches Lichtfilter.

Rp. Cupri sulfuric cryst	44,0
Kali dichromat	4,36
Acid. sulfuric conc.	0,5
Aquae destillatae	250,0—500,0

Für Sonnenlicht oder elektrisches Tageslicht. Lässt im concentrirten Zustande nur gelbgrüne Strahlen hindurch.

Blaufilter.

Rp. Cupri sulfuric cryst.	1,0
Liquoris Ammonii caust.	5,0—6,0

Lässt nur die blauen Strahlen hindurch.

Aesculinlösung.

Rp. Aesculin	1,0
Aquae	75,0

Absorbirt die ultravioletten Lichtstrahlen.

Blau-, Braun- und Grünfärbung von Kopien auf Bromsilber-Gelatinepapier.

Blaufärbung.

A.	{ Ferri Ammonii citrid 1,0 Aqua destillata 100,0.
B.	{ Kali ferricyanati 1,0 Aqua destillata 100,0.

Zum Gebrauch werden gemischt von

A.	50 cem
Essigsig	10 "
B.	50 "

Die fixirten Bromsilberbilder werden vorher gut gewässert, dann in die klare, grünlige Mischung gebracht. Nach 1–2 Sekunden erhält man ein blaueschwarzes Schwarz, das bald in intensives Blau übergeht. Man wässert ab dann, bis das Wasser farblos abläuft.

Braunfärbung

A.	{ Urant citrid 10,0 Aqua destillata 1000,0.
B.	{ Kali ferricyanati 10,0 Aqua destillata 1000,0.

Dann werden gemischt (Reihenfolge ist innerhalten!) von:

A.	50 cem
Essigsig	10 "
B.	50 "

Die fixirten und gewaschenen Silberkopien werden wie bei der blauen Tönung behandelt.

Grünfärbung.

Uraniumlösung (1:100)	35 cem
Ferriammoniumcitratlösung (1:100)	35 "
Essigsig	10 "
Ferricyankaliumlösung (1:100)	50 "

Die grüngetönten Kopien dürfen nicht zu lange wässern.

Quinol, photographischer Entwickler, ist identisch mit Hydrochinon.

Tannalinhäute sind Gelatinehäute, durch Formalin gehärtet, für photographische Zwecke.

Films sind photographische Trockenplatten auf Unterlage von Gelatine, bez. mit Formaldehyd gehärteter Gelatine.

Diphenal ist Diamidoxydiphenyl in dem zur Entwicklung gebrauchsfähigen Zustande.

Ortol, ein Derivat des Orthoamidophenols (nach Voogl = Verbindung von 2 Mol. Methyl-o-amidophenol und 1 Mol. Hydrochinon). Moderner Entwickler.

II. Lichtpausverfahren. Die im Folgenden beschriebenen Lichtpausverfahren kann man selbstverständlich auch zum Kopiren photographischer Negativplatten benutzen, in der Regel aber wendet man die Verfahren nur an, um Zeichnungen und dergl. zu reproduciren. Dies geschieht in der Weise, dass man das präparirte Papier mit der Schlichtseite nach oben auf ein Reissbrett legt, die zu reproducirende Zeichnung (Bildseite nach oben) darauflegt, beide mit Reisszwecken festspannt und nun das ganze dem direkten Sonnenlicht aussetzt. Durch Lüften einer Ecke im gedämpften Tageslichte sieht man zu, wie der Process vorschreitet. Wenn die Kopie weit genug gediehen ist, so entwickelt und fixirt man in der noch anzugebenden Weise.

Es muss betont werden, dass die anzuwendenden Chemikalien absolut rein sein müssen. Die Eisenoxysalze müssen oxydfrei, die Oxydulsalze oxydfrei sein. Das Ferricyankalium darf Ferrocyankalium nicht enthalten. Man muss es daher entweder frisch umkrystallisiren oder muss grössere Krystalle durch Abwaschen von ihrer äusseren Schicht befreien. Vergl. S. 197.

Das Verfahren eignet sich auch zur Herstellung von Lichtpausen nach natürlichen Gegenständen, z. B. hübsch arrangirten Zusammenstellungen von Blättern und Blüten, die man auf das Papier legt und mit einer Glasscheibe bedeckt, bez. zwischen zwei Glasscheiben befestigt hat.

1) Cyanotypien. Weisse Linien auf blauem Grunde.

A.	{ Kali ferricyanati 8,0	B.	{ Ferri citri ammoniati oxydati 10,0
	{ Aqua destillata 50,0		{ Aqua destillata 50,0

Beide Lösungen werden filtrirt und im Dunkeln gemischt. Mit der Mischung bestreicht man einseitig Schreibpapier und trocknet es im Dunkeln. Das trockne Papier sieht grünlich-gelb aus und hält sich — wenn es vor Licht und Feuchtigkeit geschützt aufbewahrt wird — ziemlich lange.

Man kopirt im direkten Sonnenlichte ziemlich kräftig, wässert ab dann im Dunkeln oder im Schatten, unter wiederholtem Ersatz des Wassers, badet kurze Zeit in salzsauerm Wasser (1 Th. Salzsäure von 25 Proc. + 19 Th. Wasser), wässert bis alle Säure entfernt ist und trocknet ab dann.

2) Positives Blauverfahren. Blaue Linien auf weissem Grunde. Die lichtempfindliche Lösung besteht aus

20 cem	Gummischleim 1:5,
8 "	Ferriammoniumcitratlösung 1:2,
5 "	Ferrichloridlösung 1:2.

Die Flüssigkeiten werden in der Dunkelkammer in der angegebenen Reihenfolge (1) gemischt. Die Mischung ist erst dünnflüssig, dann zäher, schliesslich weich wie Butter. In diesem Zustande (sie hält sich einige Tage brauchbar, wenn vor Licht geschützt) streicht man sie auf gut geleimtes Papier, welches auf einem Reissbrett befestigt ist und trocknet rasch im Dunkeln. Dann kopirt man 5–10 Minuten in der Sonne, bis die dunklen Striche der Zeichnung hell auf dunklem Grunde erscheinen. Dann streicht man mit einem Pinsel rasch eine Lösung von 1 Th. gelbem Blutlaugensalz in 5 Th. Wasser ohne aufzudrücken darüber und spült diese letztere Lösung, sobald alle Details da sind, rasch unter einem Wasserstrahl ab (auf die Rückseite des Papiers darf von der Ferrocyankaliumlösung nichts gelangen!). Man wässert darauf, badet in verdünnter Salzsäure (1 Salzsäure von 25 Proc. + 9 Wasser), wässert bis zur Entfernung der Säure und trocknet an der Luft.

3) Tinten-Kopirprocess. Das lichtempfindliche Papier wird durch Auftragen folgender Mischung bereitet:

A {	Ferrisulfatlösung	10,0	C {	Gelatine	10,0 g
	Wasser	100,0		Wasser	100,0
B {	Weinsäure	10,0	D {	Ferrichlorid-	
	Wasser	100,0		lösung	20,0 g

Man mischt A mit B, giesst beides in C und fügt D hinzu. Das Kopiren ist beendet, wenn die belichteten Stellen vollkommen weiss geworden sind. Dann bringt man die Kopien in das sog. Fixirbad aus: 4,0 g Gallussäure, 0,5–1,0 g Oxalsäure und 500 g Wasser. Man badet ca. 3 Minuten, wässert sorgfältig in reinem Wasser und trocknet. Bei zu kurzer Belichtung färbt sich der Grund mit, bei zu langem Kopiren werden die dunklen Linien nur grau.

Physostigma.

Gattung der Papilionaceae — Phaseoleae — Phaseolineae.

Physostigma venenosum Balfour. Heimisch in Westafrika von Kap Palmas bis Kamerun. Am Grunde holziger, oberwärts krautiger Schlingstrauch mit 3zähligen Blüthen, Nebenblätter pfriemlich. Blüthen in achselständigen Trauben, purpurn, von sehr eigenthümlichem Bau. Hülse breit-linealisch, nach beiden Enden verschmälert, zweiklappig, innen dünn gefächert.

Verwendung finden die Samen:

† Semen Calabar (Ergänzb.). *Physostigmatis Semina* (Brit.). *Physostigma* (U-St.). Samen *Physostigmatidis venenosae*. *Faba Calabarica*. — Kalabarbohne. Eserenuss. Spaltungs. Gottesgerichtsbohne. — Pève du Calabar (Gall.). — Calabar Bean. Ordeal Bean.



K. G.

Fig. 63.
Samen von *Physostigma venenosum*.

Beschreibung. Sie sind bis 35 mm lang, bis 20 mm breit, bis 11 mm dick, also etwas flachgedrückt, schwach nierenförmig, d. h. die eine Langseite ist wenig eingebogen oder gerade, die andere gewölbt. Diese ist von einer breiten Furche durchzogen, die jederseits von emporgewölbten Wülsten begrenzt ist. In der Mitte der Furche verläuft die etwas erhabene Raphe, an einem Ende des Samens erkennt man das Hilum als feine Vertiefung und die Mikropyle, am entgegengesetzten die schwach wulstige, von einer Längsfurche durchzogene Chalaza. Die Seitenflächen des Samens sind feingerunzelt, die Farbe ist eine mehr oder weniger dunkel-rothbraune. — An der dünnen Samenschale halten die Cotyledonen fest an, die mit einem breiten Spalt in der Mitte auseinander klaffen. Die werthlose Samenschale macht 28 Proc. des Samens aus.

Die Samenschale besteht 1) aus Palissaden mit engem, nach unten etwas erweitertem Lumen, die 300 μ lang werden, 2) einer Schicht I-förmiger Trägerzellen, 3) an den dicken Stellen einer lückigen Schicht verdickter Zellen mit braunem Inhalt, 4) einer Schicht zusammengepresster Zellen und 5) einer Schicht kleiner rundlicher Zellen. In den Cotyledonen zahlreiche kleine Aleuronkörner und Stärkekörner von eiförmigem Umriss, die deut-

lich geschichtet sind und einen verzweigten Längsspalt erkennen lassen. Sie repräsentieren den Leguminosentypus sehr deutlich. Die Alkaloide sind nur im Embryo und zwar hauptsächlich in den ersten zwei Zellschichten desselben enthalten. Man kann sie nachweisen, indem man z. B. 0,02 g des Embryo mit 3 cem Ammoniak einige Stunden stehen lässt und dann eindampft, man erhält eine grüne Färbung infolge der Bildung von Eserinblau. Bromwasser giebt in den Zellen des Embryo einen starken, gelbbraunen Niederschlag.

Bestandtheile. Alkaloide: Physostygmmin (Eserin) zu 0,1 % $C_{15}H_{21}N_4O_5$ (vergl. dort), Eseridin $C_{15}H_{23}N_3O_4$ (?), Calabarin.

Letzteres ist nach EISENBERG in dem Samen nicht präformirt, der dafür ein neues Alkaloid, Eseramin $C_{15}H_{25}N_4O_5$ (?), auffand.

Verfälschungen und Verwechslungen. An Stelle der Calabarbohnen oder mit ihnen vermengt kommen andere Leguminosensamen vor, die aber mit einer Ausnahme ohne weiteres erkannt werden können. Diese Ausnahme betrifft die Samen der *Mucuna* (*Physostigma*) *cylindrosperma* Oliv., die von derselben Gestalt und Farbe wie die echten Samen, aber mehr walzenförmig sind, und bei denen die Furche nicht so weit um den Samen herumgeht. Sie gelten als besonders gehaltreich und werden aus der Droge sorgfältig herausgeselekt. Sie sind als besondere Sorte derselben anzusehen.

Die anderen, sämtlich werthlosen Samen stammen von: *Entada Gigalobium* D. C., *Mucuna urens* D. C. und noch eine andere *Mucuna*-Species, *Dioclea spec.*, *Cana-valia obtusifolia*. Auch die Samen der Oelpalme sind unter der Droge gefunden.

Aufbewahrung. Nur unzerkleinert unter den vorsichtig aufzubewahrenden Mitteln. In Deutschland sind Calabarbohnen dem freien Verkehr entzogen; die daraus dargestellten Zubereitungen dürfen nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

Anwendung. Vergl. *Physostigminum*.

† **Extractum Calabar** (Ergänzb.). **Extr. Physostigmati** (Brit. U-St.). **Extr. Fabae Calabariacae.** Calabarbohnenextrakt. **Extrait de fève de Calabar** (Gall.). **Extract of Calabar Bean.** **Extr. of Physostigma.** — Ergänzb. 2 Th. grob gepulverte Calabarbohnen werden 4 Tage mit einer Mischung aus 4 Th. Weingeist (87 proc.) und 6 Th. Wasser, dann noch 24 Stunden mit einer Mischung aus 2 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser ausgezogen. Die Pressflüssigkeiten werden filtrirt und zu einem dicken Extrakt eingedampft, wobei harzige Ausscheidungen durch kleine Mengen Weingeist zu lösen sind. Ausbeute 12—14 Proc. — Brit.: 1000 g gepulverte Calabarbohnen (No. 40) werden mit 5190 vol. proc. Weingeist, unter Befeuchten mit 1250 cem, im Verdrängungswege ausgezogen; der Rückstand wird ausgepresst; die vereinigten Aussüße werden durch Destillation vom Weingeist so viel als möglich befreit, zu einem sehr weichen Extrakt eingedampft, mit ihrem dreifachen Gewicht Milchzucker gemischt und zu einem festen Extrakt eingedampft. — U-St.: Aus 1000 g gepulverter Calabarbohne (No. 30) und q. s. 91 proc. Weingeist bereitet man im Verdrängungswege unter Befeuchten mit 400 cem l. a. 1000 cem Fluidextrakt, indem man zuerst 900 cem, dann noch etwa 2100 cem¹⁾ sammelt, die letzteren auf 100 cem eindampft, mit dem ersten Auszug vereinigt und bei höchstens 50° C. zur Pillenkonsistenz eindampft. — Gall.: 1000 g fein gepulverte Calabarbohnen werden in einem Kolben mit 1180 proc. Weingeist 2 Stunden im Wasserbade erwärmt, dann in einem Verdrängungsapparat solange mit siedendem Weingeist behandelt, bis dieser nahezu farblos abläuft,¹⁾ wozu etwa 5000 g erforderlich sind. Man giebt den Weingeist ab und verdampft zur Pillenkonsistenz. Ausbeute 2,5—3,0 Proc. — Beim Abdestilliren des Weingeistes ist darauf zu achten, dass die harzigen Ausscheidungen nicht in der Blase zurückbleiben (s. die Vorschr. d. Ergänzb.). — Je nach Bereitungsort und Konsistenz sind die Gaben des Extrakts verschieden; Brit. giebt sie auf 0,015—0,06 an. Für das Präparat des Ergänzb. giebt HUBMANN 0,005—0,02 an (bei Tetanus weit höher!); nach LEWIS ist die grösste Einzelgabe 0,03, die grösste Tagesgabe 0,06.

In der Augenheilkunde verwendet man entweder Lösungen des Extrakts in Glycerin (1,0:5,0—15,0), die mit einem Pinsel ins Auge gebracht werden, oder das mit dem Extrakte getränkte Papier, *Charta calabarina* s. *physostigminata*, *Papier calabarisé* (vergl. Bd. I, S. 721—22), oder die Calabar-Leimplättchen, *Gelatina extracti Physostigmati* s. *physostigminata* (vergl. Bd. I, S. 1202).

¹⁾ Vergl. Band I, Fussnote S. 925 und „Reaktionen“ S. 943.

† **Tinctura Physostigmatis.** **Tinctura Fabae Calabariacae.** Calabartinktur. **Telutur ou Alcoolé de fève de Calabar.** **Tincture of Physostigma.** U-St.: Aus 150 g gepulverter Calabarbohne (No. 40) und q. s. 91 proc. Weingeist im Verdrängungswege; man befeuchtet mit 100 cem und sammelt l. a. 1000 cem Tinktur. — Gall.: Aus 1 Th. grob gepulverten Calabarbohnen und 5 Th. 80 proc. Weingeist durch 10 tages Ausziehen. Wie die folgende vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Zu 10 Tropfen bei Magenkrampf, bis zu 30 Tropfen bei Tetanus.

† **Tinctura Physostigmatis aetherea.** 10 Th. Calabarbohnenextrakt bringt man mit 2 Th. Magnesiumkarbonat zur Trockne, pulvert, zieht 2 Tage mit 60 Th. Aether aus und bringt die Seihflüssigkeit mit Weingeist auf 100 Th.

Guttae antiepilepticae Rucna.

Rp. Extracti Calabariaci	0,5
Hydritus aetherei	1,0
Aquae Menthae pip.	30,0

Bei Fallsucht tropfenweise zu beginnen, zu steigen bei Kindern bis zu 5–10, bei Erwachsenen bis zu 15 Tropfen dreimal täglich, dann wiederherabgehen.

Physostigminum.

I. †† **Physostigminum.** **Physostigmina.** Esérine (Gall.). Die freie Physostigmin-Base. $C_{12}H_{17}N_2O_2$. Mol. Gew. = 275.

Darstellung. Die Darstellung des Physostigmins muss mit peinlicher Sorgfalt geschehen, da dasselbe äusserst leicht zersetzlich ist. Im wesentlichen verfährt man dabei auf folgende Weise:

Die zerkleinerten Bohnen werden mit Weingeist von 85 Proc. extrahirt und die Auszüge bei möglichst niedriger Temperatur, am besten im Vakuum, abdestillirt. Es hinterbleibt ein Extrakt, welches sich nach einigem Stehen in einen wässrigen Theil und eine obenauf schwimmende Fettschicht trennt. Aus ersterem, welcher das Physostigmin als Salz gelöst enthält, wird das Alkaloid durch Zusatz von Natriumbikarbonat abgeschieden und der wässrigen Flüssigkeit durch öfteres Ausschütteln mit Aether entzogen. Schüttelt man darauf die Aetherlösung mit verdünnter Schwefelsäure, so nimmt letztere das Alkaloid auf, während Harz, Fett etc. in dem Aether bleiben. Die schwefelsaure Lösung des Physostigmins wird wiederum mit Natriumbikarbonat gefällt und das Alkaloid mit Aether aufgenommen. Beim langsamen Verdunsten des letzteren scheidet sich das Physostigmin in Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren aus Aether rein erhalten werden können.

Eigenschaften. Im reinsten Zustande weisse, glänzende, zu Aggregaten vereinigte Blättchen, die sich schwer in Wasser, leicht in Weingeist, Aether und Chloroform lösen, und bei 102–103° C. schmelzen. Aus wasserhaltigem Aether krystallisirt das Alkaloid mit 1 Molekül Wasser, welches es gegen 100° C. verliert und dabei einen Gewichtsverlust von 6,10 Proc. erleidet. Es besitzt stark alkalische Reaktion und bildet mit Säuren Salze, die gegen Lackmus schwach sauer reagiren; einige derselben krystallisiren gut. Das Physostigmin ist äusserst leicht zersetzlich, die wässrige Lösung färbt sich durch Luft- und Lichteinfluss bald roth, rascher noch, wenn man dieselbe erhitzt, und hinterlässt beim Verdampfen eine amorphe, kirschrothe, in Aether unlösliche Substanz; Rubreserin. Auch die anfangs farblose Lösung der Salze färbt sich bald roth, indem der nämliche Körper entsteht. Aus der wässrigen Lösung der Physostigminsalze wird das Alkaloid durch kausische und kohlensaure Alkalien, sowie durch Ammoniak abgeschieden und dabei unter Rothfärbung rasch zersetzt; weniger energisch wirkt Natriumbikarbonat ein. Versetzt man die Lösung eines Physostigminsalzes mit Natriumbikarbonatlösung und schüttelt mit Aether das in Freiheit gesetzte Alkaloid aus, so hinterbleibt dasselbe bei langsamem Verdunsten des Lösungsmittels auf einem Uhrglase als farbloser oder schwach gelblich gefärbter Firnis, in welchem meist einige Krystalle zu bemerken sind; befeuchtet man dann den Verdunstungsrückstand mit einigen Tropfen Aether und rührt leicht mit einem Glasstab, so verwandelt er sich völlig in kleine, weisse Krystalle von reinem Physostigmin.

Die Physostigminsalze sind völlig geschmacklos, in ihrer wässrigen Lösung entsteht durch Kaliumquecksilberjodid eine weisse, durch Phosphorwolframsäure

eine schmutzigweisse Fällung, Phosphormolybdänsäure giebt einen gelblichen, Jodlösung einen braunen Niederschlag.

Reaktionen: 1) Erwärmt man auf einem Uhrglase einige Tropfen Ammoniakflüssigkeit gelinde und trägt alsdann eine kleine Menge eines Physostigminsalzes (falls dasselbe leicht löslich ist, am besten in wenig Wasser gelöst) ein, so erhält man eine gelbrothe Lösung, welche beim Eindunsten auf dem Wasserbade einen blauen bis blaugrauen Rückstand hinterlässt. Letzterer giebt mit einigen Tropfen Weingeist eine blaue Lösung. Ueberstättigt man diese mit Essigsäure, so erscheint die Flüssigkeit im durchfallenden Lichte violett, im auffallenden roth und stark blau fluorescirend. Die Fluorescenz ist besonders stark, wenn man einen ziemlichen Ueberschuss an Essigsäure verwendet. (Esakst.)

2) Der wie oben hergestellte blaue bis blaugraue Verdampfungsrückstand der ammoniakalischen Physostigminsalzlösung löst sich in einem Tropfen konz. reiner Schwefelsäure mit grüner Farbe auf, welche bei allmählichem Zusatz von Weingeist in eine rothe (bei auffallendem Lichte) übergeht. Lässt man den Weingeist bei gelinder Wärme verdunsten, so nimmt die Flüssigkeit eine blaue Farbe an, die allmählich wieder in eine grüne übergeht.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, vor Licht und Feuchtigkeit geschützt, am besten in dunklen Glasröhren eingeschlossen oder über Aetzkalk. Da das Physostigmin nicht als solches, sondern nur in Form seiner Salze verwendet wird, so wird die freie Physostigmin-Base höchstens zur Bereitung der Salze vorrätig gehalten werden.

II. †† Physostigminum sulfuricum (Germ.). Sulfate d'esérine (Gall). Physostigminae Sulfas (Brit. U-St.). Physostigminasulfat. Eserinsulfat. $(C_{15}H_{21}N_3O_6)_2 \cdot H_2SO_4$. Mol. Gew. = 648.

Darstellung. Man löst 10,0 Th. wasserfreies Physostigmin (freie Base) in absolutem Alkohol und neutralisirt diese Lösung mit einer unter starker Abkühlung (!) bereiteten Mischung von (1,82 Th.) reiner Schwefelsäure mit der fünffachen Menge (10 Th.) absolutem Alkohol, bis die alkoholische Lösung, auf mit Wasser befeuchtetes blaues Lackmuspapier gebracht, dieses nur äusserst schwach röthet. Die alkoholische Lösung des Sulfates wird bei gelinder Wärme zur Sirupsdicke abgedunstet und im Vakuum über Schwefelsäure völlig angetrocknet, wobei gewöhnlich eine Krystallisation eintritt. Das getrocknete Physostigminsulfat wird zu einem mittelfeinen Pulver zerrieben. Häufig findet man das Präparat in Lamellenform im Handel. Um diese zu erhalten, wird die sirupdicke Lösung des Physostigminsulfates auf Glasplatten aufgestrichen und im Vakuum über Schwefelsäure getrocknet.

Eigenschaften. Das Physostigminsulfat bildet ein gelblich weisses Pulver, meist von krystallinischer Beschaffenheit. Ein Präparat von rein weisser Farbe ist im Handel nicht zu finden. Es löst sich äusserst leicht in Wasser und Weingeist zu einer gelblich gefärbten, Lackmuspapier schwach röthenden Flüssigkeit auf und ist sehr hygroskopisch, so dass es an der Luft rasch feucht wird und zerfliesst. Concentrirte Schwefelsäure löst es mit gelblicher Farbe auf. Ausser dem pulverförmigen kommt, wie oben erwähnt ist, auch ein Präparat in Form von gelblich weissen Lamellen in den Handel, ersteres ist jedoch vorzuziehen, da das Lamellenpräparat völlig amorph und in Folge dessen viel hygroskopischer ist, wie das gepulverte, krystallinische.

Prüfung. Das Physostigminsulfat muss beim Erhitzen an der Luft verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, welcher aus anorganischen Verunreinigungen bestehen würde. Die wässrige Lösung darf selbst in concentrirtem Zustande Lackmuspapier nur schwach röthen, ein stark sauer reagirendes Präparat ist zu verwerfen. Die Anwesenheit der Schwefelsäure wird durch Baryumnitratlösung nachgewiesen, im übrigen werden die unter Physostigmin angegebenen Identitätsreaktionen ausgeführt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig, da das Präparat stark giftig ist. Da es ferner stark hygroskopisch ist und sich am Lichte leicht röthlich färbt, so hält man es am besten in kleinen, braunen, gut verschlossenen Gefässen vorrätig, welche man in ein grösseres Gefäss über Aetzkalk stellt. Sehr zweckmässig ist auch die Aufbewahrung in tageschmolzenen Glasröhren, welche im Handel mit einem Inhalt von 0,1 g an in verschiedenen gangbaren Packungen zu haben sind.

Anwendung der Physostigminsalze. Physostigmin ist ein heftiges Gift. Innerlich oder in subkutaner Injektion wirkt es lähmend auf die motorischen Nerven. Man giebt es daher innerlich oder subkutan zu 0,0005—0,001 g einmal bis dreimal täglich bei Epilepsie, Chorea, Tetanus. Aeusserlich: Auf die Pupille des Auges wirkt Physostigmin verengernd (myotisch). Man wendet daher die Lösungen des Sulfats oder Salicylats in Form von Augewasser 0,02—0,05 g zu 10,0 g Wasser an zur Beseitigung der Mydriasis und Akkomodationslähmung. Ferner zur Zerreissung von Verwachsungen (Synchien) zwischen Iris und vorderer Linsenkapself. Bei Irisvorfall oder nach Staaroperationen, um dem Vorfall vorzubeugen; zur Verminderung des intraokularen Druckes bei Glaucom und Staphylom. Als Antisepticum bei Cornea-Geschwüren, Eiterbildungen in der Vorkammer und bei Wundeiterungen nach Staaroperationen. Höchstdosen: 0,001 *pro dosi*, 0,003 g *pro die*. Augewässer, welche Physostigmin enthalten, versieht man, um Verwechslungen vorzubeugen, mit der Bezeichnung „Gift +++“. Vergiftungen durch Physostigmin werden mit Brechmitteln, Magenpumpe und Roborantien behandelt. Als spezifisches Antidot gilt Atropin.

In der Thierheilkunde findet das Physostigminsulfat bei Kolik der Pferde Anwendung; man giebt es zu 0,1 g in Wasser gelöst in der Form subkutaner Injektionen.

†† **Physostigminum hydrochloricum.** **Eserinum hydrochloricum.** $C_{15}H_{21}N_3O_4 \cdot HCl$. Mol. Gew. = 311,5. Durch Neutralisiren von Physostigmin mit Salzsäure zu erhalten. Farblose Krystalle, in Wasser und Weingeist leicht löslich, nicht hygroskopisch, färben sich aber trotz Lichtabschlusses bald gelb.

†† **Physostigminum hydrobromicum.** **Eserinum hydrobromicum.** $C_{15}H_{21}N_3O_4 \cdot HBr$. Mol. Gew. = 358. Farblose Krystalle, in Wasser und in Alkohol leicht löslich, trotz Lichtabschlusses leicht gelb werdend.

III. †† **Physostigminum salicylicum** (Austr. Germ. Helv.). **Physostigminae Salicylas** (U-St.). **Eserinum salicylicum.** **Physostigminsalicylat.** **Eserinsalicylat.** $C_{15}H_{21}N_3O_4 \cdot C_7H_5O_2$. Mol. Gew. = 412.

Darstellung. Man neutralisirt eine warme Lösung (von 10 Th.) des wasserfreien Physostigmins in absolutem Aether mit einer Lösung von Salicylsäure (5 Th.) in absolutem Aether, bis ein Tropfen, auf mit Wasser befeuchtetes blaues Lackmuspapier gebracht, dieses nur noch äusserst schwach röthet. Nach einiger Zeit beginnt das Salz sich in weissen Nadeln abzuschcheiden. Nach beendeter Krystallisation werden die Krystalle in einem Trichter gesammelt und bei sehr gelinder Wärme getrocknet.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelblich gefärbte, glänzende Nadeln, bei gewöhnlicher Temperatur in 150 Th. Wasser oder in 12 Th. Weingeist löslich. Die verdünnte wässrige Lösung ist neutral, die concentrirte alkoholische Lösung röthet blaues Lackmuspapier schwach. Es schmilzt bei etwa 179° C., beginnt aber schon einige Grade unter dieser Temperatur zu erweichen. Das Physostigminsalicylat ist das beständigste der Physostigmin-Salze. Im trockenen Zustande hält es sich, selbst dem Lichte ausgesetzt, längere Zeit unverändert. Der allgemeineren Anwendung steht die Schwerlöslichkeit in Wasser im Wege.

Prüfung. 1) Es muss auf dem Platinbleche verbrennlich sein, ohne einen Rückstand zu hinterlassen (anorganische Verunreinigungen). 2) In konz. Schwefelsäure muss es anfangs farblos löslich sein; die Lösung färbt sich nach einiger Zeit gelb. 3) Die Anwesenheit der Salicylsäure wird erkannt durch die Violettfärbung, welche die wässrige Lösung auf Zusatz von Ferrichlorid annimmt.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig. In gut verschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit geschützt, hält sich das Physostigminsalicylat längere Zeit recht gut. Als Lichtschutz genügt die Aufbewahrung in einem gelben Glase oder einem dunklen Schranke.

Eseridin. $C_{15}H_{23}N_3O_4$. Mol. Gew. = 277. Eine neben Physostigmin (Eserin) in den Catebarbohnen enthaltene Base. — Krystallisirt aus Aether in Tetraedern, welche bei 132° C. schmelzen. In Wasser fast unlöslich, dagegen löslich in Alkohol, Aether, Benzol und Petroläther, besonders leicht aber in Chloroform. Licht und Luft sind ohne Einfluss auf die freie Base wie auf die wässrigen Lösungen der Salze. Letztere werden auch

beim Kochen nicht verändert. Gegen Kalk- oder Barytwasser oder gegen Ammoniakflüssigkeit verhält sich Eseridin wie Eserin. Durch Erhitzen mit verdünnter Säure geht Eseridin in Eserin über. Therapeutisch nicht angewendet.

Phytolacca.

Gattung der Phytolaccaceae — Phytolaccaceae.

1. Phytolacca decandra L. Wahrscheinlich in Nordamerika heimisch, in Europa kultivirt und im Mittelmeergebiet verwildert. Perennirend, Stengel über 3 m hoch, Blätter gross, eilanzettlich. Blütenstand traubig. Blüthe 10zählig. Frucht eine zehnfächerige Beere. Verwendung finden:

1) Die Früchte: *Fructus Phytolaccaceae*. *Phytolaccaceae Fructus* (U-St.). *Baccae Phytolaccaceae*. *Baccae Solani racemosi*. — Kermes- oder Alker-
mesbeeren.¹⁾ Scharlachbeeren. — *Phytolacca Fruit*. *Poke Berry*.

Sie enthalten einen rothen Farbstoff, Caryophyllenroth, der mit dem der rothen Rüben identisch ist. Man verwendet ihn zum Färben von Geweben und besonders von Wein. An und für sich ist derselbe unschädlich, da der verwendete Saft aber stets auch andere, weniger harmlose Bestandtheile der Frucht enthält, sollte er nicht benutzt werden. — Mit Bleiessig liefert der Farbstoff einen rothvioletten Niederschlag, reiner Rothwein einen graublauen, aschfarbigen oder grünlichen.

Succus Phytolaccaceae inspissatus, der durch Gährung und Filtriren gereinigte Saft der frischen Früchte, den man in Porcellangefässen zur Extraktstärke eingedampft hat. Dient zum Färben von Wein, eingemachten Früchten und Stoffen.

Sirupus Phytolaccaceae, Kermessaft,²⁾ bereitet man aus dem Saft der frischen Beeren genau wie *Sirupus Cerasorum* (s. Bd. I, S. 698). Er wirkt, wie der *Succus*, milde abführend.

2) Die Wurzel: *Phytolaccaceae Radix* (U-St.). — *Kermeswurzel*. — *Phytolacca Root*. *Poke Root*.

Sie bildet im Handel 10–15 cm lange und bis 2 cm breite, schmutzig-weiße, zähe Streifen. Im Querschnitt zeigt sie mehrere concentrische Gefässbündelkreise.

Enthält ein Alkaloid, *Phytolaccin*, und ein Glukosid, das mit Wasser stark schäumt, daher vielleicht zu den Saponinen gehört. Das *Phytolaccin* wirkt narkotisch; mit demselben Namen hat man einen aus dem Samen gewonnenen, unwirksamen Stoff belegt. Neuerdings ist die Existenz dieser Körper bestritten worden. Die Wurzel wird gegen Skorbit und Syphilis empfohlen, wirkt in kleineren Dosen purgirend, in grösseren drastisch und narkotisch, ebenso andere Theile der Pflanze.

Die Wurzel ist als *Radix Belladonnae* (Band I, S. 468) vorgekommen, aber an den concentrischen Gefässbündelkreisen leicht zu erkennen.

Extractum Phytolaccaceae Radicis fluidum (U-St.). *Fluid Extract of Phytolacca Root*. Aus 1000 g gepulverter Kermeswurzel (No. 60) und q. s. einer Mischung von 600 ccm 91 proc. Weingeist und 300 ccm Wasser im Verdrängungswege.

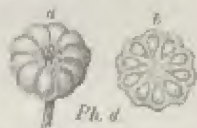


Fig. 69. Frucht von *Phytolacca decandra*.
b im Querschnitt.

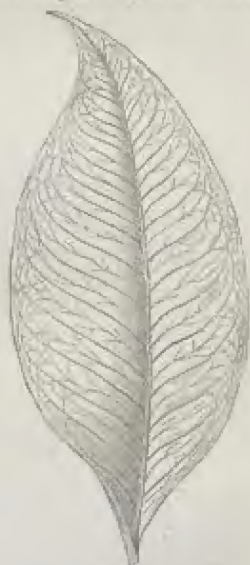


Fig. 70. Blatt von *Phytolacca decandra*.

¹⁾ Nicht zu verwechseln mit den auch als Farbstoff benutzten Kermeskörnern, *Grana Kermes* — der Kermesschildlaus.

²⁾ Unter Kermessaft versteht man auch *Sirupus Coccinellae* (Bd. I, S. 833).

Man befeuchtet mit 400 ccm, kocht die ersten 800 ccm Perkolat für sich auf und bereitet 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt.

3) Die Blätter: *Folia Phytolaceae* — Kermesbeerblätter.

Sie werden wie die Wurzel benutzt, die jungen Sprossen der Pflanze sollen auch als Salat gegessen werden.

Die Blätter sind als *Folia Belladonnae* (Band I, S. 463) vorgekommen, aber an grossen Raphidenbündeln im Mesophyll leicht zu erkennen. Sie enthalten ein oxydirend wirkendes Ferment.

Extractum Phytolaceae foliorum wird aus den vor der Reife der Früchte gesammelten Blättern wie Extr. *Belladonnae* Germ. (Ed. I, S. 469) bereitet. Gabe 0,2—0,4 ein- bis zweimal täglich.

Extractum Phytolaceae foliorum fluidum. Aus 1000 g gepulverten Blättern und q. a. verdünntem Weingeist (60 proc.) stellt man im Verdrängungswege 1000 g Fluidextrakt her.

Unguentum Phytolaceae Wood.
Rp. Folior. Phytolaceae subtr. polv. 1,0
Adipis siliii 2,0.

Phytoline von WALTER'S PHARMACEUTICAL CO., gegen Fettsucht, wird aus Kermesbeeren dargestellt.

II. *Phytolacca acinosa* Roxb. In Indien, China und Japan. Wird als Diureticum verwendet. Der wirksame Stoff soll ein Harz: *Phytolaccatoxin* $C_{21}H_{32}O_8$ sein. Die Früchte verwendet man auch zum Färben.

III. *Phytolacca dioica* L., *P. thyrsiflora* Fenzl in Südamerika. Die Früchte benutzt man zum Färben, die jungen Schösslinge werden gegessen. Wirken drastisch wie I.

Pigmenta.

Pigmenta. Farben. Couleurs (franz.). Colours (engl.).

Die Verwendung gesundheitsschädlicher Farben bei der Herstellung von Nahrungsmitteln, Genussmitteln und Gebrauchsgegenständen ist in Deutschland durch das Gesetz vom 5. Juli 1887 verboten. Dieses Gesetz lautet mit Ausschluss der Strafbestimmungen:

§ 1. Gesundheitsschädliche Farben dürfen zur Herstellung von Nahrungsmitteln und Genussmitteln, welche zum Verkauf bestimmt sind, nicht verwendet werden.

Gesundheitsschädliche Farben im Sinne dieser Bestimmung sind diejenigen Farbstoffe und Farzubereitungen, welche: Antimon, Arsen, Baryum, Blei, Cadmium, Chrom, Kupfer, Quecksilber, Uran, Zink, Zinn, Gummigutti, Korallin, Pikrinsäure enthalten. Der Reichskanzler ist ermächtigt, nähere Vorschriften über das bei der Feststellung des Vorhandenseins von Arsen und Zinn anzuwendende Verfahren zu erlassen.

§ 2. Zur Aufbewahrung oder Verpackung von Nahrungs- und Genussmitteln, welche zum Verkauf bestimmt sind, dürfen Gefässe, Umhüllungen oder Schutzbedeckungen, zu deren Herstellung Farben der im § 1 Absatz 2 bezeichneten Art verwendet sind, nicht benutzt werden. — Auf die Verwendung von

Schwefelsaurem Baryum (Schwerspath, Blanc fixe),

Barytfarblacken, welche von kohlensaurem Baryum frei sind, Chromoxyd, Kupfer,

Zinn, Zink und deren Legierungen als Metallfarben,

Zinnober, Zinnoxid, Schwefelzinn als Musivgold,

sowie auf alle in Glasmassen, Glasuren oder Emails eingebrannte Farben und auf den äusseren Anstrich von Gefässen aus wasserdichten Stoffen findet diese Bestimmung nicht Anwendung.

§ 3. Zur Herstellung von kosmetischen Mitteln (Mittel zur Reinigung, Pflege oder Färbung der Haut, des Haars oder der Mundhöhle), welche zum Verkauf bestimmt sind, dürfen die im § 1 Absatz 2 bezeichneten Stoffe nicht verwendet werden.

Auf schwefelsaures Baryum (Schwerspath, Blanc fixe), Schwefelcadmium, Chromoxyd, Zinnober, Zinnoxid, Zinnoxid, Schwefelzinn, sowie auf Kupfer, Zinn, Zink und deren Legierungen in Form von Puder findet diese Bestimmung nicht Anwendung.

§ 4. Zur Herstellung von zum Verkauf bestimmten Spielwaaren (einschliesslich der Bilderbogen, Bilderbücher und Tuschfarben für Kinder) Blumentopfgittern und künstlichen Christbäumen dürfen die im § 1 Absatz 2 bezeichneten Farben nicht verwendet werden.

Auf die in § 2 Absatz 2 bezeichneten Stoffe, sowie auf Schwefelantimon und Schwefelcadmium als Farbmittel der Gummimasse, Bleioxyd in Firnissen, Bleiweiss als Bestandtheil des sog. Wachsgusses, jedoch nur, wenn dasselbe nicht 1 Gewichtstheil in 100 Gewichtstheilen der Masse übersteigt, chromsaures Blei (für sich oder in Verbindung mit schwefelsaurem Blei) als Oel- oder Lackfarben oder mit Lack- oder Firnisüberzug, die in Wasser unlöslichen Zinkverbindungen, bei Gummispielwaaren jedoch nur, soweit sie als Farbmittel der Gummimasse, als Oel- oder Lackfarben oder mit Lack- oder Firnisüberzug verwendet werden, alle in Glasuren oder Emailis eingebrannten Farben findet diese Bestimmung nicht Anwendung.

Soweit zur Herstellung von Spielwaaren die in den §§ 7 und 8 bezeichneten Gegenstände verwendet werden, finden auf letztere lediglich die Vorschriften der §§ 7 und 8 Anwendung.

§ 5. Zur Herstellung von Buch- und Steindruck auf den in den §§ 2, 3 und 4 bezeichneten Gegenständen dürfen nur solche Farben nicht verwendet werden, welche Arsen enthalten.

§ 6. Tuschfarben jeder Art dürfen als frei von gesundheitsschädlichen Stoffen, bezw. giftfrei nicht verkauft oder feilgehalten werden, wenn sie den Vorschriften in § 4 Absatz 1 und 2 nicht entsprechen.

§ 7. Zur Herstellung von zum Verkauf bestimmten Tapeten, Möbelstoffen, Teppichen, Stoffen zu Vorhängen oder Bekleidungsgegenständen, Masken, Kerzen, sowie künstlichen Blättern, Blumen und Früchten dürfen Farben, welche Arsen enthalten, nicht verwendet werden.

Auf die Verwendung arsenhaltiger Beizen oder Fixierungsmittel zum Zweck des Färbens oder Bedruckens von Gespinnsten oder Geweben findet diese Bestimmung nicht Anwendung. Doch dürfen derartig bearbeitete Gespinnste oder Gewebe zur Herstellung der im Absatz 1 bezeichneten Gegenstände nicht verwendet werden, wenn sie das Arsen in wasserlöslicher Form oder in solcher Menge enthalten, dass sich in 100 qcm des fertigen Gegenstandes mehr als 2 Milligramm Arsen vorfinden. Der Reichskanzler ist ermächtigt, nähere Vorschriften über das bei der Feststellung des Arsengehaltes anzuwendende Verfahren zu erlassen.

§ 8. Die Vorschriften des § 7 finden auch auf die Herstellung von zum Verkauf bestimmten Schreibmaterialien, Lampen- und Lichtschirmen sowie Lichtnauschetten Anwendung. Die Herstellung der Oblaten unterliegt den Bestimmungen im § 1, jedoch sofern sie nicht zum Genusse bestimmt sind, mit der Massgabe, dass die Verwendung von schwefelsaurem Beryum (Schwerspath, Blanc fixe), Chromoxyd und Zinnober gestattet ist.

§ 9. Arsenhaltige Wasser- oder Leimfarben dürfen zur Herstellung des Anstriches von Fussböden, Decken, Wänden, Thüren, Fenstern der Wohn- oder Geschäftsräume, von Roll-, Zug- oder Klapppläden oder Vorhängen, von Möbeln und sonstigen häuslichen Gebrauchsgegenständen nicht verwendet werden.

§ 10. Auf die Verwendung von Farben, welche die in § 1 Absatz 2 bezeichneten Stoffe nicht als konstituierende Bestandteile, sondern nur als Verunreinigungen, und zwar höchstens in einer Menge enthalten, welche sich bei den in der Technik gebräuchlichen Darstellungsverfahren nicht vermeiden lässt, finden die Bestimmungen der §§ 2—9 nicht Anwendung.

§ 11. Auf die Färbung von Pelzwaaren finden die Vorschriften dieses Gesetzes nicht Anwendung.

§ 14. Die Vorschriften des Gesetzes, betreffend den Verkehr mit Nahrungsmitteln, Genussmitteln und Gebrauchsgegenständen, vom 14. Mai 1879 (Reichs-Gesetzblatt S. 145), bleiben unberührt. Die Vorschriften in den §§ 16, 17 desselben finden auch bei Zuwiderhandlungen gegen die Vorschriften des gegenwärtigen Gesetzes Anwendung.

Soweit in diesem Gesetze klare Bestimmungen enthalten sind, müssen diese zur Anwendung gelangen. Aber dieses Gesetz umfasst bei weitem nicht alle in der Praxis vorkommenden möglichen Fälle. Beispielsweise zählt es unter die gesundheitsschädlichen Farben nur drei solche organischer Natur, nämlich: Gummigutti, Korallin und Pikrinsäure. Wo nur drei solche organischer Natur, nämlich: Gummigutti, Korallin und Pikrinsäure. Wo nur drei solche organischer Natur, nämlich: Gummigutti, Korallin und Pikrinsäure. Wo nur drei solche organischer Natur, nämlich: Gummigutti, Korallin und Pikrinsäure. Wo nur drei solche organischer Natur, nämlich: Gummigutti, Korallin und Pikrinsäure.

nicht, nicht anstreicht, hat das Nahrungsmittelgesetz in Anwendung zu kommen, d. h. der Sachverständige hat auf Grund seiner Kenntniss der Litteratur und seiner eigenen Erfahrung ein sachverständiges Gutachten über diese Frage abzugeben.

Da dies namentlich bei den zahlreichen Theerfarben eine erhebliche Litteraturkenntnisse voraussetzt, so geben wir im Nachstehenden als Anhaltspunkte 1) eine Verordnung des K. K. Oesterreichischen Ministeriums, 2) eine Beschlussfassung des Vereins Schweizerischer analytischer Chemiker, 3) das einschlägige Kapitel aus „LEHMANN, die Methoden der praktischen Hygiene, 2. Auflage, 1901“.

1) Das K. K. österreichische Ministerium gestattet durch Verordnung vom 19. September 1895 die Färbung von Zuckerbäckereiwaren und Likören mit:

Fuchsin = Rosanilinchlorhydrat.

Säure-Fuchsin oder Fuchsin S, auch Rubin genannt = saures Natrium- oder Calciumsalz der Rosanilin-Dimethylsulfonäure.

Rosecelin oder Roscellin (Echtrot) = Sulfo-Oxyazonaphthalin.

Bordeaux- und Ponceaurot = Produkte der Verbindung von β -Naphthol-Disulfonäuren mit Diazoverbindungen des Xylols und höherer Homologen des Benzols.

Eosin = Tetrabrom-Fluorescein.

Erythrosin = Tetraäthyl-Fluorescein.

Phloxin = Tetrabrom-Dichlor-Fluorescein.

Alizarinblau = $C_{17}H_9NO_4$ = Dioxyanthrachinonochinolin.

Anilinblau = Triphenylrosanilin, salzsaures.

Wasserblau = Sulfosäuren des Triphenylrosanilins.

Induline = Sulfosäuren des Azodiphenylblau seiner Derivate.

Säuregelb R oder Echtgelb R = Amido-Azobenzol-sulfosaures Natrium.

Tropaeolin OOO oder Orange I = Sulfonazobenzol- α -Naphthol.

Methylviolet = Hexa- und Penta-Methyl-Pararosanilin-Chlorhydrat.

Malachitgrün = Tetramethyl-diamido-triphenyl-carbinol-Chlorhydrat.

Naphtholgelb S = Natriumsalz der Dinitro- α -Naphthol-Sulfosäure.

2) Die Schweizer analytischen Chemiker haben die nämlichen Farbstoffe wie das österreichische Ministerium für zulässig erklärt, ausserdem aber noch:

Alkaliblau = Natriumsalze der Sulfosäuren des Triphenylrosanilins.

Säuregelb G = Natriumsalz der Amidoazobenzoldisulfosäure.

3) Über die Gesundheitsschädlichkeit bzw. -Unschädlichkeit der Theerfarbstoffe macht LEHMANN (l. o.) nachfolgende Angaben:

Gelbe Farbstoffe. A. Ungiftig oder fast ungiftig.

Naphtholgelb S (Säuregelb S, Echtgelb, Anilingelb, Saccin, Schwefelgelb, Citronin, Jaune nouveau, Jaune solide). Das Natriumsalz der Nitronaphtholsulfosäure. $C_{10}H_6N_2O_2S \cdot Na$. 2–4 g bringen beim Menschen Kolik und Diarrhoe hervor. Hunde von grossen Dosen kaum afficirt. In Algier zur Nadelfärbung angeblich allgemein üblich. (In Oesterreich gestattet. S. oben. B. FISCHER.)

Echtgelb R (Säuregelb R, Gelb W). Natriumsalz der Amidoazobenzoldisulfosäure. $C_{11}H_{10}N_2O_2S \cdot Na$. (In Oesterreich gestattet. S. oben. B. FISCHER.)

Brillantgelb. (Formel? B. FISCHER.) Sehr grosse Dosen für den Hund unschädlich.

Orange I (α -Naphtholorange, Tropaeolin 500 Nr. I). Das Natriumsalz des p -Sulfanilsäure-azo- α -Naphthols. $C_6H_4SO_3Na \cdot (N_2C_6H_4 \cdot OH)$. (In Oesterreich gestattet. S. oben. B. FISCHER.)

Bismarckbraun. Salzsaures Triamidoazobenzol. $C_6H_3NH_2 \cdot N_2 - C_6H_4(NH_2)_2 \cdot HCl$. Schwach giftig. 0,35 g pro Kilo Hund macht Erbrechen und Albuminurie, sehr grosse Dosen schaden auch nicht stärker. Kleine Dosen von 0,045 g pro Kilo ganz unschädlich.

Sudan I. Anilin-azo- β -Naphthol. $C_6H_5N_2C_{10}H_6 \cdot OH(\beta)$. In sehr grossen Dosen (5,0 g pro die) erzeugt es schwache Albuminurie bei einem grossen Hunde.

Ponceau 4 GB (Coccinorange, Brillantorange). Natriumsalz der Anilin-azo- β -Naphtholdisulfosäure. $C_6H_5N_2 \cdot C_{10}H_6OH(SO_3Na)_2$. Grosse Dosen ungiftig für den Hund.

Chrysoidin. Salzsaures Diamidoazobenzol. $C_6H_5N_2 - C_6H_4(NH_2)_2 \cdot HCl$. Hund von 2,5 kg erhält einen Monat lang 1,0 g täglich. Nur etwas Gewichtsabnahme und Eiweisgehalt im Harn. Grosse Dosen (10 g auf einmal) machen stärkere Albuminurie. Blasenko beobachtete an einigen Arbeitern angeblich durch Chrysoidin schwere Dermatitis, an anderen nichts.

Diphenylaminorange. Säuregelb D, Diphenylorange, Orange IV, Tropaeolin 00, Orange B, Jaune d'aniline, Helioxanthin (?), Orange G S, Neugelb, Natriumsalz (oder NH_4 - oder Ca-Salz) des p-Sulfanilsäure-azo-Diphenylamins. $\text{C}_{18}\text{H}_{15}\text{SO}_3\text{H}$. $\text{N}_2 - \text{C}_6\text{H}_5 - \text{NH} \cdot \text{C}_6\text{H}_4$. 14 g in 12 Tagen macht nur etwas Albuminurie bei einem Hunde von 9700 g.

Azarin. $\text{C}_8\text{H}_7\text{Cl}_2\text{OHNH} - \text{NO}_2\text{H}_4(\text{OH})\text{SO}_3\text{NH}_4$. Hund von 10 kg erhält in 20 Tagen 20 g. Nur etwas Albuminurie.

Echtbraun. Natriumsalz des Azonaphthalin-(α)-Sulfosäure- α -Naphthol. $\text{C}_{16}\text{H}_9(\alpha)\text{SO}_3\text{Na}(\alpha)\text{N}_2 \cdot \text{C}_{10}\text{H}_7\text{ONa}$. Hund von 5,6 kg verzehrt einen Monat lang täglich 2 g Farbstoff, er erkrankt nur an leichter, anhaltender Diarrhoe.

Chrysamin R. Entsteht aus Tetrazoditolychlorid und Salicylsäure. $\text{C}_{22}\text{H}_{20}\text{N}_4\text{O}_6\text{N}_2$. Grosse Dosen bringen nur schwache Albuminurie am Hunde hervor.

Buttergelb. Dimethylamidoazobenzol. $\text{C}_6\text{H}_5 - \text{N}_2 - \text{C}_6\text{H}_4\text{N}(\text{CH}_3)_2$. Nach Weyl für Kaninchen unschädlich. (Wird seit mehreren Jahren zum Färben von Margarine benutzt, ohne dass Intoxikationen bekannt geworden sind. B. Fischer.)

B. Giftig.

Pikrinsäure. Trinitrophenol. $\text{C}_6\text{H}_3(\text{NO}_2)_3\text{OH}$. Giftigkeit namentlich für schwächliche Personen bedeutend, wenn auch überschätzt. 0,6–0,9 g pikrinsaures Kali von Menschen oft auch für längere Zeit ertragen; wurde eine Zeit lang als Arzneimittel verwendet. Schon kleine Dosen machen Gelbfärbung von Haut und Conjunctiva.

Safransurrogat. Goldgelb, Viktoriagelb, Viktoriorange, Anilinorange. Das Kalium- oder Ammoniumsalz eines Dinitrokresols. $\text{C}_6\text{H}_3(\text{CH}_3)(\text{NO}_2)_2\text{OK}$. Sehr giftig. 0,05 g pro Kilo tötet vom Magen aus Hunde unter heftigem Erbrechen. Dyspnoe und wiederholten Krämpfen. Auch tödliche Vergiftung an Menschen bekannt durch ca. 4,5 g, die statt Safran zur Erzielung von Abortus genommen waren.

Martiusgelb. Dinitronaphthol (Naphtholgelb, Naphthalinengelb, Mancheshergelb, Safrangelb, Jaune d'or). $\text{C}_{10}\text{H}_7(\text{NO}_2)_2\text{OH}$. Starkes Gift. 0,14 g pro Kilo zwei Tage lang tötet einen Hund unter Erbrechen, starkem Durst, Temperatursteigerung, Albuminurie. Sehr oft in Teigwaren gefunden.

Aurantia oder Kaisergelb. Salz des Hexanitrodiphenylamins. $[\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2)_3]_2\text{N} \cdot \text{NH}_4$. Von Gnehm ist ein basaler Präparat giftig, von Verschiedenen sind Berliner Präparate ungiftig gefunden worden.

Orange II. Sulfanilsäure-azo- β -Naphthol. (Goldorange, β -Naphtholorange, Tropaeolin 000 Nr. 2, Mandarin, Mandarin G. extra, Chrysaubin.) $\text{C}_{18}\text{H}_{15}\text{SO}_3\text{Na} \cdot \text{N}_2 \cdot \text{C}_{10}\text{H}_7\text{OH}$. 14,0 g in drei Dosen tödten einen Hund von 10,5 kg in 19 Tagen. Diarrhoe, Appetitlosigkeit, Eiweissharn, Darengeschwüre, Leber- und Nierenverfettung.

Metanilgelb (Orange MN). Das Natriumsalz des Meta-Amidobenzolmonosulfosäure-Azodiphenylamins. $\text{C}_6\text{H}_4\text{SO}_3\text{Na} \cdot \text{N}_2 - \text{C}_6\text{H}_4\text{NH} - \text{C}_6\text{H}_5$. In 12 Tagen tödteten 21,0 g Farbstoff einen Hund von 11,25 kg. Erbrechen, Albuminurie. Tod ohne charakteristische Symptome.

Safranin. $\text{C}_{21}\text{H}_{27}\text{N}_4\text{Cl}$. Vom Magen aus einige Male 2 g pro die ganz unschädlich; bei langem Gebrauche grosser Dosen erzeugt es Diarrhoeen und Kachexie. Weyl (Ztschr. f. Hyg. 1889, VIII, 35) beobachtete Hautaffektion durch ein mit Safranin gefärbtes Taillenfutter.

Roth. A) Ungiftig oder fast ungiftig.

Rouge soluble (Azorubin S, Ectroth O, Carmoisine). $\text{C}_{10}\text{H}_6\text{SO}_3\text{Na} \cdot \text{N}_2 \cdot \text{C}_{10}\text{H}_6(\text{OH})\text{SO}_3\text{Na}$.

Rouge pourpre (Neococcin, Brillant-Ponceau, Cochenilleroth D, Ectroth D, Bordeaux S, Amaranth, Azosäurerubin 2 B). $\text{C}_{16}\text{H}_6\text{SO}_3\text{Na} - \text{N}_2 - \text{C}_{10}\text{H}_6(\text{OH})\text{SO}_3\text{Na}$.

Bordeaux B, Ectroth B. $\text{C}_{10}\text{H}_7\text{N}_2 - \text{C}_{10}\text{H}_6(\text{OH})\text{SO}_3\text{Na}$.

Ponceau R (Ponceau 2 R, Xylidinroth, Xylidinponceau). $\text{C}_6\text{H}_4(\text{CH}_3)_2 - \text{N}_2 - \text{C}_{10}\text{H}_6(\text{OH})\text{SO}_3\text{Na}$.

Metanitroazotin. Täglich 1–2 g für grossen Hund ungiftig.

Orseilleersatz (Naphthionroth). Natriumsalz der p-Nitranilin-azo-naphthionsäure. $\text{C}_6\text{H}_4(\text{NO}_2) - \text{N}_2 - \text{C}_{10}\text{H}_6(\text{NH}_2)\text{SO}_3\text{Na}$. 14 g in einem Monat einem Hunde von 4,5 kg beigebracht ohne Schaden.

Kongoroth. $[\text{C}_6\text{H}_4 - \text{N}_2 - \text{C}_{10}\text{H}_6(\text{NH}_2)\text{SO}_3\text{Na}]_2$. Sehr grosse Dosen bis auf etwas Albuminurie unschädlich.

Fuchsin. Gemisch verschiedener (salzsaurer) Salze des Rosanilins und dessen Verwandten. (Anilinroth, Rubin, Rosin.) Unreine Fuchsin kommen auch als Marron, Grenat, Geranium, Carise in den Handel. Ist vollkommen ungiftig. Menschen vertragen pro Tag 0,5 g längere Zeit. 0,05 g waren 5 Wochen lang ohne Wirkung; Hunden gab man 20 g auf einmal ohne Schaden.

Säurefuchsin. Fuchsin S, Rubin S, Säurerubin. Das Natriumsalz der Sulfosäure des Fuchsin. Ist ebenso wie Fuchsin zu beurtheilen.

Korallin, Paeonin, Rosolsäure. Bei Verfütterung wurde reines Korallin von WEIKERT unbeschädlich befunden.

Eosin, Erythrosin. Nach GRANDHOMME für Kaninchen und die Arbeiter der Farbwerke ganz unbeschädlich. WEXL beobachtete einen Fall, in dem eine Hautaffektion durch Tragen eines mit Eosin gefärbten Bandes auftrat — ob durch das Eosin?

B) Giftig. Keine bekannt.

Grün.

Dinitrosoresorcin. $C_6H_3(NO)_2(OH)_2$. (Resorcingrün, Elsasgrün, Solidgrün.) Färbt mit Eisenbeizen Baumwolle grün. Grosse Dosen machen beim Hunde höchstens etwas Albuminurie.

Naphtholgrün. $[C_{10}H_6ON(FeSO_4Na)]_2$. Wie Dinitrosoresorcin.

Säuregrün (Helvetiagrün). Nach CAZENNE ungiftig. Wird nicht mehr hergestellt.

Malachitgrün. Ungiftig (GRANDHOMME).

Blau, Violett und Schwarz.

Coerulein. Unlöslich, ungiftig (EHRlich).

Coerulein S. Subkutan giftig (EHRlich).

Indophenol. Unlöslich in Wasser, macht Diarrhoeen in grossen Mengen vom Darm aus (EHRlich). Ein Hund von 3000 g erhielt in 30 Tagen 18,0 g per os, Wohlbedinden, etwas Fettleber bei der Sektion. (SANTRANI.)

Methylenblau ist etwas giftig, doch vertragen nach KOWALEWSKY (C. f. die med. Wissensch. 1878, pag. 209) Katzen Veneninjektionen von 0,04 g in Kochsalzlösung sehr gut. EHRlich und LIPPMANN geben zu therapeutischen Zwecken innerlich 0,1–1,0 g Methylenblau ohne jeden Schaden. (Deutsche med. Wochenschr. 1890, Nr. 23.) Vergl. auch GALLIARD, Rev. int. des Fals. IV 181 und GUTTMANN und EHRlich, Berl. Klin. Wochenschr. 1891, Nr. 39.

Aethylenblau verhält sich ähnlich.

Wollschwarz. Sehr grosse Dosen machen nur etwas Albuminurie.

Naphtholschwarz. Ebenso.

Azoblan. Ebenso.

Wasserblau (Chinablan, Marineblau). Nach CAZENNE ungiftig.

Induline (hierher auch COUPIER's Blau, Echtblau B und R, Acettblau, Nigroxin). Nach CAZENNE ungiftig, nach SANTRANI stark giftig.

Methylviolett und Verwandte (Dahlia, Anilinblau, Gentianablan 6 B) scheinen auch ganz ungiftig (GRANDHOMME, STILLING, SANTRANI), ebenso

Säureviolett nach CAZENNE und SANTRANI.

Wasserblau, Schwarzblau und Alkaliblan sind nach SANTRANI ungiftig.

Viktorlablan (Hund von 5250 g in 22 Tagen durch 10,5 g getödtet) schädlich (SANTRANI).

Neublan (Hund von 4500 g in 30 Tagen durch 12,5 g schwer geschädigt, anhaltendes Erbrechen, Salivation, extreme Abmagerung) ist schädlich (SANTRANI).

Gallocyanin. (Hund von 5400 g befand sich wohl, indem er in 30 Tagen 7,5 g verzehrte. Sektion ergab beginnende Verfettung von Leber und Niere.) Von SANTRANI zu den giftigen Farben gerechnet.

Indigokarmin. Unschädlich (SANTRANI).

Alizarinblau. In Wasser ganz unlöslich, nach EHRlich so gut wie unbeschädlich vom Magen aus.

Alizarinblau S (Natriumsalz der Sulfosäure des Alizarinblaus) ist giftig; 0,4 g pro Kilo ist für Katzen, etwa 1,0 g pro Kilo für Kaninchen Dosis letalis.

Aufbewahrung, Abgabe. Diese sind geregelt durch den Bundesrathsbeschluss vom 29. December 1894. Nach diesem gehören Farben, welche Arsen als konstituierenden Bestandtheil enthalten (Arsenfarben), zur Abtheilung I. Sie müssen also in der Giftkammer aufbewahrt werden, die Aufbewahrungsgefässe müssen weisse Signatur auf schwarzem Grunde und die Aufschrift Gift enthalten.

Diejenigen Farben, welche Antimon, Baryum, Blei, Chrom, Gummigutti, Kadmium, Kupfer, Piktrinsäure, Zink oder Zinn enthalten (mit Ausnahme von Schwerspath [schwefelsaurem Baryum], Chromoxyd, Kupfer, Zink, Zinn und deren Legirungen als Metallfarben, Schwefelkadmium, Schwefelzink, Schwefelzinn [als Masivgold], Zinkoxyd, Zinnoxid), ge-

hören zur Abtheilung III. Die Schilder der Vorrathsgefässe sind mit rother Schrift auf weissem Grunde zu signiren.

Die betreffenden Bestimmungen sind in dem jedesmaligen Jahrbuche des Pharmaceutischen Kalenders unverkürzt zum Abdruck gebracht.

Nachweis. Der sichere Nachweis bez. die Erkennung auch nur der wichtigsten Farbstoffe ist ohne die genaue theoretische und praktische Kenntniss der wichtigsten natürlich vorkommenden und künstlich erzeugten Farbstoffe nicht möglich und lässt sich auch im Rahmen dieses Werkes nicht auseinandersetzen. Die in manchen Anleitungen mitgetheilten Farbreaktionen mit konc. Schwefelsäure, Salpetersäure u. dergl. Reagentien lassen in der Regel im Stiche, weil die Farbstoffmengen, welche man von Geweben oder aus Nahrungsmitteln isoliren kann, gewöhnlich nur minimale und weil sie ausserdem noch begleitet sind von fremden Substanzen. Die besten Resultate erhält man noch durch die spektralanalytische Untersuchung der gefärbten Lösungen. Wir geben im Nachstehenden eine kurze Uebersicht nach dem Chemiker-Kalender von Dr. R. BINDERMANN.

Spektral-Reaktionen der wichtigsten Farbstoffe.

1) Alizarin giebt in alkoholischer Lösung mit alkohol. Kali oder Natron zwei ausgezeichnete Streifen bei D (Sonne), siehe Kurve I.

2) Purpurin giebt schon für sich in alkohol. schwach essigsaurer Lösung zwei Streifen, auf F und bE gelegen (Kurve II).

3) Karmin giebt in Alkohol schwach gesäuert eine nicht sehr intensive Reaktion, welche der der schwach sauren wässrigen Lösung ähnlich ist. (Kurve III.) Mit NH_3 schwach alkalisch gemacht, wird die Farbe sehr intensiv violett und tritt dann die charakteristische Streifenreaktion IV auf.¹⁾

4) Blauholzdekot (wässrig) giebt die Reaktion Kurve V. Mit Säure verschwindet der Streif bei D und nur die Absorption im Blau bleibt übrig, mit Ammoniak wird der Streif b bei D sehr intensiv, verschwindet aber rasch unter Oxydation und Gelbfärbung der Flüssigkeit.

5) Fernambukholzdekot giebt einen Streif bei E und Absorption im Blau. Mit NH_3 wird der Streif bei E bedeutend breiter (Kurve VI).

Zeuge, die mit vorstehenden Farbstoffen gefärbt sind, kocht man behufs Untersuchung der Farbstoffe mit Wasser, dem ein wenig NaCl zugesetzt ist, die Farbstoffe gehen in Lösung. Lässt man diese erkalten und schüttelt sie mit Aether aus, so nimmt dieser den grössten Theil der Farbstoffe an sich, bis auf Karmin. Letzteres verräth sich wiederum in der zurückbleibenden wässrigen Lösung durch die Reaktion Kurve III. In der

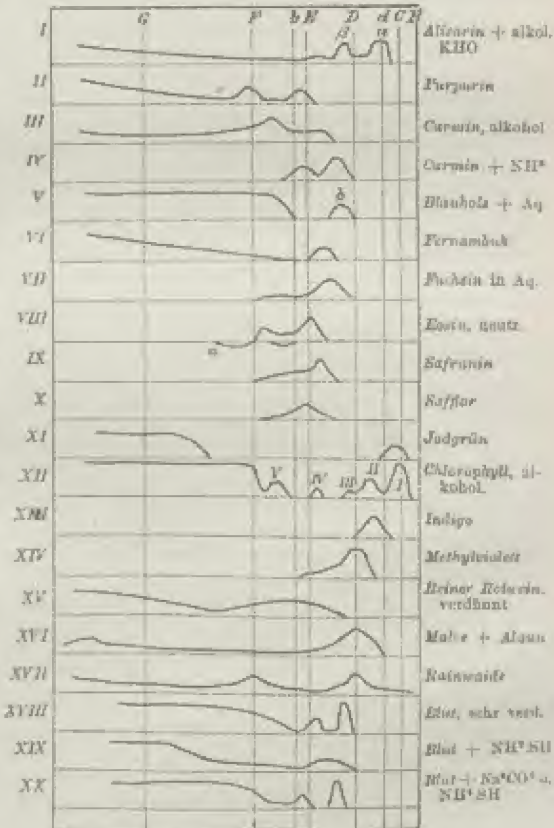


Fig. 71.

¹⁾ Verwechslung mit Blut, s. dieses.

ätherischen Lösung erkennt man bei passender Verdünnung Purpurin an der Reaktion Kurve II, Alizarin an der Reaktion Kurve I.

Fernambuk verfärbt sich nach Verdünnen der Lösung mit Alkohol und Zusatz von Ammon durch den Streif bei E (Kurve VI), Blauholzfärbstoff durch den Streif bei D.

Kleine Mengen Blauholzfärbstoff werden durch Aether nur schwierig, viel besser aber durch Amylalkohol extrahirt, ebenso Purpurin. Selbstverständlich muss, um alle diese Reaktionen zu sehen, die Verdünnung passend getroffen werden (s. Voigt, prakt. Spektralanalyse).

Von Theerfarbstoffen sind zu erwähnen:

6) Fuchsin in alkoholischer Lösung giebt einen ausgezeichneten Streif zwischen D und E, in wässriger Lösung (VII) erscheint der Streif ein wenig nach Blau hingerückt. In Weinen, Fruchtsäften u. dgl. weist man Fuchsin am besten nach durch Schütteln mit einer kleinen Menge Amylalkohol. Diese nimmt den Farbstoff sehr leicht auf und lagert sich dann auf der Flüssigkeit ab. Durch Abheben mittelst Pipette bringt man das farbige Extrakt in ein Reagenzröhrchen und dieses vor das Spektroskop. Zeuge geben das Fuchsin meist schon beim Kochen mit Alkohol ab.

7) Korallin giebt in Alkohol einen dem Fuchsin sehr ähnlichen Streifen, der jedoch durch ein paar Tropfen Essigsäure unter Gelbfärbung der Flüssigkeit verschwindet.

8) Eosin giebt neutral oder etwas alkalisch in Alkohol sehr intensive Streifenreaktionen neben Fluorescenz (Kurve VIII), sauer wird es gelb und giebt viel schwächere Reaktionen (2 Streifen bei F und bE) (VIIIa).

9) Safranin giebt in Alkohol gelöst Fluorescenz und einen Streifen rechts an E. Salpetersäure ändert die Reaktion nicht (Unterschied von Eosin) Kurve IX.

10) Safran giebt an Wasser einen intensiv gelben Farbstoff ab, der sich leicht durch Schütteln mit Amylalkohol (siehe Fuchsin) extrahiren lässt. In hellem Licht zeigt die Amylölösung im Blau zwischen F und G zwei Banden.

11) Saflor geht durch Erhitzen mit Alkohol von 85° Tr. in Lösung über und giebt dann einen verwachsenen Streifen auf bE Kurve X. (Im Safran kenntlich nach Entfernung des gelben Farbstoffes durch Wasser.)

12) Die grünen Theerfarbstoffe, wie Jodgrün, Aldehydgrün, Malachitgrün geben sehr ähnliche Spektren mit Auslöschung in Blau und einem Streif in Orange, Kurve XI. Der Streif des Jodgrüns liegt zwischen d und G, der des Aldehyd- und Malachitgrüns auf d. Zusatz eines Tropfens HNO₃ veranlasst Verschiebung des Aldehydgrünstreifs nach Roth hin, der Malachitgrünstreif wird dadurch nicht verändert. Jodgrün zeigt ausser dem gedachten Streif noch einen schwachen neben der D-Linie links.

13) Chlorophyll in Alkohol zeigt frisch bei Himmelslicht die Streifen I, II, III, IV Kurve XII, alt auch den Streif V, im Sonnenlicht ausserdem noch zwei Banden in Blau. Olivenöl, Leinöl und Bilsenkrautöl geben ein ähnliches Spektrum, in welchem die Streifen II, III, IV, V eine wechselnde Intensität zeigen, der stärkste Streif ist I.

14) Indigo in Amylalkohol oder Chloroform gelöst zeigt einen kräftigen Streif zwischen d und D, Kurve XIII.

Indigotin in Wasser gelöst giebt dieselbe Reaktion. Die verschiedenen blauen Theerfarbstoffe in Alkohol gelöst absorbiren in sehr ähnlicher Weise.

15) Methylviolett giebt einen sehr kräftigen Streif auf der D-Linie, der sich allmählich nach Grün ausbreitet. (Kurve XIV.)

16) Rothweinuntersuchung.

Gewisse zur künstlichen Rothweinfärbung verwendete natürliche Farbstoffe lassen sich spektroskopisch erkennen, falls sie nicht mit sehr viel Naturweinfarbstoff vermischt sind und falls der Wein noch keine Zersetzung erlitten hat. Dahin gehört Malve, Rainweide (*Ligustrum vulgaris*) und in gewissen Fällen auch Heidelbeerfarbstoff, indem dieser unvergohren eine andere Reaktion zeigt, als der mit ihm identische (vergohrene) Weinfarbstoff.

Reiner Rothwein zeigt verdünnt mit Wasser die Reaktion Kurve XV, mit Alaun erscheint kein neuer Streif. Malvenfarbstoff giebt aber mit Alaun einen sehr kräftigen Streif auf D (Kurve XVI), der jedoch nur erscheint, wenn die freie Säure des Weins fast mit NH₃ ganz neutralisirt ist (Ueberschuss an NH₃ kann man durch Essigsäure wegnehmen, wodurch die Entstehung des Streifs nicht verhindert wird). Rainweidefarbstoff verhält sich beim Verdünnen des Weins durch ein eigenthümliches Spektrum Kurve XVII. Mit Alaun erscheint ein Streif auf D, wie bei Malve.

Fuchsin erkennt man leicht durch Schütteln mit Amylalkohol, welcher es unter Rothfärbung aufnimmt und den eigenthümlichen Absorptionsstreif, Kurve VII, zeigt. Blau-

holz- und Fernambukfarbstoff können ebenfalls durch Schütteln mit Amylalkohol extrahirt werden. Die Lösung giebt mit Alkohol verdünnt und mit Ammon versetzt die Reaktion Kurve V und VI.

17) Blut zeigt stark verdünnt zwei ausgezeichnete Streifen, Kurve XVIII, die an Karmin erinnern (Kurve IV), aber sich durch die gleichseitige Absorption des Blau davon unterscheiden.

Durch Schwefelammonium wird der Blutfarbstoff reducirt, und beide Streifen fließen dann zu einem sehr verwaschenen zusammen (Kurve XIX). Karmin besitzt scheinbar nur ein ähnliches Verhalten; in der That wird die Reaktion nur schwächer, es bleibt aber der starke Streif bei D bestehen. Die verschwundenen Blutstreifen erscheinen durch Schütteln mit Luft wieder. Erhitzen von Blutlösung oder getrockneten Blutflecken mit Soda 1:10 und Versetzen mit Schwefelammonium erzeugt ein ausgezeichnetes Spektrum, Kurve XX (ähnlich Kurve XVIII, der Streifen ist aber etwas mehr links gerückt), mittelst welchen man Blut am besten erkennen kann.

Ein ausführliches Werk über diesen Gegenstand ist: FORMANEK, spektralanalytische Untersuchung organischer Farbstoffe. Berlin, bei Julius Springer. 1900.

Grün für Speisen. 1) Chlorophyll, welches in Wasser oder in verdünntem Spiritus löslich ist. 2) Eine Mischung von Indigokarmin mit Curcuma, auf den gewünschten Farbton abgestimmt.

Viridis zum Grünfärben von Nahrungsmitteln ist eine Mischung von dinatronaphthol-sulfosaurem Kalium mit Indigokarmin.

Grüner Zucker. Saccharum viride. 100,0 Rohrzucker, 100,0 Milchsucker, 100,0 Stärkemehl, 5,0 Safran, 10,0 Curcuma werden zu einem feinen Pulver gemischt, mit absolutem Weingeist schwach durchfeuchtet, getrocknet und mit 2,0 oder der genügenden Menge blauem Karmin innig durchgemischt.

Anilintinten. 1) Roth. Ersatz für Karminfarbe. Resin 1 Th., Zucker 1 Th., Wasser 60,0 Th. Ist etwas gelbstichig. Oder Erythrosin 1 Th., Zucker 1 Th., Wasser 60 Th. Ist mehr blautichig. 2) Blau. Wasserblau 1 Th., Zucker 3 Th., Wasser 150 Th. 3) Violett. Methylviolett 1 Th., Zucker 3 Th., Wasser 150 Th. 4) Grün. Malachitgrün wasserlöslich 1 Th., Zucker 2 Th., Wasser 100 Th. Die Tinte kann durch Zusatz eines gelben Farbstoffes (z. B. Säuregelb G) gelbstichig gemacht werden.

Anilin-Kopirtinte. Sollen die Tinten zum Kopiren dienen, so verdoppelt man die Mengen des Theerfarbstoffes und des Zuckers in den vorstehenden Vorschriften.

Kopirtinte für Schreibmaschinen. Man löst 30,0 g Seife in 125,0 g Glycerin und 300,0 g Wasser. Andererseits in 720 cem Alkohol (90 Vol. Proc.) eine genügende Menge Anilinfarbstoff, z. B. Methylviolett oder Malachitgrün. Beide Lösungen werden gemischt. Schlägt die Tinte durch, so muss die Seifenmenge vermehrt werden.

Goldtinte. 10 Th. Musivgold (Zinnisulid) werden mit 5 Th. Arabischem Gummi und ca. 5 Th. Wasser in einem porcellanen Mörser höchst fein zerrieben und dann mit 20–25 Th. Wasser gemischt.

Silbertinte. 1 Th. Blattsilber und 3 Th. Kaliumsulfat werden zu einem feinen Pulver zerrieben, das Kaliumsulfat mit Wasser in einem Filter gewaschen und das rückständige Silberpulver mit einer Lösung von 3 Th. Arabischem Gummi in 15 Th. Wasser vermischt.

Geheimtinten. Dieselben erfordern stets zwei Flüssigkeiten, von welchen die eine von dem Schreiber, die andere von dem Empfänger des Geschriebenen zum Befeuchten desselben angewendet wird. Z. B. a) Gerbsäurelösung (das Papier darf aber nicht eisensaltig sein), b) Eisenvitriollösung. — a) Lösung des gelben Blutlaugensalzes, b) Eisenvitriollösung. — a) Ammoniakalische Silberlösung oder Bleizuckerlösung, b) Schwefelwasserstofflösung oder dünne Schwefelüberlösung. — a) Mit Salicylsäure versetzter dünner Gummi-schleim, b) stark verdünnte Ferrichloridlösung. — a) Amyllösung, b) ein becherförmiges Glasgefäß mit Deckel, worin sich eine Kleinigkeit Jod befindet.

Merktinten oder Tinten zum Zeichnen der Wäsche, der baumwollenen und leinenen Gewebe:

Blaue Merktinte, Molybdäntinte. Mit einer Mischung aus 1,0 Molybdänoxyd, 1,5 Oxalsäure, 1,5 Arabischem Gummi, 0,5 Lakritzensaft und 40,0–50,0 destillirtem Wasser werden die Schriftzüge gemacht und diese nach dem Trocknen durch eine Stannochloridlösung gezogen.

Indigomerktinte, blaue Tinte zum Zeichnen der Wäsche. In eine Flasche giebt man 10,0 höchst feingepulverten Indigo, 25,0 reinen Eisenvitriol und 15,0 trockenes Aetznatron, löst in 120,0 destillirtem Wasser, und schließt die Flasche sofort mit einem Kork luftdicht. Unter öfterem Umschütteln setzt man bei Seite, bis die blaue Farbe geschwunden ist, und lässt dann absetzen. Die über dem Boden lagernde Flüssigkeit enthält Indigoweiss gelöst, welches bekanntlich an der Luft in den in Wasser unlöslichen Indigoblau übergeht.

löslichen blauen Indigo übergeht. Dicht vor dem Gebrauch mischt man 10,0 der dekanthierten Flüssigkeit mit einem Schleime, welcher aus 1,0 Arabischem Gummi und 1,0 destilliertem Wasser bereitet und mit einigen Tropfen Fuchsinlösung tingiert ist. Man schreibt mit der Tinte alsbald auf das Zeug und setzt die Schriftzüge der Einwirkung der Luft und des Tageslichtes aus.

Schwarze Merktinte für die Chlorbleiche wird aus 1 Th. gebranntem Kienruss, fein zerrieben mit 3 Th. Leuchtpetroleum, 10 Th. Steinkohlentheer und 10—15 Th. Benzin zusammengesetzt. Eine Stempeltinte mischt man aus 1 Th. Kienruss, 10 Th. Steinkohlentheer und 8 Th. Benzin.

Crème-Farbe für Vorhänge etc. Eine Mischung aus 1 Th. Chrysoidin und 2 Th. Dextrin. Man löst die Mischung im Verhältnisse 1:250. Für einen Vorhang rechnet man 5,0 g der Mischung.

Stempelfarbe für Fleischbeschauer. Methylviolett 3,0, Spiritus 50,0, Glycerin 50,0.

Stempelfarben für Kautschukstempel. Man löst die vorgeschriebene Menge Anilinfarbstoff und 15,0 Dextrin in 15,0 Wasser und fügt 70,0 Glycerin hinzu. Als Anilinfarbstoff wendet man an: 3,0 Anilin-Wasserblau 1B, oder 2,0 Methylviolett 3B, 2,0 Diamant-Fuchsin I, 4,0 Aniligrün D, 5,0 Vesuvin D, 3,0 Phenolschwarz B, 3,0 Eosin BBN oder Erythrosin. (E. Dietrich.)

Stempelfarbe-Kissen. Man sättigt 40 Th. Glycerin mit einer leicht löslichen Anilinfarbe, z. B. Methylviolett oder Eosin oder Erythrosin, dann löst man darin 10 Th. vorher mit Wasser gequelltem Leim, gießt in ein Blechkästchen und überzieht mit weinmaschigem Mull. Versagt das Kissen, so bepinselt man dasselbe mit verdünntem Glycerin.

Schwarze Anilin-Stempelfarbe zum Stempeln von leinener und baumwollener Wäsche etc. s. Bd. I, S. 312.

Schwarze Silberntinte zum Zeichnen der Wäsche s. Bd. I, S. 378.

Stempelfarbe für Säcke. Man kocht 500,0 Blausholz und 300,0 Galläpfel bis zur Kolatur 2000,0, giebt dann Essig, Alaun und Eisenvitriol je 100,0 zu und bereitet mit Arabischem Gummi 300,0 und gemeinem Torpentin 150,0 nebst q. s. der vorigen Mischung eine Emulsion, die man mit der Hauptmenge der Flüssigkeit mischt.

Pigmente für Pomaden und Haaröle. Um Öle roth zu färben, digerirt man sie mit Alkannawurzel oder färbt sie mit Alkannin, s. Bd. I, S. 314. Gelb kann man Öle färben durch Erwärmen mit Curcumpulver, welches vorher mit etwas Alkohol einige Zeit erwärmt worden ist. Feste Fette färbt man roth und gelb in gleicher Weise wie die Öle; blau durch Indigokarmin oder Ultramarin, grün durch eine Mischung von Indigokarmin mit Curcuma oder durch Chlorophyll, schwarz durch feingebrannten Russ.

Es mag noch darauf aufmerksam gemacht werden, dass es auch fettlösliche Theerfarben giebt, doch müssen diese bei Bestellung als solche ausdrücklich gefordert werden.

Pigmente für Seifen, auch für Papier und Zeuge. Als solche werden häufig Metallseifen verwendet. Man löst das Metallsalz in Wasser und fällt mit einer wässrigen Talgseifenlösung. Es liefern Ferriehlorid ein gelbbraunes, Chromsalze ein violettgrünes, Kupfersalze ein blaugrünes, Kobaltsalze ein lilafarbenes, Nickelsalze ein smaragdgrünes, Mangansalze ein rosafarbenes, Uransalze ein gelbes Stearat. Als gelbe Farbe für Seifen dient gewöhnlich Schwefelkadmium.

Aureol, Haarfärbemittel. Lösung A) Metol 1,0, saures Amidophenol 0,3, Monoamidophenylamin 0,6, Natriumsulfat 0,5, Spiritus 50,0. Lösung B) Wasserstoff-superoxydlösung (3 proc.) 50,0. Vor dem Gebrauche werden gleiche Volumina beider Lösungen vermischt. Färbt blau bis braun.

Haarfärbemittel, SCHWARZLOSE'S. Neuerdings wird hierzu vielfach Paraphenylendiamin angewendet. 20,0 g Paraphenylendiaminchlorhydrat und 14,0 g Natronhydrat werden in Wasser zu 1 Liter gelöst. Mit dieser Lösung werden die vorher entfetteten Haare getränkt und noch feucht mit 3 procentigem Wasserstoffsuperoxyd behandelt. Nach 24 Stunden sind die Haare tief dunkel, durch Wiederholung der Procedur werden sie sogar schwarz. — Wird das Wasserstoffsuperoxyd durch eine 5 procentige Eisenchloridlösung ersetzt, so resultirt braune Färbung.

Schminken. A) weiss. Pulvis cosmeticus albus. Rp. Zinci oxydum 21,5, Talci veneti 34,5, Magnesi carbonici 3,5, Parfüm (Tuberose oder dergl.) q. s. B) rosa. Pulvis cosmeticus roseus. Rp. Pulveris cosmetici albi 500,0, Carmini (in Liquore Ammonii caustici soluti) 0,05. C) bräunlich. Pulveris cosmetici rosei 500,0, Goldocker 1,0. D) gelblich. Pulveris cosmetici albi 20,0, Tincturae Croci gtt. X.

Lithopone, Zinklithweiss. Ist ein Gemisch von Baryumsulfat und Zinksulfid. Weisses Deckfarbe von guter Deckkraft, Ersatz des Bleiweisses.

Sulphophon. Ist eine weisse Deckfarbe, aus Calciumsulfat und Zinksulfid bestehend.

Pila galvanica.

Galvanische Elemente. Galvanische Batterien. Piles électriques (franz.). Electric Batteries (engl.).

Der Apotheker kommt bisweilen in die Lage, galvanische Elemente füllen und in Stand setzen zu sollen. Wir geben daher im Nachstehenden eine kurze Anweisung dazu.

Die hier in Frage kommenden Elemente sind sog. konstante Elemente, d. h. solche, in welchen eine Schwächung des Stromes durch Polarisation nicht eintritt. Es muss daher vermieden werden, dass an der positiven Polplatte, soweit diese in die Flüssigkeit eintaucht, sich Wasserstoff abscheidet. Man erreicht dies dadurch, dass man entweder an Stelle von Wasserstoff ein gut leitendes Metall zur Abscheidung bringt, oder dass man den Wasserstoff, sobald er auftritt, durch ein Oxydationsmittel zu Wasser verbrennt.

Die Zinkpole. Das Zink ist Bestandtheil nahezu aller galvanischer Elemente, weil es zu diesem Zwecke fast durch kein anderes Metall ersetzt werden kann. Das Zink steht gewöhnlich in verdünnter Schwefelsäure. Wäre das Zink absolut rein, so würde eine Auflösung des Zinks in der Schwefelsäure nur dann erfolgen, wenn das Element in Thätigkeit ist. Das für galvanische Elemente benutzte Zink ist aber verhältnissmässig unrein und löst sich daher in der verdünnten Schwefelsäure auch dann auf, wenn das Element nicht in Thätigkeit ist. Um diesen unnützen Verbrauch zu vermeiden, amalgamirt man das Zink.

Amalgamiren der Zinke. Man reinigt die Zinkpole mechanisch durch Abkratzen und Abschleuern mit scharfem Sande. Dann beizt man sie mit verdünnter Schwefelsäure, bis die oberflächliche Schicht von Subkarbonat beseitigt ist und das blanke Zinkmetall überall frei liegt. Man zieht nun diese metallischen Zinkpole, noch während sie mit verdünnter Schwefelsäure befeuchtet sind, durch metallisches Quecksilber, indem man massive Stäbe in einen mit Quecksilber gefüllten Cylinder taucht oder hohle Cylinder durch Quecksilber hindurchzieht, welches sich in einer hölzernen Wanne (Fleischer-Mulde) befindet. Den Ueberschuss von Quecksilber lässt man abtropfen. Ist nicht genügend Quecksilber zur Verfügung, so kann man auch auf die vorgebeizten, nassen Zinke Tropfen von Quecksilber aufgiessen und diese mit einem Baumwollkleebein vertheilen. Ebenso kann man die mit verdünnter Schwefelsäure abgebeizten und noch feuchten Zinke mit einem Brei von Mercuriulfat und verdünnter Schwefelsäure einreiben.

Diaphragmen. Diese sind entweder poröse Thonzellen oder Glas- bez. Porcellan-cylinder, die mit thierischer Blase oder Pergamentpapier überbunden sind. Die Thon-cylinder aus einem längere Zeit im Gebrauch gewesenen Elemente reinigt man durch Einlegen in Wasser und darauf folgendes Trocknen. Thon-cylinder aus Chromsäure-Elementen kocht man mit schwefelsäurehaltigem Wasser aus.

Verbindungen. Bei den Elementen, welche korrodirende Dämpfe nicht entwickeln, sind Kupferdrähte direkt an die (Metall-) Pole angelöthet. Bei den Elementen, welche korrodirende Dämpfe entwickeln, überhaupt bei solchen Elementen, welche Kohlepole haben, stellt man die leitende Verbindung durch Klammern her, welche an die Pole angeschraubt werden. Alle Theile der Elemente, welche die Fortleitung der Elektricität vermitteln sollen, müssen gut leitend sein, daher sind die Polklemmen und Leitungsdrähte an den Berührungsflächen durch Abreiben mit Schmirgelpapier gut metallisch blank zu machen. — Die Verbindungsdrähte zwischen den einzelnen Elementen und die Ableitungsdrähte von der Batterie aus wähle man nicht zu dünn, um den Widerstand nicht unnötig zu vergrößern.

I. Elemente mit erregenden Flüssigkeiten (Nasse Elemente).

DANIELL-Element. Amalgamirtes Zink in verdünnter Schwefelsäure (1:10). In einer porösen Zelle steht der Kupferpol in gesättigter Kupfersulfatlösung, in welche zweckmässig noch einige Kupfersulfat-Kristalle eingetragen werden. $E^1 = 1,12$ Volt. Verwendung in der Telegraphie.

¹⁾ E giebt die elektromotorische Kraft der Elemente in annähernden Werthen an.

CARRÉ'sches Element. Die Anordnung ist die gleiche wie bei dem DANIEL'schen, nur besteht das Diaphragma (an Stelle einer Thonzelle) aus Pergamentpapier.

MEIXNER's Ballon-Element. Im unteren engen Theile des Gefäßes steht ein Kupfercylinder in gesättigter Kupfersulfatlösung, im oberen erweiterten Theile ein Zinkcylinder in gesättigter Bittersulfatlösung. Der vom Kupferpol abgehende Leitungsdraht ist (durch Ueberziehen mit Kautschuk) gut zu isoliren. Ein Diaphragma ist nicht vorhanden. Die Magnesiumsulfatlösung schwimmt auf der Kupfersulfatlösung auf Grund der verschiedenen spec. Gewichte beider Lösungen.

MARIE-DART-Element. Zink in verdünnter Schwefelsäure (1:20), Kohle in einem Brei von schwefelsaurem Quecksilberoxydul mit Wasser. $E = 1,52$ Volt.

BROUQUEREL's Bleisulfatelement. Zink in Zinksulfat oder verdünnter Schwefelsäure, Blei in Bleisulfat + verdünnter Schwefelsäure.

GROVE's Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure (1:10). In einer porösen Thonzelle Platin in konc. Salpetersäure von 1,8—1,33 spec. Gewicht. Sehr konstant; $E = 1,8$ Volt. Entwickelt giftige und korrodirende Dämpfe von Untersalpetersäure und ist wegen der Anwendung von Platin theuer. Zum Zweck der Amalgamirung kann man 1—2 Tropfen Quecksilber aussen zum Zink und zu der Schwefelsäure geben.

BUSSEN-Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure (zum Amalgamiren giebt man 1—2 Tropfen Quecksilber dazu). In einer Thonzelle ein Kohlecylinder von besonders präparirter Kohle in konc. Salpetersäure von 1,30—1,33 Gewicht. Sehr konstant. $E = 1,9$ Volt. Entwickelt giftige Stickoxyde. Die Zinke und die Kohlecylinder müssen abnehmbare Polklammern haben.

BUFF-BUSSEN-Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure (Amalgamirung wie bei den beiden vorigen). In einer Thonzelle ein Kohlecylinder in einer Lösung von 12 Th. Kaliumdichromat, 100 Th. Wasser und 25 Th. Englischer Schwefelsäure, $E = 2$ Volt. Keine gesundheitsschädlichen Dämpfe, aber in dem Thoncyliner krystallisirt Chromalaun aus; infolgedessen wächst der innere Widerstand, und die Intensität geht herab.

FAURE-Element. Modifikation des BUSSEN-Elementes. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure, ein hohles Gefäß, aus Kohle und Thon gefertigt, enthält die Salpetersäure. Hier ist also die poröse Zelle gesparrt.

BÖTTGER's Element. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure. In einer porösen Zelle ein Kohlecylinder in Kaliumdichromat und Salpetersäure von 1,8—1,33 spec. Gewicht. Es findet kein Auskrystallisiren von Chromalaun statt, auch sollen gesundheitsschädliche Dämpfe nicht auftreten.

Eisenelement. Aussen Zink in verdünnter Schwefelsäure, in einem Thoncyliner Eisen in konc. Salpetersäure von 1,30—1,33 spec. Gewicht. $E = 1,5$ Volt. Entwickelt aber gesundheitsschädliche Dämpfe.

GRENET's Tauchelement. Zink und Kohle tauchen in eine Lösung von Kaliumdichromat 125,0, Englische Schwefelsäure 250,0, Wasser 1000,0, Mercurisulfat 10,0. Wenn das Element nicht in Thätigkeit ist, müssen die Kohle- und Zinkpole aus der Flüssigkeit herausgehoben werden. Zu galvanokaustischen Apparaten und zu tragbaren elektrischen Platinglühlampen.

Liquor electrophorus. Füllung für elektrische Apparate (Münch. Ap.-V.) Kaliumdichromat 75,0, Wasser 1000,0, rohe Schwefelsäure 100,0, Mercurisulfat 10,0. Vor dem Gebrauche umzuschütteln.

Liquor electroposivus. Battery Fluid (Nat. form.). A) Für gewöhnlichen Gebrauch. Natriumdichromat 125,0 g, Englische Schwefelsäure 125 ccm, Wasser 1000,0 ccm. B) Für Galvanokauter. Natriumdichromat 140,0 g, Englische Schwefelsäure 300 ccm, Wasser 1000 ccm.

LECLANCHÉ-Element. Aussen Zink und Ammoniumchlorid, innen Kohle, Brauneisen und Ammoniumchlorid. — In ein viereckiges Glasgefäß, dessen Hals an einer Ecke eine Ausbuchtung hat, wird eine ziemlich genau passende poröse Thonzelle eingesetzt. In diese Zelle ist ein Prisma von Retortenkohle eingesetzt, welches in einem Gemisch von gekörnter Retortenkohle und gekörntem Brauneisen (event. auch etwas Kaliumsulfat) eingebettet ist. Die obere Schicht der Brauneisenmischung erhält, um das Herausfallen von Stücken zu verhindern, einen Pechüberzug, doch muss dieser für das Entweichen der Gase eine kleine Oeffnung haben. In das äussere Gefäß fällt man eine gesättigte Lösung von Ammoniumchlorid, dann setzt man den beschriebenen Thoncyliner mit der Brauneisenmischung ein und stellt in die Ausbuchtung des Halses einen amalgamirten Zinkstab. — Einfachere Einrichtungen sind folgende: A) Die poröse Thonzelle fällt weg, die Brauneisenmischung ist um das Kohleprisma in Form eines Cylinders gepresst. In diesem Falle verbindet man die Berührung von Zink und Kohlecylinder dadurch, dass man zwischen beide einen Streifen Fensterglas stellt. B) Die Brauneisenmischung nebst dem Kohleprisma befindet sich in einem Beutel aus starkem Hanfgewebe. Auch in diesem Falle thut man gut, zwischen diesen Beutel und den Zinkstab einen Streifen Fensterglas zu

setzen. $E = 1,48$ Volt. Das Element ist sehr konstant und wird namentlich für Klingeleitungen benutzt.

Der Zinkpol soll aus gezogenem Zinkdraht bestehen und amalgamirt sein. Der Braunstein soll 90 proc. Pyrolusit in haselnussgrossen Stücken sein. Versagt das Element (z. B. bei der Klingelleitung), so sieht man zu, ob etwa das Wasser verdunstet ist. Hilft weder das Nachfüllen von Wasser noch die Zugabe von Ammoniumchlorid, so nimmt man die Zinke heraus und reinigt sie von anhaftendem basischem Zinksalz durch Abschaben mit einem Messer. Funktionirt das Element auch nach der Reinigung der Zinke nicht, so liegt der Fehler im Kohlepol. Ist das Element ein solches mit einem Säckchen, so kann es in der Regel wieder dadurch für einige Zeit in Ordnung gebracht werden, dass man es in der Regel wieder dadurch für einige Zeit in Ordnung gebracht werden, dass man es natürlich, den Thoncylinder oder das Säckchen zu entleeren und frisch zu füllen.

Braunsteinmischung, für LECLANCHÉ-Elemente. 1 Th. 90–92 procentiges Mangansuperoxyd (Pyrolusit) in haselnussgrossen Stücken und 2 Th. Retortengraphit in derselben Grösse. Auf ein Element von 25 cm Höhe mit einem Kohleprisma von 27 cm Höhe rechnet man 500 g Braunsteinmischung und 250 g Ammoniumchlorid.

Liquor electropoeus für LECLANCHÉ-Elemente (Nat. form.). Ammoniumchlorid 325,0, Wasser q. s. ad 1000 ccm.

Chlorsilber-Elemente nach WARREN DE LA RUE und nach PISCUS. Den negativen Pol bildet ein amalgamirtes Zinkstab, den positiven ein Silberstreifen, der mit einem Mantel von geschmolzenem Chlorsilber umgeben ist. Dieser positive Pol (Silber + Chlorsilber) steckt zum Zwecke der Isolirung in einer Hölse von Pergamentpapier. Die erregende Flüssigkeit ist nach W. DE LA R. = Ammoniumchloridlösung, nach P. = Kochsalzlösung. $E = 1,12$ Volt.

SAGE's Element. Zwischen zwei amalgamirten Zinkplatten eine platinirte Zinkplatte. Beide ohne trennende Membran in verdünnter Schwefelsäure (1:2).

Reichs-Telegraphen-Element. Zink in gesättigter Zinksulfatlösung als negativer Pol. Als positiver Pol eine verkupferte Bleiplatte in Kupfervitriollösung mit Kupfersulfat-Krystallen. Kein Diaphragma. Die Trennung der Flüssigkeiten erfolgt durch Schichtung auf Grund ihrer verschiedenen Dichte.

Capron-Elemente von W. WEILER. Bei diesen Elementen hängen Kupferoxydplatten zwischen zwei amalgamirten Zinkplatten in Natronlauge. Die Elemente liefern Strom, bis das Kupferoxyd reducirt ist. Das Kupfer oxydirt sich aber wieder beim Abwaschen und Trocknen an einem warmen Orte. In der Ruhe findet kein Materialverbrauch statt.

HARRISON-Element. Die negative Elektrode besteht aus amalgamirtem Zink, die positive aus Huthblei, welches mit Bleisuperoxyd umgeben ist. Als erregende Flüssigkeit wird 16 proc. Schwefelsäure verwendet. $E = 2,45$ Volt.

II. Trocken-Elemente. Diese sind meist Variationen der LECLANCHÉ-Elemente.

A) Den negativen Pol bildet ein Kasten oder eine Büchse aus starkem Zinkblech. Den positiven Pol bildet ein Kohleprisma, welches mit einem Mantel umgeben ist, das aus 1 Th. Graphit und 2 Th. Braunsteinpulver besteht. Der Mantel ist mit einem leinenen Beutel überzogen. Der + Kohlepol wird in den Zinkkasten so eingebettet, dass er diesen nirgends berührt. Der Zwischenraum zwischen beiden Polen ist mit Sägespänen ausgefüllt, welche mit einer 33 proc. Lösung von Chlorzink befeuchtet sind. (B. FISCHER.)

B) Der negative Pol ist ein Kasten aus starkem Zinkblech, der positive Pol ein Kohleprisma, welches mit einer Mischung von Braunstein und Graphit oder Retortenkohle umgeben ist. Als erregende und isolirende Masse dient eine Mischung aus: krystall. Calciumchlorid ($\text{CaCl}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$) 30 Proc., Calciumchlorid granulirt ($\text{CaCl}_2 + 2\text{H}_2\text{O}$) 30 Proc., Ammoniumsulfat 15 Proc., Zinksulfat krystall. 25 Proc. C) Die Elektroden sind die nämlichen wie beim LECLANCHÉ-Element. Zur Füllung verwendet man eine Masse aus 1,0 Leim, 15,0 Wasser, 3,0 Ammoniumchlorid, 0,2 Weinsäure, 3,0 Natriumchlorid, 0,1 Mercurichlorid, 1,0 Chlornatrium, 2,0 Gips. D) Eine siedend heisse Lösung von 250,0 g Kupfervitriol in 1 Liter Wasser wird mit 80,0 g Stärke, die mit Wasser zur Milch angerührt ist, unter starkem Röhren gemischt. Der vollständig abgekühlten Flüssigkeit fügt man soviel Natronlauge zu, als zur Füllung des Kupfers erforderlich, und vermischt sie mit dem gleichen Volumen Kohlepulver. Zink und Kohleelektroden sind die gleichen wie beim LECLANCHÉ-Element.

III. Akkumulatoren.

Die zur Zeit gebräuchlichsten Akkumulatoren bestehen aus zwei Platten, von denen die eine mit Bleischwamm, die andere mit Bleisuperoxyd präparirt ist. Diese Platten tauchen isolirt in eine verdünnte Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,21. Diese Säure ist herzustellen aus conc. Schwefelsäure von der Reinheit der reinen Pharma-

copöse-Schwefelsäure durch Mischen mit destillirtem Wasser. Enthält die Säure Verunreinigungen (fremde Metalle, Arsen), so verderben die Akkumulatoren. Die Säure darf nicht erheblich schwächer und auch nicht erheblich stärker sein als dem spec. Gewicht 1,21 entspricht. Wird sie infolge der Zersetzung des Wassers stärker, so ist sie durch Zugabe von destillirtem Wasser wieder auf das angegebene spec. Gewicht zu bringen. — Das Laden der Akkumulatoren darf bei keinem höher gespannten Stromerfolgen, als es in der Gebrauchsanweisung angegeben ist. Ladet man mit einer Lichtleitung von circa 110 Volt, so schaltet man den Akkumulator hinter zwei oder mehrere parallel geschaltete Glühlampen. Der + Pol der Lichtleitung ist mit dem + Pol des Akkumulators zu verbinden. Man ladet solange, bis lebhaft Gasentwicklung an den Platten auftritt. Jedes Element kommt ziemlich rasch auf eine Spannung von 1,87 Volt, dann dabert es ziemlich lange, bis die maximale Spannung von 2,2 Volt pro Element erreicht wird. Eine stärkere Entladung als bis zu 1,87 Volt herunter muss vermieden werden. Vermieden werden müssen ferner Kurzschluss und Erschütterungen des Akkumulators. Alle Monate ist der Akkumulator frisch zu laden, selbst wenn er nicht gebraucht worden ist. — Soll die Schwefelsäure aus dem Akkumulator entleert werden, so ist der Akkumulator vorher zu laden. Dann erst darf man die Schwefelsäure anfüllen. Nach dem Einfüllen der Schwefelsäure ist der Akkumulator wieder bis zur Maximalspannung zu laden.

Kleinere Akkumulatoren kann man wie gewöhnliche galvanische Elemente, z. B. auch für Klingelleitungen benutzen, man muss nur nicht verabsäumen, sie rechtzeitig wieder zu laden. Ihr Gebrauch ist vorthailhaft, wenn man sie aus einer Lichtleitung laden kann.

Volta-Krenz. Zwei aufeinander gelegte Kreuze aus Kupfer bez. Zinkblech, die durch einen Planelappen von gleicher Form getrennt sind. Der Lappen ist mit Essig zu befeuchten, das Kreuz soll alsdann an einem seidenen Bande auf der blossen Haut getragen werden. Gegen zahllose Leiden angepriesen! Mundus vult — — —

Isolirmasse für elektrische Leitungen. Eine Masse von Pflaster-Konsistenz aus Kolophonium 40 Proc., Talg 10 Proc., konsistentem Mineralfett 50 Proc. (B. Fischer.)

Pol-Papier. Pol-Reagenpapier. Man bereitet eine Auflösung von 10 Th. kryst. Natriumsulfat in 100 Th. Wasser und mischt hierzu eine Lösung von 1 Th. Phenolphthalein in 10—15 Th. Alkohol. Mit dieser Mischung trinkt man Filtrirpapier und trocknet es. Das Papier dient zum Kennzeichnen der elektrischen Pole; jeder elektrotechnische Arbeiter führt es jederzeit bei sich. Befeuchtet man einen Streifen solchen Papiers, legt ihn auf eine schlecht leitende Unterlage (Glas, Porcellan, Stein, Holz, Pappdeckel) und drückt nun die beiden Pole einer hinreichend starken (4 Volt und darüber) Stromleitung darauf, so entsteht am negativen Pole ein rother Fleck auf dem Papier.

Pilocarpinum.

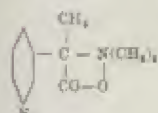
I. † Pilocarpinum. Pilocarpin. Pilocarpine (Gall.). Pilocarpina (engl.). $C_{11}H_{10}N_2O_2$. Mol.-Gew. = 208. Die freie Pilocarpinbase. Nur von der Gall. aufgenommen.

Darstellung. Diese erfolgt nach verschiedenen Methoden; in der Technik arbeitet man u. a. nach folgendem Verfahren:

Die fein gemahlenen Blätter werden mit Sodälösung befeuchtet und mit Benzol in der Wärme ausgezogen, welches die Alkaloide aufnimmt. Schüttelt man darauf das Benzol mit verdünnter Salzsäure, so geben die Alkaloide als Hydrochloride in die wässrige Flüssigkeit über, werden aus dieser mit Sodälösung wieder abgetrennt und mit Chloroform ausgeschüttelt. Man erhält so das Gemenge der Basen schon ziemlich rein, die völlige Reinigung und Trennung des Pilocarpins von den begleitenden Alkaloiden erfolgt durch Ueberführung in die Nitate. Man verwandelt die Basen durch Neutralisiren mit verdünnter Salpetersäure in die Nitate, verdunstet diese Lösung zur Trockne und reinigt durch öfteres Umkrystallisiren aus Weingeist. Jaborin, dessen salpetersaures Salz nicht krystallisirt, sowie Pilocarpidin, dessen Nitrat in sehr geringer Menge vorhanden ist, bleiben

hierbei in der Lauge. Aus der wässrigen Lösung des reinen Pilocarpinnitrates lässt sich die freie Base durch Ammoniak in Freiheit setzen und durch Ausschütteln mit Chloroform gewinnen. Beim Verdunsten der entwässerten Chloroformlösung hinterbleibt das Alkaloid als farbloser Sirup.

Eigenschaften. Ein farbloser, dickflüssiger Sirup, welcher bisher nicht krystallisiert werden konnte. Leicht löslich in Wasser, Weingeist oder Chloroform, etwas schwerer in Benzol, fast gar nicht in Aether. Die Lösungen des Pilocarpins wie diejenigen seiner Salze lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts (r°) ab. Pilocarpin ist ein tertiäres Diamin, reagirt stark alkalisch und bildet mit Säuren Salze, welche meist gut krystallisiren und gegen Lackmus mehr oder weniger sauer reagiren. Von den allgemeinen



Pilocarpin

Alkaloid-Reagentien zeichnen sich Phosphorwolframsäure und Phosphormolybdänsäure durch besondere Schärfe aus. Sie geben in einer Lösung des Pilocarpinhydrochlorids 1:15000 noch deutlich weisse, bez. gelbe Fällung. Gleichfalls noch in starker Verdünnung giebt Jodlösung einen braunen, Kaliumquecksilberjodid einen weissen, Kaliumwismutjodid einen rothen Niederschlag. Von geringerer Empfindlichkeit ist hier Pikrinsäure und Quecksilberchlorid.

Von konc. Schwefelsäure werden die freie Base wie deren Salze ohne Färbung gelöst. Fügt man zu der farblosen Lösung etwas Kaliumdichromat, so entsteht zunächst eine braune Färbung, welche bald in eine dauernd grüne übergeht. Mit Kali-, Natron- und Barythydrat vereinigt sich das Pilocarpin, indem es in die Salze der Pilocarpinsäure $\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{N}_3\text{O}_2$ übergeht. Durch Ansäuern (schon durch Einwirkung von Kohlensäure) erfolgt wieder Rückbildung von Pilocarpin.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Therapeutisch werden nur die Salze des Pilocarpins angewendet. Die freie Base dient lediglich zur Darstellung dieser Salze.

II. † Pilocarpinum hydrochloricum (Austr. Germ. Helv.). Chlorhydrate de Pilocarpine (Gall.). Pilocarpinae Hydrochloras (U-St.). Salzaures Pilocarpin. $\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{N}_3\text{O}_2 \cdot \text{HCl}$. Mol.-Gew. = 244,5.

Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. der freien Pilocarpinbase mit verdünnter Salzsäure (wozu circa 14 Th. der verdünnten Salzsäure von 12,5 Proc. HCl erforderlich sind), und verdunstet die wässrige Lösung zur Trockne, wobei das Salz als feinkrystallinisches Pulver zurückbleibt. Durch mehrfaches Umkrystallisiren aus starkem Weingeist erhält man das Salz völlig rein.

Eigenschaften. Farblose, durchsichtige, in Wasser und Weingeist leicht lösliche Krystalle, welche schwach bitter schmecken und gegen Lackmus sauer reagiren. Sie sind hygroskopisch, ziehen aus der Luft Feuchtigkeit an und zerfliessen mit der Zeit. Da das Pilocarpin in Wasser leicht löslich ist, so erfolgt in verdünnten wässrigen Lösungen des Salzes durch Ammoniak oder Natronlauge keine Fällung, dagegen fällt Natronlauge aus der konc. wässrigen Lösung die freie Base als ölige Tröpfchen, welche sich im Ueberschuss des Fällungsmittels wieder auflösen. Das Pilocarpinhydrochlorid schmilzt bei 194 bis 196° C., nachdem es einige Grade vorher etwas zusammengesintert war. Goldchlorid fällt aus der Lösung 1:100 ein in feinen Nadeln sich abscheidendes Gold Doppelsalz $\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{N}_3\text{O}_2 \cdot \text{HCl} \cdot \text{AuCl}_4$, Quecksilberchlorid giebt einen weissen Niederschlag, Platinchlorid fällt das in glänzenden Blättchen krystallisirende Platindoppelsalz $(\text{C}_{11}\text{H}_{19}\text{N}_3\text{O}_2 \cdot \text{HCl})_2 \cdot \text{PtCl}_4$. In rauchender Salpetersäure löst sich das Salz mit gelblich-grünlicher Färbung. — Eine Mischung aus gleichen Theilen Pilocarpinhydrochlorid und Calomel schwärzt sich, wenn sie mit verdünntem Weingeist befeuchtet wird, unter Reduktion des Quecksilbersalzes. Eine analoge Erscheinung bietet das Cocainchlorhydrat, s. Bd. I, S. 873.

Prüfung. 1) Ein gutes Pilocarpinhydrochlorid bildet harte, glänzende, farblose Krystalle, welche nicht unter 193° C. schmelzen dürfen. Die zur Bestimmung des Schmelzpunktes dienenden Krystalle zerreibt man möglichst fein und trocknet sie erst einige Zeit bei etwa 50° C. Schon ein geringer Gehalt an Pilocarpidinhydrochlorid, welches bei 131

bis 182° C. schmilzt, oder an amorphem Jaborinhydrochlorid erniedrigt den Schmelzpunkt des salzsauren Pilocarpins. 2) Es löse sich in konc. Schwefelsäure ohne Färbung auf, und verbrenne auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Wegen seiner hygroskopischer Eigenschaften hält man es zweckmässig in kleinen Gläschen vorrätig, welche in ein grösseres Gefäss über Aetzalk gestellt werden.

Anwendung. Pilocarpin wirkt energisch schweis- und speicheltreibend und wird daher in solchen Fällen angewendet, in denen von starker Schweiss- und Speichelsekretion Heilung erwartet wird: Bei Rheumatismen und Fettleibigkeit, zur Resorption wässriger Exsudate; bei Nephritis, Uraemie, bei Metallvergiftungen. Man gibt es per os und subkutan; bei letzterer Anwendung soll nicht so leicht Erbrechen eintreten. Ferner soll es subkutan oder in Pomaden und Haarwässern angewendet, den Haarwuchs befördern. Aeusserlich in der Augenheilkunde (0,1—0,2:10,0) als Myoticum an Stelle des Physostigmins; es wirkt weniger reizend wie dieses, aber auch weniger energisch. Höchstdosen: *pro dosi* 0,02 (Germ. Helv.), 0,03 (Austr.), *pro die* 0,04 (Germ.), 0,05 (Helv.), 0,06 (Anstr.).

Bei Vergiftungen durch Pilocarpin ist Atropin Gegenmittel, umgekehrt ist Pilocarpin ein Gegenmittel bei Atropinvergiftung.

Eserin-Pilocarpin. Unter diesem Namen kommt ein Präparat in den Handel, welches aus einem durch Zusammenkrystallisirenlassen hergestellten innigen Gemenge von einem Dritttheil salicylsaurem Physostigmin mit zwei Dritttheilen salzsaurem Pilocarpin besteht. Es bildet ein weisses, in Wasser leicht lösliches, krystallinisches Pulver und findet in der Thierarzneikunde an Stelle des Physostigmins allein bei Kolik der Pferde mit Vortheil Anwendung. Die Dosis beträgt für eine Injektion 0,2—0,4 g in 5 g Aqua destillata gelöst.

Mixtura Pilocarpi ad antidiaphoretica.

Rp. Pilocarpi hydrochlorici 0,03—0,04

Pepeln 0,6—0,8

Acidi hydrochlorici 0,1

Aquae destillatae 80,0

Bei Diaphoret der Kinder stündlich einen Theelöffel.

Pomata contra tinea capitis.

Schuppenpomade.

Rp. Pilocarpi hydrochlorici 2,0

Chinini hydrochlorici 4,0

Sulfuris praecipitati 10,0

Balsami Peruviani 30,0

Medullae bovinae 100,0

† **Pilocarpinum hydrobromicum.** Bromwasserstoffsaures Pilocarpin. $C_{11}H_{16}N_2O_2 \cdot HBr$. Mol. Gew. = 259. Entsteht durch Neutralisiren von 10 Th. der freien Pilocarpinbase mit ca. 15,4 Th. Bromwasserstoffsäure (von 25 Proc. HBr). — Dem salzsauren Salze ähnliche, farblose, durchsichtige Krystalle, welche in Wasser und Weingeist zwar leicht, aber etwas schwieriger zu lösen sind wie das salzsaure Salz und etwas weniger hygroskopisch sind als dieses.

II. † **Pilocarpinum nitricum.** Azotate de Pilocarpine (Gall.). Pilocarpinae Nitras (Brit.). $C_{11}H_{16}N_2O_2 \cdot HNO_3$. Mol. Gew. = 271.

Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. freie Pilocarpinbase mit ca. 12,1 Th. Salpetersäure (von 25 Proc. HNO_3), die mit der erforderlichen Menge Wasser verdünnt ist, bringt die Lösung zur Trockne und krystallisirt das Salz aus heissem 90 procentigem Alkohol um.

Farblose, luftbeständige Krystalle, löslich in 8—9 Th. kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter löslich in heissem Alkohol von 90 Procent, schwer löslich in absolutem Alkohol.

III. † **Pilocarpinum salicylicum.** Salicylsaures Pilocarpin (Ergänzb.). $C_{11}H_{16}N_2O_2 \cdot C_7H_5O_2$. Mol. Gew. = 346. Man neutralisirt 10 Th. Pilocarpin in verdünnter alkoholischer Lösung mit ca. 6,7 Th. Salicylsäure, dunstet die Lösung zur Trockne und krystallisirt den Rückstand aus heissem Weingeist um.

Eigenschaften. Farblose, blätterige Krystalle oder ein weisses, krystallinisches Pulver von schwach bitterem Geschmacke, welches sich leicht in Wasser, weniger leicht in Weingeist mit schwach saurer Reaktion löst. Das Salz wird von konc. Schwefelsäure ohne Färbung, von rauchender Salpetersäure mit gelbbrauner Färbung gelöst. — Die wässrige Lösung (1:100) wird durch Eisenchloridlösung blaviolett gefärbt, durch Jod

lösung, Bromwasser und Quecksilberchloridlösung reichlich gefällt, dagegen durch Ammoniakflüssigkeit und Kaliumdichromatlösung nicht getrübt. Natronlauge verursacht nur in der konzentrierten wässrigen Lösung des Salzes eine Ausscheidung der Base in Form von Öeltropfen, die von einem Ueberschuss der Natronlauge gelöst werden.

Prüfung. 1) Die wässrige Lösung des Pilocarpinsalicylats (1:20) darf durch Schwefelwasserstoffwasser und durch Baryumchlorid nicht verändert werden (Metalle, Schwefelsäure). — 2) Zwei Raumtheile der Lösung (1:20), mit drei Raumtheilen Weingeist versetzt und mit Salpetersäure angesäuert, dürfen auf Zusatz von Silbernitratlösung nicht verändert werden (Chlor). — 3) Das Salz verbrenne bei Luftzutritt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Wie das salzsaure Salz.

† *Pilocarpinum phenylicum*. Pilocarpin-Phenol. $C_{11}H_{14}N_2O_2 \cdot C_6H_5O$. Mol. gew. = 302. Entsteht durch Zusammenschmelzen von 10 Th. Pilocarpin mit 4,5 Th. Phenol. — Farblose, ölige Flüssigkeit, in Wasser und Weingeist löslich. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren. S. d. folgende.

Aseptolin. Eine Injektionslösung, welche 0,02 g Pilocarpinphenol in 100 cem 2,75 procentigem Karbolwasser enthält. Gegen Phthisis und intermittirendes Fieber 3–5 cem dieser Lösung subkutan.

Pimenta.

Gattung der Myrtaceae — Myrteae — Myrtinae.

I. Pimenta officinalis Berg. Heimisch in Westindien (Jamaika) und Centralamerika, dort und auch anderwärts kultivirt (Ostindien). Baum mit lederigen, drüsig punktirten Blättern, die länglich-lanzettlich sind. Blüthen weiss, vierzählig. — Verwendung findet die Frucht: *Fructus Pimentae*. Pimenta (Brit. U-St.). *Fructus s. Semen Amomi*. Pimenta. Piper Jamaicaense. — Piment. Englisches Gewürz. Neugewürz. Nelkenpfeffer. Jamaikapfeffer. Wunderpfeffer. Allerlei Gewürz. — Piment. — Pimento. Allspice. Clove-pepper.

Beschreibung. Die Beerenfrucht ist eiförmig bis kugelig, rothbraun bis schwarzbraun, durchschnittlich von Grösse des Pfeffers, körnig-rauh, am Scheitel mit dem vierzähligen Kelchrande und dem Griffelrest, am Grunde mit der Narbe des Fruchtsieles. Die Fruchtschale ist dünn und zerbrechlich, die Frucht meist zweifächerig, in jedem Fach ein schwarzbrauner, unregelmässig nierenförmiger Same ohne Endosperm, der Embryo mit langem, dickem Würzelchen und kurzen, eingerollten Keimblättern. (Selten sind ein- und dreisamige Früchte.) Geruch und Geschmack nach Gewürznelken.

Die Epidermis des Pericarp besteht aus polygonalen Zellen mit bis 48μ grossen, eiförmigen Spaltöffnungen und bis 220μ langen, einzelligen, derbwandigen Haaren (Fig. 72), die etwas gekrümmt sind. Im Parenchym bis 150μ messende, lysigene Ölbehälter und zerstreute oder zu Gruppen zusammengestellte Steinzellen (Fig. 73), die nach innen eine zusammenhängende Schicht bilden. Sie sind von ziemlich wechselnder Gestalt und Grösse, fast farblos, mit braunem Inhalt, deutlich geschichtet, mit verzweigten Tüpfeln. Ausserdem finden sich im Pericarp zarte Gefässbündel und Oxalatdrüsen.

Im Gewebe der Samenschale fallen dünnwandige Zellen mit röthlichem oder rothgelbem Inhalt auf, der zuweilen im ganzen aus den angeschnittenen Zellen herausfällt.



Fig. 72. Einzellige Haare von *Fructus Pimentae*.



Fig. 73. Steinzellen aus dem Pericarp von *Fructus Pimentae*.

Der Embryo besteht aus dünnwandigem Gewebe, in dem ebenfalls grosse Oelbehälter auffallen. Seine Zellen enthalten, in ein spärliches, in Wasser leicht lösliches, gelbliches, rothbraunes oder bräunlich-violettes Pigment eingebettet, Stärkekörner, die einzeln sind oder aus bis 4 Theilskörnern bestehen, sie sind bis 12μ gross (Fig. 74).

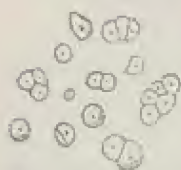


Fig. 74. Stärkekörner aus *Prunus Pimentae*.

Für den Nachweis von Piment in einem Pulver kommen in Betracht: die Steinzellen, die rothgelben Inhaltsmassen aus der Samenschale, die Haare der Epidermis, die Sekretbehälter oder Bruchstücke von solchen und die Stärkekörner.

Bestandtheile nach KOENIG: Wasser 8,18 Proc., stickstoffhaltige Substanz 4,75 Proc., ätherisches Oel 3,00 Proc., Fett 6,34 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 58,22 Proc., Holzfaser 17,44 Proc., Asche 4,07 Proc. — Alkoholextrakt 16—19 Proc. Das züßsige Maximum an Asche ist 6 Proc., davon in Salzsäure unlöslich 0,5 Proc.

Verfälschungen und Substitutionen. An Stelle der ganzen Früchte kommen vor:

- 1) Kronpiment, Poivre de Thebet von *Pimenta acris* Sw., bis 10 mm lange, 5 mm breite, krugförmige, unten bauchige, oben eingezogene und in den breiten Kelch endigende, oft noch gestielte Früchte. Sie enthalten 2—4 Samen. (Vergl. S. 629.)
 - 2) Tabasco-Piment, mexikanischer, spanischer Piment, Poivre de Chiappa, von *Eugenia Tabasco* G. Don. Grösser wie der echte Piment, oft von den Seiten zusammengedrückt, fast aschgrau, weniger aromatisch. In Bau stimmen beide Arten in allen wesentlichen Punkten mit dem echten Piment überein.
 - 3) Brasilianischer Piment von *Calyptranthus aromatica* St. Hil.
- Zahlreichen Verfälschungen ist das Pulver ausgesetzt, es kommen hauptsächlich in Betracht:

- 1) Die Fruchtsiiele der Pflanze: Man erkennt sie an massenhaften Krystallkammerfasern der Rinde, langen Bastfasern, Gewebe des Holzes mit Marktrahlen.
- 2) Nelkenstiiele (Band I, S. 664).
- 3) Maismehl (Band I, S. 295).
- 4) Reismehl (Band I, S. 295).
- 5) Eichelmehl (Band I, S. 904).
- 6) Sandelholz (Band I, S. 967).
- 7) Pimentmatta aus gerösteten und gemahlenden Birnen; meist am Geruch zu erkennen, charakterisiert durch Sklerenchymzellen, durch die Epidermiszellen, die dickwandige Zellen erkennen lassen, die häufig durch zarte Radialwände in 4 Tochterzellen getheilt sind. Ferner kommt als Pimentmatta vor: Hirsekleie und brandige Gerste.
- 8) Cichorien (Band I, S. 828). Vergl. übrigens auch die Verfälschungen des Pfeffers.

Aufbewahrung und Anwendung. Die in ganzer Form in dichtschliessenden Gefässen aufzubewahrenden Früchte dienen fast ausschliesslich als Küchengewürz.

Aqua Pimentae (Brit.). **Pimento Water.** 250 g Piment, 10 l Wasser; 5 l abdestilliren. Ex tempore wie *Aqua Anethi* (Bd. I, S. 306).

Spiritus Pimentae. **Spiritus Amomi.** 1,0 Pimentöl löst man in 99,0 verdünntem Weingeist.

Als **Cortex Pimentae** ist aus Ostindien eine Rinde in den Handel gekommen, die nach *Macis* riecht, sie stammt anscheinend von einer Lauracee und steht wohl den *Callitawarrinden* nahe.

Oleum Amomi seu Pimentae. (Brit. U-St.) — Pimentöl. — *Essence de Piment.* Oil of Pimenta.

Darstellung. Beim Destilliren der unreifen, getrockneten Früchte mit Wasserdampf erhält man 3—4,5 Proc. Oel. Bemerkenswerth ist hierbei die anfangs auftretende Entwicklung von Ammoniak.

Eigenschaften. Gelbe bis bräunlich-gelbe, ölige Flüssigkeit von angenehm gewürzhaftem, dem Nelkenöl ähnlichem Geruch und brennend scharfem Geschmack. Specifisches Gewicht 1,025—1,050. (Nicht unter 1,040 Brit., 1,045—1,055 U-St.) Löslich in 2 Th. Spiritus dilutus. Infolge seines Gehalts an Eugenol giebt das Oel beim Schütteln mit Ammoniakflüssigkeit (Brit.) oder Natronlauge (U-St.) eine halb feste Masse und mit Eisenchlorid eine blauviolette Färbung (U-St.).

Bestandtheile. Die Hauptmasse des Oels wird aus Eugenol, $C_{10}H_{16}O_2$ (Band I, S. 1067) gebildet, die übrigen Bestandtheile sind noch nicht ermittelt.

II. Pimenta acris (Swartz) Lindl. Heimisch in Westindien und Südamerika, liefert Kropiment (vergl. oben) und Bayöl.

Oleum Pimentae acris. *Oleum Myrcinae* (U-St.). — Bayöl. — *Essence de Myrcia*. — Oil of Bay.

Darstellung. Getrocknete Bayblätter geben bei der Destillation mit Wasserdampf 2–2,5 Proc. ätherisches Oel.

Eigenschaften. Eine anfangs gelbe, bald braun werdende Flüssigkeit von angenehmem, an Nelken erinnerndem Geruch und beissendem, gewürzhaftem Geschmack. Spec. Gewicht 0,965–0,985 (0,975–0,900 U-St.). Schwach linksdrehend, Drehungswinkel im 100 mm-Rohr bis -2° . Frisch destillirtes Oel ist löslich in gleichen Theilen Spiritus, nach kurzem Aufbewahren giebt es jedoch mit diesem Lösungsmittel nur trübe Mischungen. Beim Schütteln des Oels mit dem gleichen Volumen Natronlauge entsteht eine halb feste Masse (Eugenolnatrium) (U-St.).

Bestandtheile. Die Hauptmenge des Oels (d. h. ca. 60 Proc.) besteht aus Eugenol, $C_{10}H_{12}O_2$ (Bd. I, S. 1067), neben geringen Mengen eines zweiten Phenols, Chavicol, $C_9H_{10}O$. Von anderen sauerstoffhaltigen Bestandtheilen sind nachgewiesen die Methyläther der beiden genannten Phenole, Methyl Eugenol, $C_{11}H_{14}O_2$, und Methylchavicol, $C_{10}H_{12}O$, ferner Citral, $C_{10}H_{16}O$, sowie Phellandren und Myrcen, beide der Formel $C_{10}H_{18}$.

Anwendung. Bayöl wird hauptsächlich zur Herstellung des bekannten Kopfwaschmittels Bay-Rum verwendet.

Spiritus Myrcinae. Bay-Rum.		U-St.	
Hp. Bayöl	5,0	Hp. Bayöl	14,0 ccm
Jamaika-Rum-Essenz	30,0	85%a. Pomeranzöl	1,0 „
Spiritus (95 proc.)	700,0	Pimentöl	1,0 „
Wasser	275,0	Spiritus (95 proc.)	1220,0 „
	1000,0	Wasser	762,0 „
			2000,0 „

Bay-Rum-Haarwasser von G. H. DUBBLE.

Hp. Bay-Rum	653,0
Tinct. Chinae	225,0
Oel. Ricini	75,0
Acid. tannici	45,0

Pimpinella.

Gattung der Umbelliferae — Ammineae — Ammininae.

I. Pimpinella Saxifraga L. Heimisch in einem grossen Theil Europas, bis in den Orient und Sibirien. Ausdauernd, bis 50 cm hoch. Stengel fein gerillt. Die grundständigen Blätter mit sitzenden, randlichen, kerbig-gesägten, etwas am Blattstiel herablaufenden Fiedern. Die Abschnitte der oberen Blätter lanzettlich bis lineallisch, die obersten auf die Scheiden reduziert. Hülle und Hüllchen fehlend. Früchte mit undeutlichen Rippen, in jedem Thälchen mehrere Sekretbehälter. Kommt in 2 Varietäten vor:

α. hircina Leers. Inhalt der Sekretbehälter gelbbraun,

β. nigra Willd. Inhalt der Sekretbehälter schnell blau werdend.

II. Pimpinella magna L. Heimath wie vorige. Bis 1 m hoch, mit kantig-gefurchtem Stengel. Fiedern der grundständigen Blätter gestielt.

Pharmaceutische Verwendung finden das Rhizom und die Wurzel beider Arten:

Radix Pimpinellae (Germ., Helv.). **Radix Pimpinellae albae s. minoris.** **Radix Tragoselin.** — Bibernellwurzel. Pimpinellwurzel. Pfefferwurzel. Theriakwurzel. — Racine de boncage. Racine de saxifrage. — Pimpernel-root.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem verzweigten Rhizom, das oben oft noch Reste der abgeschnittenen Stengel erkennen lässt und das nach unten in die wenig oder gar nicht verzweigte Wurzel übergeht. Aussen gelblich-grün. Ist das Rhizom dicht

geringelt, die Wurzel längsrundlich. Bei I ist das Holz stärker wie die Rinde, bei II sind beide gleich breit. Der Bau der Droge wie bei Rad. Angelicae (Band I, S. 306) und Rad. Levistici (Band II, S. 290). Die Sekretbehälter messen bei I bis 36 μ , bei II bis 54 μ . Geruch charakteristisch aromatisch, Geschmack brennend.

Bestandtheile. Pimpinellin, ein in Wasser unlöslicher, in Aether schwer, in Alkohol leicht löslicher Körper. Aetherisches Oel aus I circa 0,025 Proc., aus I nigra 0,38 Proc. Das erstere ist goldgelb, von widerlich bitterem, kratzendem Geschmack. Spec. Gew. 0,959. Das zweite ist hellblau und wird nach einiger Zeit grün.

Verwechslungen. Die Wurzeln von *Heracleum Spondylium* L. (*Radix Pimpinellae spuriae*), *Pastinaca sativa* L., *Carum Carvi* L., *Peucedanum Oreoselinum* Moench, *Poterium Sanguisorba* L. (früher auch „Bibernell“ genannt).

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Wurzel im Frühjahr von älteren, wildwachsenden Pflanzen und bewahrt sie, gut getrocknet und von erdigen Theilen gereinigt, in dichtschliessenden Blech- oder Glasgefässen auf.

Anwendung. Innerlich in Gaben zu 0,5–2,0 im Aufguss, auch in Pastillen- oder Pulverform, gewöhnlich aber als Tinktur bei Magenkatarrh; bei Heiserkeit, Rauhigkeit im Halse, Rachen- und Mandelentzündung auch als Gurgelwasser; als Kaumittel gegen Zungenlähmung. Ferner zu Zahnpulvern und Zahnpasten.

Extractum Pimpinellae. Bibernell-Extrakt. Ergänzb.: 4 Th. fein geschnittene Bibernellwurzel zieht man 4 Tage mit einer Mischung aus 8 Th. Weingeist (87 proc.) und 6 Th. Wasser, dann 12 Stunden mit 4 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser aus und dampft die vereinigten Auszüge zu einem dicken Extrakt ein. Ausbeute etwa 18 Proc. — Helv.: Aus Bibernellwurzel (III) wie Extr. Cascariillae Helv. (Bd. I, S. 670). Gelbbraun, scharf gewürzig, in Wasser trübe löslich. Gabe 0,3–1,0.

Tinctura Pimpinellae. Bibernell- oder Pimpinelltinktur. Teinture de boeage ou de saffrage. Tincture of Pimpinella. Germ.: Aus 1 Th. mittelfein zerschnittener Bibernellwurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.). — Helv.: Aus 20 Th. Bibernellwurzel (V) und q. s. verdünntem Weingeist (62 proc.) bereitet man unter Befeuchten mit 8 Th. im Verdünnungsweg 100 Th. Tinktur. — Nat. form.: Aus 165 g Wurzel (Nr. 40), einer Mischung aus 2 Raumth. Weingeist (91 proc.) und 1 Raumth. Wasser 1000 com Tinktur ebenso. — Bei Heiserkeit und Katarrhen zu 20–40 Tropfen auf Zucker.

Mixtura diuretica Bonnacker.
Rp. Tinctura Pimpinellae
Liquor. Kali acetici SS 15,0
sinal 1 Maßle 1 Theelöffel.

Mixtura Pimpinellae anisata.
Leipziger Hustensaft.
Rp. Tinctur. Pimpinellae 15,0
Liquor. Ammonii anisati
Aqua Amygdal. amar. SS 7,5

Mucilag. Gummi arabici
Syrup. Amygdalaz. SS 80,0
Aqua destillata 110,0.
Theelöffelweise.

Syrupus pectoralis Russicus.
Russischer Brustsaft.
Rp. Tinctur. Pimpinell. 20,0
Syrup. Morphini 80,0

Piscidia.

Gattung der Papilionaceae — Dalbergiaceae — Lonchocarpaceae.

Piscidia Erythrina L. Heimisch in Florida, Mexiko und auf den westindischen Inseln. Baum mit unpaarig gefiederten Blättern, Blüten in Rispen, weiss oder blutroth. Hülse linealisch, flach, jede Naht seitlich in zwei breite, quer gestreckte Flügel erweitert. Samen eiförmig zusammengedrückt. Verwendung findet die Wurzelrinde:

† **Cortex Piscidiae** (Ergänzb.). — **Piscidiarinde.** — Bois lyant. Bois de chiens. — Dogwood. Jamaica Dogwood. (Solche Namen führen auch *Cornus florida* L. und *Erythrina Corallodendron* L.)

Beschreibung. Sie bildet flache oder halbrunde Stücke, von rothbraunem Kork bedeckt; wo derselbe fehlt, ist die Rinde aussen grünlich-gelb. Innenseits dunkelbraun.

längestreifig. Sehr hart. Beim Durchbrechen ist sie im äusseren Theile blättrig, im inneren grob splitterig. Zerstreute Zellen des Parenchym enthalten eine dunkelbraune Substanz, die nicht auf Gerbstoff reagirt. Markstrahlen meist dreireihig. Der Bast ist durch Faserbündel, die von Krystallzellen umkammert sind, geschichtet, dazwischen die Siebröhren in tangentialen Gruppen. Geruchlos. Beim Kauen zuerst geschmacklos, erregt sie später Kratzen im Hals.

Bestandtheile. Piscidin $C_{15}H_{18}O_4$ (oder $C_{20}H_{24}O_6$), in farblosen Prismen krystallisirend, in Wasser unlöslich, löslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol; wirkt zu 0,025 g auf Kaninchen giftig.

Verwendung. In der Heimath als Fischgift. Krapfollen als Sedativum und Hypnoticum, besonders bei Schwindelkranken zur Stillung des quälenden Hustens. Vergl. auch unten.

† **Extractum Piscidae.** Extr. Piscidae siccum. Darstellung wie bei Extract. Strychni Germ. (siehe dort). Tagesgabe 0,25–0,5.

† **Extractum Piscidae fluidum** (Ergänzb.). **Piscidia-Fluidextrakt.** 100 Th. mittelfein gepulverte Rinde befeuchtet man mit einer Mischung aus 10 Th. Glycerin und 25 Th. Weingeist, reibt nach 3 Stunden durch ein weitmaschiges Sieb, erschöpft unter Zurückstellen der ersten 85 Th. Perkolat mittels verdünntem Weingeist (60 proc.) und stellt l. a. 100 Th. Fluidextrakt her. Es sind etwa 450 Th. verdünnter Weingeist erforderlich. Die Rotzbraune, bittere Flüssigkeit, aus der Wasser ein weisses Harz abscheidet. Dient, wie Opium, doch ohne bedenkliche Nebenwirkungen, als schlafmachendes und schmerzstillendes Mittel, das zu 0,5–1,0 pro dosi, zu 3,0–5,0 pro die gegen Migräne, besonders aber gegen Krampfhusten der Schwindelkranken gebraucht wird. Grössere Gaben verursachen Störungen, Speichelfluss und führen schliesslich durch Lähmung der Herzmuskeln den Tod herbei.

† **Tinctura Piscidae.** Aus 1 Th. mittelfein gepulverter Piscidiarinde und 10 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) durch achtstägige Maceration. Tagesgabe 4–5 g.

Pinus.

Gattung der Coniferae — Pinoideae.

I. Pinus sylvestris L. Verbreitet in Europa und Asien bis zum östlichen Sibirien. Liefert

1) in den jungen Sprossen: **Turiones Pini** (Ergänzb. Helv.). **Gemmae s. Coni s. Strobili Pini.** — Kiefernspitzen, Fichten- od. Tannensprossen. Fichtenreisler od. Tannenspitzen (Pfarrer Knaur's). — **Bourgeon de sapin** (Gall.). **Bourgeon de pin.** — Sprouts of Pine.

Beschreibung. Sie bestehen aus einer bis 5 cm langen Achse mit spiralig gestellten, trockenen Niederblattschuppen, in deren Achseln die mit Nadelblättern versehenen Kurztriebe entspringen. Häufig von ausgeschwitztem Harze klebrig, von starkem bitterbalsamischem Geschmack und aromatischem Geruch.

Bestandtheile. Harz, ätherisches Oel, Fichtenbitterstoff (Pinipikrin).

Einsammlung und Aufbewahrung. Man sammelt sie im Anfange des Frühlings, trocknet in gelinder Wärme und bewahrt sie in dicht verschlossenen Gefässen nicht über ein Jahr (Helv.) auf.

Anwendung. Bei veraltetem Luftröhrenkatarrh, Gicht, Rheuma im Aufguss (10:100–200), häufiger in Form des Sirups oder der Tinct. Pini comp., auch zu Inhalationen.

Aqua seu Hydrolatum Pini turionum (Gall.). **Eau distillée de bourgeon de pin.** Aus 1000,0 Kiefernspitzen und q. s. Wasser bereitet man nach 12stündigem Stehen 4000,0 Destillat; nach 24 Stunden giesst man durch ein geäussertes Filter.

Extractum Pini sylvestris. **Extractum Pini turionum.** **Fichtennadelextrakt.** **Fichtensprossenextrakt.** Ergänzb.: 1 Th. frische, im Frühjahr gesammelte Kiefernspitzen lässt man mit 5 Th. siedendem Wasser übergossen 6 Stunden stehen; die Press-

flüssigkeit wird zu einem dünnen Extrakt eingedampft. Schwarzbraunes, gewürzhaft riechendes Extrakt. Ein kräftiger riechendes und wirksameres Präparat erhält man, wenn man von dem wässerigen Auszuge das obenauf schwimmende Oel abdestillirt oder abhebert und es erst wieder mit dem genügend eingedampften, noch warmen Extrakt mischt. — Dient als Zusatz zu stärkenden Bädern (Fichtennadelbädern), auf ein Vollbad 250–500 g. Neuerdings auch gegen Flechten (Prurigo, Herpes); es trocknet auf der Haut zu einem firnisartigen Ueberzuge ein, der sich mit Wasser leicht wegwaschen lässt, und nimmt auch erhebliche Mengen Ichthyol, Theer, Chrysarobin u. a. auf.

Extractum Pinii foliorum. **Extractum Linae Pinii silvestris.** Waldwollextrakt wird wie das vorige aus frischen Kiefernadeln dargestellt. Es wird auch wie jenes angewendet.

2) Die Fasern der Nadeln liefern die sogen. Waldwolle. Sie bestehen aus mehr oder weniger breiten Bändern, die aus Epidermis mit in Reihen gestellten Spaltöffnungen und mehreren Lagen von Fasern bestehen. Die eigentlichen Fasern sind von der Epidermis schwer zu trennen. Indessen sollen die als Waldwolle in den Handel kommenden Produkte fast stets aus: Wolle, Baumwolle, Flachs oder Hanf, braun gefärbt und mit Terpentinöl parfümirt, bestehen. — Aus den längeren Nadeln mancher amerikanischen Arten, wie *P. australis* Michx. und *P. Taeda* L. soll man leichter die Fasern isoliren können und so ein ganz brauchbares Material zum Polstern, zu billigen Teppichen und zu Säcken gewinnen.

3) Die Rinde wird zuweilen zum Gerben benutzt.

II. Pinus montana Mill. (syn. *P. Pumilio* Hanks). In der subalpinen Region der Gebirge Mitteleuropas.

Oleum Pinii Pumilionis (Austr. Helv. Ergänzb.). **Oleum Pinii** (Brit.). — Latschenkiefernöl. Krummholzlöl.¹⁾

Darstellung. Das Latschenkiefernöl wird in Tirol, Oberbayern und Ungarn durch Destillation der frischen Zweigenden der Latschenkiefer, *Pinus Pumilio* Hanks (*Pinus montana* Miller) gewonnen.

Eigenschaften. Dünnsüßiges, farbloses Oel von sehr angenehmem, balsamischem Tannennadelduft. Spec. Gewicht 0,865–0,870 Brit. (0,865 Ergänzb. Das von Austr. geforderte spec. Gewicht von 0,850 ist ganz unrichtig, während die Anforderung von Helv., 0,85–0,87, theilweise falsch ist.) Drehungswinkel $-4^{\circ} 30'$ bis -9° (-5° bis -10° Brit.). Bei der fraktionirten Destillation sollen unterhalb 165° nicht mehr als 10 Proc. übergehen (Brit.); eine größere Menge Destillat würde eine Verfälschung mit Terpentinöl anzeigen.

Bestandtheile. Latschenkiefernöl enthält 5–7 Proc. Bornylacetat, $C_{10}H_{17}OCH_2CO$, von Terpenen $C_{10}H_{16}$: Pinen, Links-Phellandren und Sylvestren, sowie Cadinen, $C_{15}H_{24}$.

III. Abies alba Mill. (syn.: *Pinus Picea* L.), im mittleren und südlichen Europa. Liefert:

Oleum Templinum (wird fälschlich auch als **Oleum Pinii silvestris** bezeichnet), **Templinöl**, **Edeltaunenzapfenöl**.

Darstellung. Templinöl wird aus den im August und September gesammelten einjährigen Fruchtzapfen der Edeltaune, *Abies alba* Miller (*Abies pectinata* D. C. *Abies excelsa* Lk. *Pinus Picea* L.), in der Schweiz und im Thüringer Walde destillirt.

Eigenschaften. Farbloses, balsamisch riechendes, im Geruch an Citronen und Pomeranzen erinnerndes Oel vom spec. Gewicht 0,853–0,870. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr -60 bis -76° . Löslich in 6 Th. Spiritus.

Zusammensetzung. Den Hauptbestandtheil des Oels bildet Links-Limonen; daneben ist Links-Pinen nachgewiesen worden. Der in nur geringen Mengen anwesende Ester ist wahrscheinlich Bornylacetat.

¹⁾ Im Handverkauf giebt man als „Krummholzlöl“ zu Einreibungen: **Oleum Ligni Juniperi**.

Oleum Pini Piceae. Edeltannennadelöl.

Darstellung. Das Oel wird in der Schweiz und Tirol durch Destillation der Nadeln und Zweigenden der Edeltanne dargestellt.

Eigenschaften. Das Edeltannennadelöl hat unter den sogenannten Fichtennadelölen den feinsten und angenehmsten Geruch. Spec. Gew. 0,869—0,875. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr — 20 bis — 59°. Löslich in circa 5 Th. Spiritus.

Bestandtheile. Das Oel enthält Links-Pinen, Links-Limonen und etwa 4,5—11,0 Proc. Bornylacetat. In den höchst siedenden Antheilen findet sich ein noch nicht näher charakterisirtes Sesquiterpen.

Acetum Pamilionis DURELLI
Pamila-Tollietto-Essig.

Rp.	1. Oel Bergamotae	
	2. Oel Citronellae	88 1,0
	3. Oel Lavandulae	2,0
	4. Oel Eucalypti	4,0
	5. Oel Pini Pamilionis	22,0
	6. Spiritus (80 proc.)	800,0
	7. Aceti (10 proc.)	175,0

Man kocht 1—5 in 6, färbt mit Chlorophyll, mischt
 7 hinzu, läßt 8 Tage stehen und filtrirt.

Aqua haemostatica Brocchiani.

Rp.	Rauorum conchacina vel Ligni raspati Pini silvestris	1000,0
	Aquae	q. s.

Man destillirt 1000,0 über und hebt nach 12 Stunden
 das Oel ab.

Candela Pini turionum.

Fichtensprossen-Kerzen.

Rp.	Turionum Pini pulv.	50,0
	Lycopodii	20,0
	Kali nitrici	25,0
	Muchlag. Tragacanth.	q. s.

Man formt 10 Kerzen und trocknet. Bei Asthma
 und Lungenerkrankungen.

Eau de Memphis.

Memphiswasser.

Rp.	Oel Pini silvestris	0,5
	Spiritus	20,0
	Aqua vulnerar. vinosa	80,0

Exca luporum.

Wolfswässerung.

Rp.	Turion. Pini recent. concis.	30,0
	Radix. Valerianae offic.	
	Fruct. Anisi concis.	88 25,0
	Adipis anserinae	100,0

Man digerirt 1 Stunde in geschlossenem Gefäße im
 Wasserbade.

Koniferenöl. Tannenduft.

Fichtennadelduft.

Rp.	Oel Citri	2,0
	Oel Lavandulae	2,0
	Oel Rosmarini	5,0
	Oel Juniperi baccar.	10,0
	Oel Pini silvestris	80,0
	Spiritus (80 proc.)	600,0

II.

Rp.	Tinctur. Vanillae	0,5
	Cumarini	0,005
	Aetheris acetic.	0,25
	Oel Citri opt.	2,0
	Oel Pini silvestr.	5,0
	Oel Pini Pamilionis	0,5
	Spiritus Colonensis	5,0
	Spiritus	100,0

III.

Rp.	Oel Pini Piceae	100,0
	Oel Aurantior. dulc.	25,0
	Tinctur. Vanillae	5,0
	Oel Cardamomi	0,1
	Spiritus	875,0

I und II sind einfache Mischungen; III wird der
 Destillation unterworfen. Man färbt nach Be-
 haben mit Chlorophyll und bewahrt vor Licht
 geschützt auf. Zum Gebrauch bedient man sich
 eines Zerstäubers.

Tannenduft.

Rp.	Oel Pini Piceae	10,0
	Oel Aurantii cortic.	10,0
	Tinct. Moschi	1,0
	Spiritus	249,0

Pilula Pini Turionum (Gall.).

Tisane de bourgeois de pin.

Rp.	Turionum Pini concis.	30,0
	Aquae destillat. ebull.	1000,0

Nach 2 Stunden durchsieben.

Sirup pectoral balsamique.

(Formule de Nyoni).

Rp.	Infus. Radic. Ipecacuanh.	2,0
	Radix. Sanguis.	5,0
	Extracti Opil.	1,0
	Extracti Belladonnae	0,5
	Sirupi Pini Turion.	q. s. ad 1000,0

Sirupus Pini Strahl compositis (Nat. form.)
Compound Syrup of White Pine.

Rp.	1. Corticis Pini Stroli pulv. (No. 40)	75,0 g
	2. Cortic. Prunl virginian.	75,0 "
	3. Rad. Aralias racemosae (Americ. Spikenard)	10,0 "
	4. Genumar. Balsamodendr. Gilead	10,0 "
	5. Rhiz. Sanguinaliae	8,0 "
	6. Cortic. Sassafras	7,0 "
	7. Morphini sulfurici	0,5 "
	8. Chloroformi	6,0 cem
	9. Sacchari	750,0 g
	10. Spiritus (91 proc.)	q. s.
	11. Aquae	q. s.
	12. Sirupi (U-St.)	q. s. ad 1000,0 cem

Man sammelt durch Ansiehen von 1—6 mittelst
 eines Gemisches aus 1 Baumth. Weingeist und
 3 Baumth. Wasser im Verdünnungsverhältnis 500 cem
 Perkolat, kocht 7 und 9, färbt 8 hinzu und bringt
 mit q. s. von 12 auf 1000 cem.

Sirupus Turionis Pini.

**Fichtensprossensirup. Sirup de bourgeois
 de pin.**

1. Holvettes.

Rp.	1. Turion. Pini conc. (II)	10,0
	2. Spiritus dilut. (80 proc.)	10,0
	3. Aquae destill. ferrugine	q. s.
	4. Sacchari	50,0

Man macerirt 1 mit 2 zwölf Stunden, kocht 3 hinzu,
 sammelt 40 Th. Kalklauge auf und kocht darin in
 geschlossenem Gefäße auf dem Wasserbade 4.

II. Gallica.

Rp. Turion. Pini cona.	10,0
Spiritus diluti (60proc.)	10,0
Aquae fortissae (80°)	100,0
Sacchari albi	q. s.

Wie voriges, doch auf 100 Th. Seihfähigkeit 180 Th. Zucker.

Species antiscorbuticae.

Rp. Folior. Trifolii fibrin.	
Fructus Juniperi	
Herbae Absinthii	

Herbae Millefolii

Rhizom. Calami	25	12,5
Turionum Pini		37,5

Tinctura Pini composita (Ergänzb.)
Tinctura Lignum. Holzstinkton.
Blutreinigungstropfen.

Rp. Turionum Pini cona.	2,0
Ligni Guaiaci	2,0
Ligni Sassafras	1,0
Fructus Juniperi contus.	1,0
Spiritus diluti (60proc.)	35,0

Theeöffeweise mit Zuckerwasser.

Inhalationspräparate von FR. KOLTSCHANSCH. 1) Mischung von Fichtennadelöl mit Olivenöl. 2) Kallibalaun mit Kochsalz.

Pinol = Oleum Pini Pumilionis.

Species pectorales d'Allysine Golaz (s. S. 386) enthalten das Löbliche aus: Turion. Pini, Lichen islandic., Flor. Farfarae, Herb. Veronicae.

Tauninbalsamseife von HÜLSBERG, gegen allerlei Hautkrankheiten, ist eine mit Fichtennadelextrakt und Talk versetzte Kokoseife ohne Tannin.

Toddy. 1) Von KORMA ist ein Schnaps aus einem Destillat von Fichtennadeln. 2) In Nordamerika ein mit Tinctura aromatica versetzter Rum.

Trächtigkeitmittel des Thierarzt MEYER in Baden ist eine Theemischung aus etwa 20 Proc. Aloë, 75—80 Proc. Fichtensprossen und je 1 Proc. Sandelholz und Kanthariden.

Waldwolle, LAURITZ. Mit einem schwach weingeistigen Kiefernadelnextrakte ge- tränkte Baumwolle.

Piper.

Gattung der Piperaceae.

L. Piper nigrum L. Heimisch an der Malabarküste, angebaut im ganzen indisch-malayischen Gebiete und auch im tropischen Amerika. Mit Luftwurzeln kletternder Strach mit lederartigen, rundlich-eiförmigen oder herzförmigen, unteren und eiförmig-elliptischen, oberen Blättern. Blüten in hängenden, lockeren Ähren, zweikäsrig oder vielheig.



P. n.

Fig. 75.

Schwarzer Pfeffer.
b. im Durchschnitt.

Verwendung findet die Frucht. Dieselbe ist eine ungesteifelte, einsamige Beere, am Scheitel zuweilen vom Rest der Narbe gekrönt, an der Basis schwach verjüngt. Durchmesser etwa 5 mm. Die frische reife Frucht ist roth. Im Längsschnitt lässt sie innerhalb der Frucht- und Samenschale ein mächtiges, gewöhnlich im Centrum hohles Perisperm erkennen, in dessen oberem Theil das kleine Endosperm mit dem wenig differenzirten Embryo liegt (Fig. 76.)

Die Epidermis mit vereinzelten Spaltöffnungen ist von einer starken Cuticula überzogen, ihre Zellen haben einen braunen Inhalt. In den auf die Epidermis folgenden Schichten sind zahlreiche Zellen in dickwandige, getüpfelte, häufig radial gestreckte, schön gelb gefärbte Steinzellen umgewandelt mit rothbraunem Inhalt (Fig. 79). Diese Steinzellen, die eine Länge von 150 μ erreichen können, bilden eine nicht völlig zusammenhängende Schicht. Das breite Parenchym der Fruchtschale zerfällt in zwei Schichten, eine äussere kleinzellige, eine innere mit grösseren, derberen, zuweilen getüpfelten Zellen. Ungefähr an der Berührungsfäche beider verlaufen die zarten Gefässbündel, denen einige nicht stark verdickte Fasern, die 380 μ lang und 15 μ dick waren, vorgelagert sind. Zahlreiche Zellen, besonders der inneren Schicht, sind zu grösseren Sekretzellen umgewandelt, die Harz und ätherisches Oel enthalten. Die Zellen der daran sich anschliessenden Schicht des Endocarp sind an der Innenseite und den Seitenwänden stark verdickt und getüpfelt, an der Aus-



Fig. 76.

Pfefferfrucht im Längsschnitt. a. Endosperm.

seite dünnwandig (Fig. 77 u. 78). Die nun folgende Samenschale besteht aus drei Schichten: 1. aus einer, selten mehreren Lagen tangential gestreckter, dickwandiger, stark zusammengepresster Zellen mit strichförmigem Lumen, 2. einer einfachen Lage, ebenfalls stark zusammengedrückter, dünnwandiger Zellen mit bräunem, auf Gerbstoff reagirendem Inhalt, deren Zellen im Tangentialschnitt stark gedehnt erscheinen, und 3. einer starken, verkorkten Membran, die Abgrenzung einzelner Zellen nicht erkennen lässt.



Fig. 77. Hufelnsförmig ver-
dickte Zellen des Pericarps.
von der Seite gesehen.

Das Perisperm besteht aus dünnwandigen Zellen, die in der Epidermis ausschliesslich Eiweisskörper, sonst reichlich Stärke führen und von denen zahlreiche Zellen ebenfalls Harz und ätherisches Oel enthalten. Die Stärke besteht vorwiegend nicht aus Einzelkörnern, sondern aus zusammengesetzten Körnern, sogen. „Stärke-
kugeln“, die auf Druck oft leicht in die zahlreichen kantigen, bis 5 μ grossen Theil-
körnern zerfallen, die einen dunklen Kern erkennen lassen.

Das Endosperm enthält fettes Oel und Aleuron. — Pfeffer von Mangalore (1898) zeichnet sich aus durch die Grösse der Früchte (7 mm). Sie sind tiefschwarz, kurz-eiförmig. Im Pericarp befinden sich in der Schicht, die Gefässbündel führt, Steinzellen. Asche 3,43 Proc.

Die Früchte finden in zwei Formen Verwendung: 1. *Piper nigrum* (Ergänz. Brit.). *Piper* (U-St.). *Fructus Piperis nigri*. Melanopiper. — Schwarzer Pfeffer. Pfefferkörner. — *Poivre noir* (Gall.). — Pepper. Black Pepper.

Das sind die jungen, unreif gepflückten und getrockneten Früchte. Man pflückt die Fruchtsände, wenn die untersten Früchte zu reifen beginnen, daher befinden sich in der Handelsware Früchte ganz verschiedener Reifestadien. Sie sind schwarz oder schwarzbraun stark runzelig (Fig. 75), das Perisperm ist oft noch nicht voll entwickelt.



Fig. 78. Hufelnsförmig
verdikte Zellen des Peri-
carps, von oben gesehen.

2. *Piper album* (Ergänz.). *Piper rotundum*. *Semen Piperis album*. Leucopiper. — Weisses Pfeffer. — *Poivre blanc*. — White Pepper.

Das sind die reifen Früchte. Man lässt sie nach dem Pflücken mehrere Tage in Wasser liegen, trocknet sie an der Sonne und entfernt durch Reiben zwischen den Händen die äusseren Schichten der Pericarps bis auf die Zone, in der sich die Gefässbündel befinden, oder man entfernt die genannten Theile auf besonderen Schälmaschinen. Sie stellen kugelige, am Scheitel (wo das Endosperm liegt) etwas abgeflachte, grauweisse, glatte Körner von 5 mm Durchmesser dar, die von zarten, dunkleren Streifen (den Gefässbündeln) von oben nach unten durchzogen sind.

Die besten Sorten des Pfeffers liefert Vorderindien (z. B. Tellicherry), die Hauptmasse kommt aus Singapore und Sumatra (Penang).

Bestandtheile nach Kourou. a) im ungereinigten Zustande:

	Wasser	Rückst.- haltige Sub- stanz	Flüchtiges Oel	Fett (Piperin + Harz)	Stärke	In Zucker überföhrbare Stoffe	Sonstige stickstoff- freie Ex- traktstoffe	Holzfasern	Reinsache	Sand
Schwarzer Pfeffer. . .	12,5	11,98	1,86	6,85	32,60	42,90	7,59	12,45	4,02	0,55
Weisser Pfeffer. . .	13,56	11,12	0,94	7,11	40,31	56,04	3,35	6,03	1,61	0,19

b) in wasser- und sandfreier Substanz:

Schwarzer Pfeffer. . .	—	13,78	1,56	7,87	37,49	49,33	8,58	11,31	4,62	—
Weisser Pfeffer. . .	—	12,88	1,07	8,24	48,72	64,95	3,96	7,04	1,86	—

Wir lassen noch die Ergebnisse der Untersuchungen von Jounström folgen, die von den genannten theilweise etwas abweichen und auch andere Bestandtheile berücksichtigen:

	Wasser	Elweiss	Piperin	Piper in	Oel	In Alkohol löslich	Stärke	Holzfaser	Asche	Von der Asche löslich in		Kleinsäure
										HCl	H ₂ O	
Schwarzer Pfeffer	14,39	5,87	8,41	0,54	1,37	4,49	35,72	12,11	4,33	1,95	1,96	0,41
Weisser Pfeffer	14,58	5,21	8,44	0,32	1,03	0,78	52,17	4,33	1,92	0,59	1,18	0,14
Pfefferschalen ¹⁾	12,54	6,50	6,82	0,74	1,74	4,23	11,80	22,80	16,31	1,10	6,71	8,53

Der Gehalt an Piperin beträgt nach JOHNSTON im schwarzen Pfeffer 5,21—13,30 Proc., nach BAUER und HILDE in weissen Pfeffer 6,014—6,53 Proc., im schwarzen Pfeffer 5,55—7,77 Proc., in Schalen mit Bruch und Staub 1,026 Proc., in Schalen mit Staub 0,798 Proc. (Vergl. besonderen Artikel.)

Ausserdem fand JOHNSTON ein flüchtiges Alkaloid, das er für Piperidin hält. Davon enthält schwarzer Pfeffer 0,39—0,77 Proc., weisser Pfeffer 0,21—0,42 Proc., Pfefferabfälle (Schalen) 0,74 Proc.

Endlich soll der Pfeffer noch ein drittes Alkaloid, Chavicolin, enthalten. Seinen charakteristischen Geruch verdankt der Pfeffer dem ätherischen Oel, den scharfen Geschmack einem Harz und dem Piperin.

Beurtheilung des Pfeffers, Verfälschungen und deren Nachweis. Verfälschungen der ganzen Pfefferfrüchte sind selten und beruhen meist auf zufälliger Vermengung, so mit Cajeput und Piment. Indessen sind künstliche Pfefferkörner vorgekommen aus Weizenkeim mit Pfeffer- oder Paprikapulver. — Havarirten, d. h. durch Seewasser beschädigten Pfeffer erkennt man an dem reichlichen Gehalt an Chloriden im wässrigen, kalten Auszug.

Ausserordentlich zahlreich sind dagegen die Verfälschungen des gepulverten Pfeffers mit mineralischen und pflanzlichen Stoffen. Ob ein Pfefferpulver von vorschriftsmässiger Beschaffenheit ist, darüber vermag in den meisten Fällen die chemische Untersuchung Aufschluss zu geben, ebenso über die Natur einer mineralischen Beimengung, die Natur einer pflanzlichen Beimengung ist nur durch die mikroskopische Untersuchung zu ermitteln.

Für die Beurtheilung des reinen Pfefferpulvers ist zunächst festzustellen, ob es aus schwarzem oder weissem Pfeffer hergestellt ist. Dem letzteren fehlen die unter der Epidermis befindlichen gelben Steinzellen (Fig. 79), ferner die in braunen Schollen auftretende Epidermis mit daran befindlichem Hypoderm. In beiden Sorten wird das Gesichtsfeld der Mikroskope beherrscht durch die oft noch zusammenhängenden Inhaltsklumpen aus der

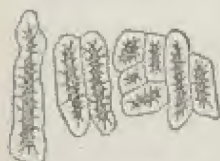


Fig. 79. Steinzellen der subepidermalen Schicht.



Fig. 80. Stärkeklumpen aus den Zellen des Perisperms.



Fig. 81. Haupt der Fruchtstielachse.

stärkeführenden Zellen der Perisperms (Fig. 80), ferner die rothbraunen Fetzen der Gerbstoffschicht der Samenschale, die hufeisenförmig verdickten Zellen der Fruchtschale (Fig. 77 u. 78) die zarten Gefässe und Fasern derselben.

Bezüglich der chemischen Beurtheilung setzt das Schweizerische Lebensmittelbuch folgende Maximalgrenzen fest: Asche: schwarzer Pf. 6,5 Proc., weisser Pf. 3,5 Proc.; in warmer Salzsäure unlösliche Asche: schwarzer Pf. 2 Proc., weisser Pf. 1 Proc.; Rohfaser: schwarzer Pf. 30 Proc., weisser Pf. 7 Proc.; ferner folgende Maximalgrenzen: Reducirenden Zucker liefernde Substanzen, als Glukose berechnet: schwarzer Pf. 40 Proc., weisser Pf. 55 Proc.; Feuchtigkeits 12—15 Proc.

¹⁾ Bei Herstellung des weissen Pfeffers gewonnen.

Verfälschungen:

1) Solche, die von der Pfefferpflanze stammen.

a) Fruchtespindeln: Man weist sie nach durch die reichlich an ihnen befindlichen, mehrzelligen Gliederhaare (Fig. 81); auffallend ist auch grosszelliges, getüpfeltes Parenchym.

b) Pfefferschalen, die man bei Herstellung des weissen Pfeffers gewinnt und die dann dem schwarzen zuge mengt werden; gegenwärtig die am häufigsten vorkommende Verfälschung (über ihre Zusammensetzung vergl. oben). Beim Vergleich mit unverdächtigem Pfefferpulver (selbst hergestellt) fallen sie auf durch die grosse Menge von braunen Epidermiszellen und Steinzellen.

Zum chemischen Nachweis dieser Verfälschung sind mehrere Methoden vorgeschlagen worden: Nach Bussz werden 5 g des gepulverten und getrockneten Pfeffers mit absolutem Alkohol extrahiert und getrocknet. Dann bringt man das Pulver mit 50–60 ccm kochendem Wasser in einen Kolben von 200 g, setzt 25 ccm einer 10 proc. Natronlauge zu, und erhitzt mit Rückflusskühler 5 Stunden im Wasserbade. Darauf wird Essigsäure bis zur schwach alkalischen Reaktion zugegeben, in einen 250 ccm Kolben gegossen und mit Wasser zur Marke aufgefüllt. Man schüttelt kräftig um, lässt über Nacht stehen und filtriert. — 50 ccm des Filtrats (= 1 g Pfeffer) werden in einem 100 ccm Kolben mit konzentrierter Essigsäure bis zur sauren Reaktion und darauf mit 20 ccm einer 100 g im Liter enthaltenden, schwach essigsauren Bleiacetalösung versetzt, durch vorsichtiges Umschwenken gemischt, einige Minuten stehen gelassen, mit Wasser bis zur Marke aufgefüllt, stark geschüttelt und filtriert. 10 ccm des Filtrats (= 0,1 g Pfeffer) werden in ein Becherglas gegeben, welches 5 ccm verdünnte Schwefelsäure (1 + 3) enthält und die Mischung mit 30 ccm absolutem Alkohol versetzt. Man lässt absetzen, filtriert durch ein aschefreies Filter und wäscht mit 80 proc. Alkohol aus. Der getrocknete Niederschlag wird vom Filter gelöst, zunächst dieses verascht und dann mit dem Niederschlag gegläht. Man lässt erkalten, befeuchtet mit konz. Schwefelsäure, verjagt diese und gläht bis zur Gewichtskonstanz.

Den Bleigehalt ermittelt man durch Multiplikation mit 0,6822 und subtrahiert die erhaltene Zahl von dem für 2 ccm der eben angewendeten Bleilösung ermittelten Bleiwerthe (theoretisch 0,1091 Pb). Diese Zahl $\times 10$ giebt diejenige Menge Blei an, welche durch die in 1 g Pfeffer enthaltenen bleifällenden Körper, die sich fast ausschliesslich in der Fruchtschale befinden, gebunden sind. Man nennt sie die „Bleizahl“.

Nach Bussz ist die Bleizahl für schwarzen Pfeffer 0,054–0,075, für ganz schlechte Sorten 0,116–0,122. Für Schalen: 0,129–0,157, für Weisspfeffer 0,006–0,027.

Ferner ist vorgeschlagen, eine Beimengung von Schalen zu ermitteln durch Bestimmung des Piperins, wovon die Schalen nur 0,2 Proc. enthalten (vergl. aber S. 636), und durch Bestimmung des bei der Destillation des Pfeffers mit Salzsäure erhaltenen Furfurols.

2) Andere Früchte und Samen oder Theile solcher.

a) Olivenkerne und Trester von der Fabrikation des Olivenöles: Sie sind kenntlich 1) an den auch an den Kernen in geringer Menge befindlichen Zellen des Fruchtfleisches, die Oel und einen violetten Farbstoff enthalten, der mit Schwefelsäure roth wird, 2) an den Steinzellen der Steinschale, die theils langgestreckt, fast faserartig, theils kurz sind; sie sind grösser wie die des Pfeffers und nicht gelb, sondern farblos.

d) Kaffeebohenschalen (Bd. I, S. 903).

e) Nusschalen mit rundlichen, farblosen Steinzellen. Neben stark verdickten, werden aus dem inneren, lederartigen Theile der Schalen schwächer verdickte gefunden.

f) Mandelschalen und Oelkuchen der Mandel (Bd. I, S. 279).

g) Haselnusschalen mit farblosen Steinzellen. Besonders charakteristisch sind die Haare von der Spitze der Haselnuss, sie sind 74–260 μ lang, einzellig, dickwandig.

h) Kakaochalen (Bd. I, S. 520).

i) Gewürznelken (Bd. I, S. 663).

k) Piment (Bd. II, S. 627).

l) Oelkuchen von Raps und Senf, kenntlich am Bau der Samenschale mit den Steinzellen und den charakteristischen Skleriden (vergl. Sinapis).

m) Wacholderbeeren, die gemahlen und entölt sind; man soll stets Stücke der Nadeln im Pfeffer finden.

n) Koriander, kenntlich an Bündeln wellenförmig gebogener Fasern und dem Gewebe des Endosperms mit Aleuronkörnern und Oxalatdrüsen.

o) Eicheln (Bd. I, S. 904).

p) Oelkuchen der Oelpalme (Bd. I, S. 1050).

q) Paradieskörner. Eine alkohol-ätherische Tinktur derselben wird mit Eisenchlorid braungrün, eine solche von Pfeffer wird nicht verändert. Charakteristisch ist die Oberhaut des Samens und die Zellen des Perisperms.

3) Stärkereiche Fälschungsmittel.

r) Cerealienmehl, Kartoffelstärke, Buchweizenmehl, Bohnenmehl, Reismehl, Sago (Bd. I, S. 294).

4) Andere Pflanzentheile.

s) Holzmehl, an den grossen Gefässen zu erkennen, wenn Coniferenholz, an den Tracheiden mit Hoftüpfeln.

t) Baumrinde, wird Korkzellen, Bastfasern, meist auch Oxalatkrystalle enthalten.

u) Galgantrhizom, kenntlich am Stärkemehl (Bd. I, S. 1188).

v) Zwieback und gepulvertes Brot, beide mit verquollenen Stärkekörnern.

w) Reisschalen (Bd. II, S. 543).

x) Matta, als solche ist Hirsekleie beobachtet.

5) Unorganische Verfälschungsmittel.

y) Sand, Graphit, Hochofenschlacke, sämmtlich zunächst bei der Aschenbestimmung aufzufinden.

Alle oben genannten Verfälschungen sind seit 1890 in der Literatur aufgeführt worden.

Aufbewahrung. Man bewahrt das ganze Pfeffer in Holz- oder Blechgefässen, das Pulver in braunen Hafengläsern auf, letzteres in nicht zu grosser Menge.

Die **Anwendung** des Pfeffers als Gewürz ist allgemein bekannt. Als Heilmittel benutzt man den schwarzen Pfeffer in Pulverform gegen Wechselfieber, auch zu 0,5 bis 1,0 als Stomachicum; ferner als Kanmittel bei Zungenlähmung, im Aufguss zu Gurgelwässern, äusserlich in Salben gegen Kopfgrind. Er ist ein Bestandtheil der *Pilulae asiaticae*. — Der weisse Pfeffer wird bisweilen noch gegen Hämorrhoidalleiden angewendet; man verschluckt 5–15 ganze Körner auf einmal. Hausthieren ist Pfeffer nachtheilig.

Oleoresina Piperis (U-St.). **Extractum Piperis nigri aethereum.** **Oleoresin of Pepper.** Schwarzen Pfeffer (Pulver No. 60) bringt man in einen geeigneten Perkolator (s. Bd. I, Fig. 141) und erschöpft mittels Aether, destillirt letzteren zum grössten Theil im Wasserbade ab und lässt ihn dann, nachdem man den Rückstand in eine Schale gebracht hat, gänzlich verdunsten. Wenn keine Piperinkrystalle mehr sich ausscheiden, trennt man mittels eines Presstuches aus Muslin das Weichharz und bewahrt es in dicht verschlossenen Gläsern auf.

Tinctura Piperis nigri. **Pfeffertinktur.** Aus 1 Th. grob gepulvertem Pfeffer und 5 Th. Weingeist durch Digestion.

Pfefferöl, durch Destillation des schwarzen Pfeffers in einer Ausbeute von 1 bis 2,3 Proc. erhalten, stellt eine farblose bis grünlichgelbe Flüssigkeit von pfefferartigem Geruch und mildem, nicht scharfem Geschmack dar. Es hat das spec. Gewicht 0,87–0,90, ist schwach links- oder rechtsdrehend ($\alpha_D = -5^\circ$ bis $+3^\circ$) und ist in 15 Th. Spiritus löslich. Von den Bestandtheilen des Oeles ist bisher nur Phellandren, $C_{10}H_{18}$, sicher nachgewiesen worden.

II. Piper longum L., P. officinarum (Miq.) D. C., im indisch-malayischen Gebiet und wohl noch andere Arten liefern den langen Pfeffer: **Piper longum.** **Fructus s. Spadices Piperis longi.** **Macropiper.** — Langer Pfeffer. Fliegenpfeffer. Stangenpfeffer. — **Poivre long** (Gall.). **Long Pepper.**

Die Droge besteht aus den ganzen Fruchtständen, deren ungestielte Früchte der Spindel tief eingesenkt und mit einander verwachsen sind. Walzenrunde, 4–5 cm lange, 6–8 mm dicke, oft gestielte Fruchtstände von schwarzgrauer oder rothbrauner Farbe. Der Fruchtstand enthält 100–200 1–2 mm lange, verkehrt-eiförmige Beeren. Geschmack scharf und brennend.

Bestandtheile nach Korneo: 10,34 Proc. Wasser, 14,18 Proc. stickstoffhaltige Substanz, 6,57 Proc. Aetherextrakt, 44,28 Proc. in Zucker überführbare Stoffe,

5,38 Proc. sonstige stickstofffreie Extraktstoffe, 10,52 Proc. Holzfaser und 8,25 Proc. Asche.

Chavica Roxburghii Miq. liefert eine wenig geschätzte, aus kurzen Fruchtstücken bestehende Sorte.

Anwendung. Dient fast ausschliesslich als Fliegengift. Die Droge wird dazu zerstoßen und mit der zehnfachen Menge Milch aufgekocht, doch ist das Mittel insofern unzuverlässig, als die Fliegen dadurch meistens nur betäubt werden. Man muss deshalb die Gefallenen öfter sammeln und sogleich verbrennen.

Fliegenpapier, giftfreies. 1) 25 Th. Quassiaabkochung (1:10) mischt man mit 5 Th. braunem Zucker und 8 Th. gepulvertem langem Pfeffer; mit der Mischung tränkt man dickes Löschpapier, das auf flachen Tellern ausgebreitet ist. 2) 5 Th. Kaliumbichromat und 15 Th. Zucker löst man in 60 Th. Wasser, vermischt mit einer Lösung von 1 Th. ätherischem Pfefferöl in 10 Th. Weingeist, tränkt damit Fließpapier und trocknet es auf Schnüren. 3) Arsenfreies. 100 Th. Quassinholz kocht man mit 400 Th. Wasser bis auf die Hälfte ein, seigt durch, setzt 5 Th. Kobaltchlorid, 1 Th. Brechweinstein, 50 Th. Tinktur aus langem Pfeffer hinzu und verfährt weiter wie nach 1 oder 2.

Fliegenpulver. Je 25 Th. langer Pfeffer und Quassinholz, 50 Th. Zucker werden in Pulverform gemischt, mit 20 Th. verdünntem Weingeist befeuchtet, wieder getrocknet und gepulvert. Gut verschlossen aufzubewahren. Zum Gebrauch streut man es auf Tellern aus.

Tinctura Piperis longi, wie *Tinct. Piperis nigri*.

III. Piper methysticum Forst. Heimisch und kultivirt auf zahlreichen Inseln von Neu-Guinea bis zu den Sandwichsinseln. Die Wurzel bildet Stücke, die bis 3 cm dick sind, graubraun, von unregelmässiger Form. In der Rinde und in den Markstrahlen Sekretzellen mit grünlichem Inhalt, der mit Schwefelsäure roth wird.

Bestandtheile. Methysticin, in weissen Nadeln krystallisirend, ein Derivat des Methylenäthers des Brenzkatechins, α - und β -Harz, von denen das erstere auf die Zunge und das Auge anästhesirend wirkt. Auch ein Glykosid wird angegeben.

Verwendung. Die Wurzel liefert gekaut den Kava-Kava- oder Ava-Ava-Trank der Südsee-Inulaner. — Arzneilich wird sie empfohlen als Diaphoreticum bei Bronchitis, katarrhalischen Affektionen etc.

Extractum Kavae fluidum (Nat. form.). Kava-Kava-Fluidextrakt. Fluid Extract of Kava. Aus 1000 g gepulverter Kawawurzel (No. 40) und q. s. einer Mischung aus 3 Raumth. Weingeist (91 proc.) und 2 Raumth. Wasser im Verdrängungsweg. Man fängt die ersten 875 ccm Perkolat für sich auf und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. — E. Dier: 1000 g Kawawurzel, mit je 250 g verdünntem Weingeist und Glycerin befeuchtet, erschöpft man mit verdünntem Weingeist (68 proc.), fängt die ersten 700 ccm für sich auf und bereitet l. a. 1000 g Fluidextrakt. Es sind etwa 5000 g verdünnter Weingeist erforderlich. — Dient als Reiz- und Stärkungsmittel, auch gegen Tripper, zu 1–2,5 ccm.

IV. Piper Betle L. Heimisch im indisch-malayischen Gebiet, dort auch kultivirt, ebenso auf Madagaskar, Bourbon und Westindien. Die Blätter enthalten ein ätherisches Oel. Spec. Gew. 1,024. Bestandtheile: Betelphenol, dem Eugenol isomer, ein anderes Phenol (vielleicht Chavicol) und Terpene.

Die Blätter bilden in India einen wesentlichen Bestandtheil beim Betelkauen, in Europa empfiehlt man sie oder das ätherische Oel daraus bei Entzündungen der Hals- und Bronchialschleimhäute, auch bei Diphtherie und Entzündungen des Mittelohres.

V. Piper Novae Hollandiae Miq. „Australian Pepper“. Die Wurzel bildet Scheiben von 5–9 cm Durchmesser, 5–8 mm Dicke, von weichem, hellbraunem Kork bedeckt, Rinde etwa 1 cm dick. Drei concentrische Holzkreise. In der Rinde und in den Markstrahlen Sekretzellen, deren Inhalt mit concentrirter Schwefelsäure roth wird. — Beim Kauen scharf brennend, die Zunge gefühllos machend.

Gegen Erkrankungen der Schleimhäute, besonders Gonorrhoe empfohlen.

VI. Matico vergl. Bd. II, S. 361.

Confectio Piperis (Brik).
Electuarium Piperis. Confection of
Pepper.

Rp. Piperis nigri subf. pulv.	40,0
Fructus Cayi " "	60,0
Mellis depurati	300,0.

Gabe: 4—7,5 g.

Curry-Powder (VOMÁČKA).

Rp. 1. Amygdalar. dulc. decorticat.	95,0
2. Sacchari albi	45,0
3. Acidi tartarici	5,0
Fructus Capsici pulv.	30,0
Fructus Piperis nigri	12,0
Fructus Pimentae	12,0
Fructus Coriandri	10,0
Fructus Anisi	3,0
4. Rhizomat. Zingiberis	15,0
Rhizomat. Curcumae	15,0
Semina Sinapis	8,0
Semina Myristicae	8,0
Caryophyllorum	4,0
Asae foetidae	1,0.

Man vermischt 1 mit 2 und 3 und mischt 4 hinzu

Electuarium antiscorbuticum WARD.

Rp. Piperis nigri subf. pulv.	5,0
Radix Helenii " "	5,0
Fructus Foeniculi " "	15,0
Mellis depurati	75,0.

Theelöffelweise.

Mixtura expectorans GATEORE.

Rp. Piperis longi pulv.	5,0
Aquae ferridae	250,0
Sirup Balsami toluat.	50,0.

Umgekehrt theilt 1—2 stündlich 1 Esslöffel. Bei Stöckhusten.

Pilulae antitartarales antiperiodicae SYDENH.

Rp. Chinidini sulfurici	
Balsami toluat.	
Piperis nigri	aa 5,0
Radix Liquiritiae	1,0
Acidi hydrochlorici dilut. (Germ.)	0,0.

Man forst 100 Pillen und giebt sie in einem Glase ab. Täglichlich 5 Stück.

Antiputrid-Komposition. ein Konservierungsmittel für Käse, ist ein Gemisch aus Pfefferessenz, Wein, Essig mit 100, Kochsalz 10.

Gichtspiritus. Dr. Baur's, ist eine Tinktur aus Pfeffer, Kochsalz, Weingeist, Essig, Rosmarin- und Quendelspiritus.

Peperette, ein englisches Verfälschungsmittel für Pfefferpulver, besteht aus gemahlenden Olivenkernen, entweder gebleicht oder mit schwarzem Pfeffer gemischt (Rundschau).

Pilulae Alègres, von COLLAS, gegen Hämorrhoiden: 90 veräilberte Pillen aus Pfeffer-Capsicum-, Queckenwurzelextrakt und Eibischpulver.

Universalgewürz, von ANDREAS, besteht aus fein gepulvertem schwarzem Pfeffer, Cayennepfeffer, Muskatnuss, Nelken, Kochsalz und reichlich 50 Proc. Pfefferkraut (HANAUERK).

Universal-Dauer-Wurst-Gewürz, von BÖRNER, 70 weisser Pfeffer, 30 Cayennepfeffer, fein gepulvert (HANAUERK).

Zahnpillen, von SCHREYER & Co. in München, 0,5 schwere Pillen aus Kochsalz, Pfeffer, Zimmt, Nelken und Gummi.

† **Piperinum (U-St.). Piperin. Piperine.** $C_{17}H_{19}NO_3$. Mol.-Gew. = 285.

Darstellung. Man extrahirt grob gepulverten weissen Pfeffer mit 90 proc. Alkohol. Von dem alkoholischen Auszuge destillirt man den Alkohol ab. Der zurückbleibende Rückstand (Extrakt) wird zur Beseitigung von harzigen Bestandtheilen mit dünner Kali- oder Natronlauge mehrmals durchgearbeitet. Den hierbei unlöslich hinterbleibenden Rückstand, welcher als Roh-Piperin aufzufassen ist, wäscht man mit Wasser und krystallisirt ihn aus heissem Alkohol um unter Zusatz von Thierkohle zur Entfärbung.

Pilulae antileucosae MOSELM.

Rp. Piperini	5,0
Olei Eucalypti	10,0
Chinini hydrochlor.	2,0
Cerae flavae	3,0.

Zu 150 Pillen, die man in einem Glase abgiebt. Fiebermittel.

Pulvis tinellagus BARTH.

Pulvis blattieldus.

BARTH's Mottenpulver.

Rp. Caryophyllorum subf. pulv.	50,0
1. Piperis nigri	100,0
2. (Liqui) Quassiae	100,0
Olei Cinnamomi Cass.	2,0
Olei Bergamottae	2,0
Camphorae	5,0
Aetheris	20,0
2. Ammonii carbonici dilap.	20,0
Rhizom. Iridis flor. pulv.	10,0.

Man mischt in der angegebenen Reihenfolge.

Tinctura piperitis.

Pfefferessenz.

Rp. Piperis nigri	50,0
Fructus Capsici annu.	75,0
Granorum Paradisi	25,0
Rhizom. Zingiberis	80,0
Spiritus (87proc.)	1000,0.

Unguentum piperaceum CARRUTHER.

Rp. Piperis nigri subf. pulv.	1,0
Unguenti cerei	9,0.

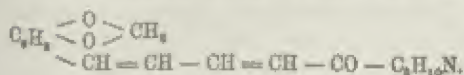
Unguentum WALTERS.

Rp. Piperis nigri pulv. subf.	
Oilbaur	
Natrii chlorati	aa 10,0
Saponis Hispanici	80,0
Spiritus (87 proc.)	100,0.

Nach einständiger Digestion auf die Haut zu streichen.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelbliche, glänzende, prismatische Krystalle ohne Geruch. Bringt man reines Piperin in den Mund, so verursacht es zunächst fast keine Geschmacksempfindung; nach längerem Verweilen im Munde, namentlich wenn man es zerbeißt oder zerkaut, verursacht es einen scharfen und bissenden Geschmack. An der Luft sind die Krystalle beständig.

In Wasser ist Piperin fast unlöslich, dagegen löst es sich in 30 Th. kaltem oder in 1 Th. siedendem Alkohol auf. Die alkoholische Lösung schmeckt brennend scharf und ist gegen Lackmus neutral. Leicht löslich ist es auch in heissem Essig, löslich ferner



Piperin.

auch in Aether, Chloroform und Benzol. Piperin schmilzt bei 128–129° C. und verbrennt bei höherer Temperatur unter Entwicklung alkalisch reagirender Dämpfe ohne einen Rückstand zu hinterlassen. —

Konc. Schwefelsäure löst Piperin mit blutrother Farbe, die allmählich in Gelbroth übergeht, beim Verdünnen mit Wasser verschwindet. Conc. Salpetersäure verwandelt es in ein orangefarbiges Harz, welches in Kalilauge mit blutrother Farbe löslich ist. Piperin ist optisch inaktiv. Es ist nur eine schwache Base. Verdünnte Mineralsäuren lösen es nur wenig und ohne sich mit ihm zu Salzen zu verbinden. Beim längeren Kochen mit alkoholischer Kalilauge wird es in Piperidin und Piperinsäure gespalten; es ist daher als Piperinsäure-Piperidid aufzufassen.

Prüfung. Das Piperin ist als genügend rein anzusehen, wenn es 1) farblos oder nur schwach gelblich gefärbt ist, 2) an kaltes Wasser nichts Lösliches abgibt, 3) beim Erhitzen ohne einen Rückstand zu hinterlassen verbrennt und 4) bei 128–129° C. schmilzt.

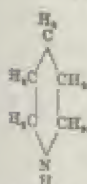
Aufbewahrung. Vorsichtig; Lichtschutz ist nicht erforderlich.

Anwendung. Piperin wurde zeitweise gegen Febris intermittens als Surrogat des Chinins in Gaben von 0,4–0,5 g in Form von Pulvern oder Pillen, auch als Peristalticum bei habitueller Verstopfung gegeben, indessen ist sein Nutzen ein zweifelhafter.

Piperidinum. Piperidin. $\text{C}_4\text{H}_{11}\text{N}$. Mol.-Gew. = 85. Ist in geringen Mengen im Pfeffer enthalten und wird künstlich dargestellt durch Reduktion von Pyridin in alkoholischer Lösung mittels metallischem Natrium.

Farblose, stark alkalisch reagirende, pfefferartig riechende Flüssigkeit, mit Wasser und Alkohol in jedem Verhältnisse mischbar. Soll als Harnsäure lösendes Mittel an Stelle des Piperazins Verwendung finden, doch sind die Indikationen und die Dosirung noch nicht genau festgestellt.

Piperidinum guajacolicum. Guajaperol. Guajaperon. S. Bd. I, Piperidin. S. 1254.



Piperazinum.

I. Piperazin. (Ergl. u. z.). Diäthylendiamin. Aethylenimin. Piperazidin. Arthriticin. $(\text{C}_4\text{H}_8\text{N}_2)$. Mol. Gew. = 80. Diese Base wurde eine Zeitlang für identisch gehalten mit dem Spermin von Pöchl (s. S. 536), indessen ist die Verschiedenartigkeit beider Substanzen jetzt sichergestellt.

Darstellung. Diese erfolgt durch Einwirkung von Ammoniak auf Aethylenchlorid oder Aethylenbromid; hierbei entstehen ausser Piperazin noch andere Basen. Um das Piperazin rein abzuscheiden, erwärmt man das Gemenge der erhaltenen salzsauren Salze mit Kalium- oder Natriumnitrit auf 60–70° C., worauf sich Dinitroso-piperazin als blättrige Krystallmasse abscheidet. (Schm.-P. 154° C.). Wird dieses mit konc. Säuren, Alkalien oder Reduktionsmitteln behandelt, so geht es wieder in Piperazin über.

Eigenschaften. Das Piperazin bildet farblosen, feucht aussehende Krystallmassen (Tafeln) von schwachem aber charakteristischem Geruche und langig-salzigem Geschmacke.

Es zieht aus der Luft leicht Feuchtigkeit und Kohlensäure an und zerfließt unter Uebergang in das kohlensaure Salz. Es ist schon bei gewöhnlicher Temperatur etwas flüchtig, wenigstens bildet es bei der Annäherung von Salzsäure Nebel. Piperazin schmilzt bei 104–107° C. und siedet bei 145° C. ohne Zersetzung.

$$\text{H} - \text{N} < \begin{array}{c} \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 - \text{CH}_2 \end{array} > \text{N} - \text{H}$$
 Die Dämpfe zeigen bemerkenswerthe Krystallisationsfähigkeit, indem sie sich beim Erkalten zu langen Krystallnadeln verdichten. Aus der wässerigen Lösung krystall-

Piperazin.

sirt das Piperazin in durchsichtigen, glänzenden Tafeln. — Seiner chemischen Natur nach ist das Piperazin eine starke Base. Es ist in Wasser leicht löslich, die wässrige Lösung bläut rothes Lackmuspapier stark. In Alkohol ist es etwas schwieriger löslich, aber immerhin noch ziemlich leicht löslich.

Die wässrige Lösung zeigt folgendes Verhalten: mit Nessler'schem Reagens entsteht ein weisser, mit Mercurchlorid ein rein weisser Niederschlag. Mit Kupfersulfat entsteht hellblaue Fällung ($\text{Cu}(\text{OH})_2$ (?), welche durch einen Ueberschuss von Piperazin nicht in azurblaue Lösung übergeführt wird. Gerbsäure erzeugt einen missfarbigen hellen Niederschlag, der in heissem Wasser leicht löslich ist. — Auf Zusatz von Pikrinsäure fällt das Pikrat in citronengelben Nadeln aus, welche in heissem Wasser leicht löslich sind. Die salzsaure Lösung wird durch Platinchlorid pomeranzengelb gefärbt, der Niederschlag ist in Wasser und in Alkohol schwer löslich. In nicht zu verdünnten salzsauren Lösungen erzeugt Goldchlorid das hellgelbe, gut krystallisirte Golddoppelsalz, welches in heissem Wasser leicht löslich ist. — Ganz besonders charakteristisch ist das Verhalten der schwach salzsauren Lösung gegen Kaliumwismuthjodid, mit welchem dieselbe einen scharlachrothen krystallisirten Niederschlag giebt. S. w. unten.

Von wässriger Chromsäure wird das Piperazin nicht angegriffen, Kaliumpermanganat dagegen oxydirt es schon in der Kälte. Mit der Harnsäure bildet das Piperazin ein verhältnissmässig leicht lösliches Salz, und zwar entsteht, in welchem Verhältnisse man auch Piperazin und Harnsäure zusammenbringen mag, stets das neutrale Piperazin-urat $\text{C}_4\text{H}_{10}\text{N}_4 \cdot \text{C}_4\text{H}_4\text{N}_2\text{O}_6$, welches bei 17° C. in etwa 50 Th. Wasser löslich ist, während Lithiumurat sich bei 19° C. erst in 363 Th. Wasser löst.

Prüfung. 1) Piperazin schmelze (nach dem Trocknen über Aetzkalk) bei 104 bis 107° C. und siede bei 145° C. Durch Anziehen von Wasser und Kohlensäure wird der Schmelzpunkt ganz ausserordentlich beeinflusst. — 2) Die wässrige Lösung werde durch Nessler'sches Reagens weiss, nicht roth gefärbt (Ammonialsalze). — 3) Nach dem Ansäuern mit Salpetersäure werde sie weder durch Silbernitrat (Chlor) noch durch Baryumnitrat (Schwefelsäure) verändert. — 4) Beim Erhitzen im Probirrohr sublimire Piperazin ohne einen Rückstand zu hinterlassen (unorgan. Verunreinigungen).

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln in wohl verschlossenen, kleinen Gefässen, vor Feuchtigkeit und Säuren, auch Kohlensäure, geschützt. Sollte das Piperazin einmal zerflossen sein, so ist es über Aetzkalk, nicht über conc. Schwefelsäure zu trocknen. Letztere würde die Base allmählich an sich saugen. Der bequemeren Handhabung wegen werden Pastillen aus reinem Piperazin von je 1 g Gewicht angefertigt.

Anwendung. Wegen seiner Fähigkeit Harnsäure zu lösen, wird es bei Krankheiten, welche auf harnsaurer Diathese beruhen, angewendet, um die Harnsäure in Lösung zu bringen und durch den Urin aus dem Körper herauszuschaffen: bei Gicht, Harngries, auch bei Blasenkatarrh und Diabetes mellitus. Subkutan 0,25–0,35 g in wässriger Lösung; innerlich 0,5–1,0 g ein- bis zweimal täglich in Seltorserwasser gelöst. Für Ausspülungen der Blase, um harnsaure Konkretionen in Lösung zu bringen, die 1–2proc. Lösung. Zu Umschlägen auf gichtische Anschwellungen die 2proc., schwach alkoholische Lösung.

Die Ausscheidung erfolgt durch den Harn. Ein Theil wird rasch, ein anderer Theil langsamer ausgeschieden. Zum Nachweis des Piperazins im Harn wird der letztere mit Natronlauge versetzt, schwach erwärmt und nach dem Erkalten filtrirt (zur Ausscheidung der Phosphate). Das mit Salzsäure schwach angesäuerte Filtrat wird mit Jodkalium-Wismuthjodid versetzt, kurze Zeit auf 40–50° C. erwärmt, filtrirt und rasch abgekühlt.

Das Wismuthdoppelsalz krystallisiert beim energischen Reiben mit dem Glasstabe und fällt als scharlachrothes Pulver zu Boden, welches unter dem Mikroskope charakteristische Krystallform zeigt.

Schnitzo's Gichtwasser. Enthält je 1,0 g Phenocollum hydrochloricum und Piperazin in 600 g Sodawasser gelöst.

Piperazin-Lithium-Wasser nach LUDWIGST. Piperazin 1,0, Lithiumkarbonat 0,1, Sodawasser 600,0. Gegen Gicht, Nierengries, Nieren- und Blasenstein.

Piperazin-Brausesalz, von Dr. E. SANDOW in Hamburg, enthält neben Natriumbikarbonat und Citronensäure = 10 Proc. Piperazin.

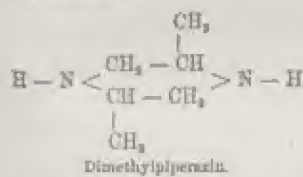
Piperazinum chinicum. Chinasaures Piperazin. Sidonal. $C_4H_{10}N_2(C_6H_5O_6)_2$. Mol. Gew. = 470. Wird dargestellt durch Neutralisation von Piperazin mit Chinsäure.

Ein farbloses Salzpulver von säuerlichem Geschmack und saurer Reaktion. Schmelzpunkt 168—171° C. In Wasser sehr leicht löslich. Die wässrige Lösung wird durch Ferrichlorid nicht verändert, mit Kaliumwismutjodid giebt sie das prachtvoll krystallisierende Doppelsalz.

Man giebt es in Tagesgaben bis zu 8,0 g (in wässriger Lösung, auch mit Mineralwasser) als spezifisches Mittel gegen Krankheiten, welche auf harnsaurer Diathese beruhen. Beide Komponenten sind harnsäurelösende Mittel, insofern die Chinsäure vom thierischen Organismus als Hippursäure ausgeschieden wird.

Piperazinum salicylicum. Piperazinsalicylat $C_4H_{10}N_2 \cdot 2[C_6H_5O_2]$. Mol. Gew. = 362. Wird in Krystallen erhalten, wenn man konzentrierte alkoholische Lösungen von 10 Th. Piperazin und 32,5 Th. Salicylsäure mit einander mischt. Farblos, bei 215° bis 218° C. schmelzende Krystalle, leicht löslich in Wasser, Alkohol und in Aether.

II. Dimethyl-Piperazin. Lupetazin. $[C_2H_5(CH_3)NH]$. Dipropylendiamin. Mol. Gew. = 114.



Darstellung. Durch Destillation von Glycerin mit Ammoniumchlorid, -bromid oder -Karbonat entsteht (2 : 5) Dimethylpiperazin, welches bei der Reduktion mittels Natrium in alkoholischer Lösung in Dimethylpiperazin übergeht.

Eigenschaften. Ein farbloses, bei 153—155° C. siedendes Öl von basischem Charakter. Wird als solches nicht verwendet, wohl aber das folgende, weinsäure Salz.

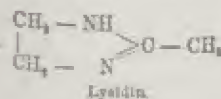
III. Lycetol. Dimethylpiperazintartrat. $C_4H_{10}N_2 \cdot C_4H_4O_6$. Mol. Gew. = 264. Wird durch Neutralisieren von Dimethylpiperazin mit Weinsäure dargestellt.

Farbloses Salzpulver, in Wasser leicht löslich; die wässrige Lösung reagiert sauer und schmeckt säuerlich. Schmelzpunkt 250° C. Die wässrige Lösung giebt noch in grosser Verdünnung mit Kaliumwismutjodid einen spec. schweren, pulverigen, braunrothen Niederschlag, welcher aus würfelförmigen Krystallen besteht.

Das Dimethylpiperazin wirkt in hohem Grade harnsäurelösend. Man giebt daher das Lycetol bei Krankheiten, welche auf Ansammlung von Harnsäure im Organismus beruhen, in Tagesgaben von 1—2 g. Zweckmässig ist es, das Lycetol in Mineralwasser zu lösen und gleichzeitig Alkalien, z. B. Natriumbikarbonat, Magnesia, zu verabreichen.

IV. † Lysidinum. Lysidin. Methylglyoxalidin. Aethylenäthyldiamin. $C_4H_8N_2$. Mol. Gew. = 84.

Darstellung. Man destilliert vorsichtig Aethylen-diaminchlorhydrat mit etwa 2 Mol. Natriumacetat, wobei folgende Umsetzung eintritt: $C_4H_{10}(NH_2HCl)_2 + 2 C_2H_3O_2Na = C_4H_8N_2 \cdot COCH_3 + 2NaCl + C_2H_5O_2 + 2H_2O$. Man dampft das Destillat mit verdünnter Salzsäure zur Trockne, krystallisiert den Rückstand unter Entfärbung mit Thierkohle aus Alkohol um, setzt die Base durch starke Kalklauge in Freiheit, schüttelt sie mit Chloroform aus, destilliert das Chloroform ab und reinigt die Base durch Destillation unter vermindertem Druck (LANDSBURG).



Eigenschaften. Farblose bis gelbliche, hygroskopische Krystalle von stark alkalischer Reaktion; in Wasser, Alkohol und Chloroform leicht löslich, in Aether fast unlöslich. Schmelz-P. 105° C., Siede-P. 195—198° C. Die Base selbst und deren konc. Lösung besitzen einen schwachen, an Mäuse erinnernden Geruch, der aber in der verdünnten Lösung nur wenig hervortritt. Die freie Base ist hygroskopisch, zieht aus der Luft Kohlensäure an unter theilweisem Uebergang in das kohlensaure Salz und zerfließt abhand durch Aufnahme von Wasser aus der Luft. Die wässrige Lösung bläht den Lackmusfarbstoff stark und röthet Phenolphthaleïn. Lysidin ist eine starke, einsäurige Base, welche mit Säuren gut krystallisirende Salze bildet. Das harnsaure Salz ist durch seine leichte Löslichkeit in Wasser ausgezeichnet! 1 Th. desselben löst sich bei 18° C. in 6 Th. Wasser, während 1 Th. harnsaures Piperazin erst von 50 Th. Wasser von 17° C. gelöst wird. Die wässrige Lösung zeigt folgendes Verhalten.

1) Kalium-Wismuthjodid giebt einen röthlich-gelben Niederschlag. — 2) Kupfer-sulfatlösung wird zunächst hellblau gefällt, auf Zusatz eines Ueberschusses von Lysidin erfolgt Auflösung mit azurblauer Färbung. — 3) Quecksilberchlorid erzeugt einen weissen Niederschlag, der aus siedendem Wasser in Prismen krystallisirt. — 4) Durch Phosphor-Molybdänsäure entsteht ein citronengelber Niederschlag. — 5) Jodjodkaliumlösung erzeugt einen braunen, flockigen Niederschlag. — 6) Fäbner's Reagens wird nicht gefärbt.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Feuchtigkeit thunlichst geschützt, am besten über Aetzkalk (nicht über Schwefelsäure!).

† Lysidinum bitartricum. Lysidinbitartrat. Saures weinsaures Lysidin. $C_8H_8N_2 \cdot C_4H_4O_6$. Mol. Gew. = 234. Zur Darstellung mischt man wässrige Lösungen von 84 Th. Lysidin und 150 Th. Weinsäure und dunstet diese zur Trockne.

Farblose Krystalle oder krystallinisches Pulver von saurer Reaction. Die wässrige Lösung giebt mit den allgemeinen Alkaloidreagentien die oben beschriebenen Reactionen. In nicht zu starker Verdünnung giebt sie mit Kaliumacetatlösung einen weissen Niederschlag von Kaliumbitartrat.

Anwendung. Das Lysidin wird als freie Base oder in der Form des weinsauren Salzes als Harnsäure lösendes Mittel bei gichtischen Krankheiten angewendet. Man giebt von der freien Base täglich 1—5 g in reichlichen Mengen kohlensauren Wassers oder 2—10,0 g des sauren weinsauren Salzes.

Piperonalum.

Piperonal. Heliotropin. $C_8H_8O \cdot CH_2(COH)$. Methylenprotocatechualdehyd. Mol. Gew. = 150.

Darstellung. 5 Th. Isoeafrol werden mit einer Lösung von 25 Th. Kaliumdichromat, 38 Th. Englischer Schwefelsäure und 80 Th. Wasser unter häufigem Umschütteln, auch unter gelegentlichem Anwärmen stehen gelassen. Die Reaction ist so zu leiten, dass die Temperatur der Mischung nicht wesentlich über 60° C. hinausgeht. Man destillirt alsdann im Wasserdampfstrom ab und schüttelt das Destillat mit Aether aus. Beim Abdestilliren des Aethers hinterbleibt Roh-Piperonal. Zur Reinigung löst man es in Aether und schüttelt die Lösung mit konc. Natriumbisulfatlösung. Man kühlt sofort ab und presst nach einigen Stunden die Krystalle ab, zerlegt sie durch Zugeben von verdünnter Natronlauge in geringem Ueberschuss und reinigt nochmals durch Destillation mittels Wasserdampf.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, heliotropartig riechende Krystalle. Schmelz-P. 37° C., Siede-P. 263° C. Löslich in 500—600 Th. kaltem Wasser, leichter in siedendem Wasser, leicht in Alkohol und in Aether. Schon im Wasserbade nicht unwesentlich flüchtig.

Prüfung. Das Heliotropin ist namentlich früher, als es noch hoch im Preise stand (1 Kilo: 1875 = 3000 Mk., 1901 = 30 Mk.), häufig verfälscht worden und zwar mit Natriumsulfat und mit Acetanilid. — 1) Der Schmelz-P. liege bei 37° C. — 2) Es ver-

brenne auf dem Platinbleche, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 3) Kocht man 0,2 g Heliotropin eine Minute lang mit 2 ccm Salzsäure und fügt 4 ccm Karbolsäurelösung (1:20) hinzu, so soll diese Flüssigkeit auf Zusatz von Chlorkalklösung nicht schmutzigg-violett gefärbt werden. Eine solche Färbung würde die Anwesenheit von Acetanilid anzeigen, und in diesem Falle würde die Färbung durch Uebersättigen mit Ammoniak in Indigoblau übergehen. S. Indophenolreaktion, Bd. I, S. 4.

Anwendung. Dem Piperonal kommen antipyretische und antiseptische Eigenschaften zu. In Gaben von 1,0—3,0 g ist es als Antipyreticum empfohlen worden; wegen seines damaligen hohen Preises hat es sich indessen nicht einführen können. Die Hauptverwendung findet es in der Parfumerie zur Herstellung von Parfüms, Sachets und zum Parfümiren von Seifen.

Sachet d'Heliotrope. Heliotrop-Riechkissen. Man füllt kleine Säckchen aus weissem Stoff mit einer Mischung von Florentiner Veilchenpulver 250 Th. mit 1 Th. Heliotropin und überzieht diese Säckchen mit solchen aus bunter Seide.

Pistacia.

Gattung der Anacardiaceae. — Rhoideae.

I. Pistacia Lentiscus L. Heimisch im ganzen Mittelmeergebiet. Liefert Mastix. Vergl. Bd. II, S. 358. — Die Blätter sind als „Sennesblätter aus Tunis“ in den Handel gekommen. Sie enthalten schizogene Sekretbehälter in den Gefäßbündeln und in den Palisaden kleine Oxalatkrystalle. Das Blatt ist bilateral gebant. Die Blätter dienen auch als Verfälschung derjenigen von *Rhus Coriaria* L., des „Färbersumachs“. Ebenfalls auf den Blättern erzeugt *Aploneura Lentisci* eine Galle, die ihres Gerbstoffgehaltes wegen technisch verwendet wird.

II. Pistacia Terebinthus L. Heimisch im Mittelmeergebiet. Liefert nach Einschnitten in die Rinde aus den schizogenen Sekretbehältern den altbekannten Chio-terpentin, der neuerdings gegen krebsartige Leiden empfohlen wurde. Er ist braun mit einem Stich in's Grünliche und von ziemlich fester Konsistenz. Er enthält 9—12 Proc. ätherisches Oel, Harz und angeblich Benzoesäure. Die Rinde enthält 25 Proc. Gerbstoff, man verwendet sie zum Gerben. Auf den Blättern erzeugt *Pemphigus cornicularius* eine grosse, meist hornförmige Galle, die man gegen Asthma und zur Verbesserung des Weines verwendet, sie heisst Judenschote, Carobbe di Giudea, Galle en corne etc.

III. Pistacia vera L. Heimisch in Vorderasien, im Mittelmeergebiet kultivirt. Liefert in den Samen: Semen Pistaciae. Nuclei Pistaciae. Amygdulae viridos. — Pistazien. — Pistache (Gall.). Die Frucht ist etwa 2 cm lang, braunroth und runzelig mit dünnem, nach Terpentin schmeckendem Fleisch. Der Same ist in eine weisse, knochenartige Steinschale eingeschlossen und hat eine dünne Samenschale. Die Kotyledonen des Embryo sind von grüner Farbe, sie enthalten Fett, Aleuron und wenig Stärke. Man verwendet sie wie die Mandeln.

Emulsion de pistache (Gall.) wird bereitet wie Emulsion de chenevis Gall. (Bd. I, S. 593).

Auch die Früchte anderer Arten werden wegen des säuerlichen oder angenehm an Terpentin erinnernden Geschmacks des Pericarps gegessen.

Aus dem Samen von *P. vera* und anderen Arten gewinnt man fettes Oel von mildem Geschmack, das als Speiseöl benutzt, aber leicht ranzig wird.

IV. Es finden noch Gallen anderer Pistacien, die von *Pemphigus*-Arten erzeugt werden, technische Verwendung. Vgl. Band I, S. 1198.

Pix.

I. Holztheer. Die aus verschiedenen Holzarten erzeugten Theere sind unter sich zwar ähnlich, aber nicht völlig gleich. Die durch Destillation der Nadelhölzer erhaltenen Theersorten sind reicher an harzartigen Bestandtheilen, die aus Laubhölzern gewonnenen dagegen reicher an Kreosot.

Nadelholztheer. Pix liquida (Brit. Germ. Helv. U-St.). Goudron végétal (Gall.). Resina empyreumatica liquida, Pyrolean Pin. Holztheer. Tar. Stockholm-Tar. Durch Schwelung verschiedener Nadelhölzer gewonnen.

Eine braunschwarze, in dünner Schicht durchscheinende, klebrige Flüssigkeit von eigenthümlichem, kräftigem Gerüche und Geschmacke. Er sinkt im Wasser nieder, ist also specifisch schwerer als dieses und unterscheidet sich dadurch von dem meist specifisch leichteren Theer aus Braunkohlen, Torf und bituminösem Schiefer. Er lässt sich ferner mit Fettsubstanzen, z. B. Schweineschmalz zusammenschmelzen, was z. B. bei dem Buchenholztheer nicht der Fall ist. Das mit Holztheer geschüttelte Wasser ist gelblich (bei Braunkohlentheer oft blauschwarz) und reagirt infolge Anwesenheit von Essigsäure sauer (bei Kohlentheer in der Regel alkalisch). — Der mit 10 Th. Wasser bereitete wässerige Auszug wird durch wenig Ferrichlorid vorübergehend grünlich gefärbt; durch Kalkwasser im Ueberschuss wird der wässerige Auszug dauernd braunroth gefärbt infolge der vorhandenen Phenole, die in alkalischer Lösung durch den Luftsaurestoff leicht oxydirt werden. — In absolutem Alkohol ist Holztheer völlig, in Terpentinöl zum Theil löslich.

Lässt man Holztheer einige Zeit stehen, so sondert er sich in eine untere, körnige und eine obere, sirupöse Schicht. Zum Arzneigebrauche ist nach Straz die obere sirupöse Schicht vorzuziehen. Die krystallinische Ausscheidung wird als „Brenztechin“ angesehen. Als Bestandtheile werden angeführt: Benzol, Toluol, Xylol, Styrol, Naphthalin, Reten $C_{10}H_{12}$, Paraffin, Phenol, Kresol, Phlorol, Brenztechin, Pyrogalloläther, Coarlnignon, Cediret, Pittakol, Eupitton u. a. m.

Aufbewahrung. In weithalsigen Glasgefäßen.

Anwendung. Wegen seines Gehaltes an Phenolen wirkt der Theer antiseptisch. Man gibt ihn innerlich in Form von Pillen und Kapseln, dreimal täglich zu 0,2—1,0 g. namentlich aber in Form von Theerwasser gegen Krankheiten der Athmungsorgane. Aeusserlich gegen verschiedene Hautkrankheiten.

Dr. BRECKLET'S Antiherpetic Capsules sind Gelatinkapseln je mit 0,6 g Pix liquida gefüllt.

Aqua Picis. (Germ. Helv.). Eau de gondron. (Gall.). Aqua picea. Theerwasser. Tar-Water. Ein wässriger Auszug von Holztheer. Um dem Wasser mehr Angriffspunkte zu bieten, wird der Theer vorher auf indifferenten Verdünnungsmitteln (Bimsstein, Sägespähnen) vertheilt.

Gall. Man vertheilt 5 Th. Holztheer auf 15 Th. Sägespähne, schüttelt die Mischung mit 1000 Th. destillirtem Wasser, lässt unter öfterem Umschütteln 24 Stunden einwirken und filtrirt.

Helv. 10 Th. Holztheer, 10 Th. Sägespähne (gewaschen und wieder getrocknet), 100 Th. heisses Wasser. Nach 24stündiger Maceration filtriren.

Germ. Man stellt eine Mischung dar aus 1 Th. Holztheer und 3 Th. grob gepulvertem Bimsstein (der gewaschen und wieder getrocknet worden ist). Diese Mischung kann vorrätig gehalten werden. Zur Bereitung von Theerwasser schüttelt man 2 Th. dieser Mischung mit 5 Th. destillirtem Wasser 5 Minuten lang und filtrirt.

Theerwasser ist entweder jedesmal frisch zu bereiten oder doch nur für kurze Zeit aufzubewahren.

Anwendung. Innerlich esslöffel-, tassen- und becherweise nach Art der Mineralbrunnen gegen chronische Exantheme und Krankheiten der Respirationsorgane, auch in Inhalationen. Aeusserlich als Verbandwasser und zu Injektionen in die Blase bezw. Scheide.

Copeaux de goudron. Mit Holztheer getränkte Sägespäähne zur Bereitung des Theerwassers.

Oleum Picis. Oleum Picis Liquidae (U-St.). Oleum Pin. rubrum. Oleum Cedrinae. Theeröl. Pechöl. Durch Destillation des Holztheers gewonnen, ist leichter als Wasser, anfänglich fast farblos, später gelblich, röthlich bis rothbraun werdend. Es besteht aus Kohlenwasserstoffen (Benzol, Toluol) und Phenolen und lässt sich durch fraktionirte Destillation in ein „Leichtöl“ und „Schweröl“ trennen. Spec. Gewicht bei 15°C. etwa 0,970. Man hat es früher, mit Oel gemischt, gegen Hautkrankheiten, auch gegen die Räude der Haustiere, angewendet, benutzt dafür gegenwärtig mit Vortheil die bekannten Roh-Kresol-Präparate.

Resinaceum Picis. Résineuse de goudron. Tar oil. Resineon. 1000 Th. Holztheer nebst 60 Th. Pottasche oder gepulvertem Natriumkarbonat werden in eine Retorte gegeben und der Destillation aus dem Sandbade unterworfen, so lange ein farbloses oder gelbliches Oel übergeht. Es dürfte durch Oleum Picis aethereum vollständig ersetzt werden. Man gebraucht es nur äusserlich gegen chronische Exantheme. Das nach einiger Zeit der Aufbewahrung dunkelbraun gewordene Oel wird durch Rectifikation aus dem Sandbade farblos gemacht.

Pixol. 3 Th. Holztheer (Pix Liquidae Germ.) werden mit 1 Th. Kaliseife mässig erwärmt. Dieser Mischung werden allmählich noch 3 Th. Kalilauge von 10 Proc. in kleinen Antheilen zugesetzt. Klare, dunkelbraune, mit Wasser in jedem Verhältnisse mischbare Flüssigkeit. In 5procentiger Lösung wie Lysol als Desinficiens.

Resol. Picis liquidae 1000,0, **Kali caustici** fast 9,0, **Alkohol methylci** 200,0. Des Infektionsmittel für Fäkalmassen.

Aether piceo-camphoratus H. E. Richter.

Rp. Picis liquidae (Germ.)	4,0
Camphora	1,0
Aetheris	7,0

Reinigungsmittel bei chronischer Coryza, Ozena, Nasenpolypen.

Aqua Picis concentrata.

Starkes Theerwasser (Hrgsch.)

Rp. Picis liquidae (Germ.)	250,0
Natrii bicarbonat	15,0
Aquae destillatae	1000,0

Man erwärmt 3 Stunden lang im Wasserbade im bedeckten Gefässe und filtrirt nach dem Erkalten und Absetzen.

Candelae Picis Liquidae.

Theer-Bräucherkerzen.

Rp. Picis liquidae	50,0
Kali nitrici	55,0
Radix Althaeae q. s.	

Plant. candelae decem.

Collumplastrum Picis (Dreykron).

Rp. Mucosae ad Collumplastrum	800,0
Rhinomantis tridens subst. pulv.	85,0
Sanguinariae pulv.	20,0
Acidi salicylici	5,0
Picis liquidae	55,0
Olei resinae	12,0
Aetheris	150,0

Elisir Picis compositum (Nat. form.).

Rp. Strup. Pruni Virginiani	aa 200,0 cem
Strup. solutani	aa 200,0 cem
Morphini sulfurici	0,55 g
Alkohol methylci	50,0 cem
Aquae destillatae	
Vini Picis (Nat. form.)	aa q. s. ad 1 l.

Emplastrum Picis liquidae compositum (Nat. form.).

Rp. Resinae Pin. Burgundici	50,0
Picis liquidae	40,0
Podophyllini	
Radix Phytolaccae	
Rhizomatis Sanguinariae	aa 10,0

Emulsio Picis Liquidae ARNAZ.

Emulsion de goudron végétals.

Rp. Picis liquidae (Germ.)	10,0
Vitell. ovi	15,0
Aquae	75,0

Emulsio Picis Liquidae JAKSCH.

Emulsion de goudron.

Rp. 1. Natrii carbonat crystallisat pulverisat	
2. Picis liquidae (Germ.)	aa 10,0
3. Aquae	1000,0

Man reibt 1 mit 2 an, giebt kleine Mengen von 3 zu und schüttelt in einer Flasche bis zur Emulsionsbildung. Mit Wasser verdünnt zum äusseren und inneren Gebrauche.

Emulsion de goudron (Gall.).

Rp. 1. Picis liquidae	30,0
2. Spiritus (90 Proc.)	100,0
3. Tinctura Quillajae	100,0
4. Aquae fervidae	750,0

Man löst 1 in 2, fügt 3 hinzu und emulgirt durch allmähliche Zugabe von 4.

Glyceritum Picis Liquidae (Nat. form.).

Rp. 1. Picis liquidae (Germ.)	65,0 g
2. Magnesi carbonat	125,0 „
3. Glycerini	250,0 cem
4. Spiritus	135,0 „
5. Aquae destillatae q. s. ad 1 l.	

Man wäscht 1 dreimal mit je 100 cem Wasser. Nach Beseitigung der Auszüge mischt man zu dem gewaschenen Theer 2, 3 und 4, ferner 825 cem Wasser, filtrirt und wäscht mit Wasser bis zu 1 Liter nach.

Goudron glycérolé (ARNAZ).

Rp. Picis liquidae (Germ.)	
Vitell. ovorum	aa 25,0
Glycerini	50,0

Zum äusserlichen, aber auch zum innerlichen Gebrauche.

Guttas lithostyracinae PALMER.

Rp. Picis liquidae (Germ.)	100,0
Sulfuris sublimat	30,0
Aquae fervidae	1800,0

Man kocht eine halbe Stunde unter Umrühren im offenen Gefässe, lässt absetzen und filtrirt. 15 bis 30 Tropfen gegen Nierensteinkolik.

Liqueur de goudron GUYOT.

Guyot's Theerwasser.

Rp. Picea liquidae (Germ.)	35,0
Natrii bicarbonici	22,0
Aquae destillatae	1000,0

Man macerirt unter Umschütteln 1 Tag und filtrirt.

Liquor Picea alkalinae.

Rp. Picea liquidae	250,0
Kali caustici fusi	125,0
Aquae destillatae	250,0

Liquor lanneo-piceus WALDENBURG.

Rp. Acidi tannici	5,0
Aquae Picea (Germ.)	100,0
Aquae destillatae	500,0

Zur Inhalation gegen Erkrankungen der Athmungswege.

Mixtura Olei Picea (Nat. form.).

Rp. Extracti Liquiritiae	65,0 g
Olei Picea liquidae	35,0 cem
Sacchari	250,0 g
Chloroformi	10,0 cem
Olei Menthae pip.	5,0 "
Spiritus (95 Proc.)	100,0 "
Aquae q. s. ad	1 l.

Pastilli Picea MAYET.

Rp. Picea liquidae (Germ.)	2,0
Natrii bicarbonici	18,0
Calcii phosphatici	30,0
Olei Anisi	gtl. V.

Mit Tragantbeschleim 100 Pastillen zu formen.

Fomade de Goudron (Gall.).

Rp. Picea liquidae	1,0
Adipis suilli	2,0

Pulvis desinfectorius SKINNER.

SKINNER'S deodorizant and antiseptic powder.

Rp. Olei Picea liquidae	5,0
Calcii hydroxydali	500,0

Sapo Picea (Hungarica).

Rp. 1. Saponis domestici pulv.	60,0
2. Spiritus (90 Proc.)	
3. Glycerini	ss 75,0
4. Picea liquidae (Aust.)	15,0
5. Liqueur Natrii caustici	
(sp. Grav. = 1,35)	8,0

Man löst 1 in 2 und 3, fügt 4 und 5 hinzu und giesst in Papierkapseln aus.

Sapo Picea liquidae (Form. Berol.).

Rp. Picea liquidae (Germ.)	40,0
Saponis kalini resalis	
Spiritus (90 Proc.)	ss 60,0
Aquae destillatae q. s. ad	200,0

Strop de goudron (Gall.).

Rp. Picea liquidae (Germ.)	10,0
Ergeopulvino	30,0
Aquae destillatae	1000,0

Man digerirt 2 Stunden bei 60° C., filtrirt und kocht aus.

180 Th. Zucker und
100 Th. Filtrat

einen Sirup.

Sirupus Picea.

Theersirup (Bad. Taxe).

Rp. Aquae Picea (Germ.)	4,0
Sacchari	6,0

Man bereitet unter möglichst geringer Erwärmung 10 Th. Sirup, der zu filtriren ist.

Sirupus Picea cum Codeino (Helv.).

Rp. 1. Aquae Picea (Helv.)	224,0
2. Sacchari	505,0
3. Glycerini	150,0
4. Codeini	1,0
5. Spiritus Anisi	10,0

Man kocht 2 mit 1 aus Sirup, fügt 3 und nach dem Erkalten die Lösung von 4 in 5 hinzu. Der Sirup ist zu kochen oder zu filtriren.

Solutio Picea liquidae alkalina concentrata AUBIAN.

Rp. Picea liquidae	10,0
Liquoris Natrii caustici (15 Proc.)	5,0
Aquae destillatae	90,0

Man lässt unter Umschütteln 1 Tag einwirken, giesst ab, bringt mit Wasser auf 100,0 und filtrirt.

Tinctura desinfectoria SKINNER.

SKINNER'S deodorizant and antiseptic tincture.

Rp. Olei Picea liquidae	10,0
Spiritus camphorati	
Tincturae Myrrhae	ss 30,0
Linimentum saponali-emmerculi	20,0

Mix 70—100 Th. Wasser verdünnt zu Waschungen und Injektionen.

Unguentum Glycerini piceum WUNDERLICH.

Rp. Unguenti Glycerini	20,0
Picea liquidae	5,0
Aquae destillatae	4,0

Unguentum Picea.

Theersalbe (Hamb. V.).

Rp. Picea liquidae (Germ.)	1,0
Adipis suilli	4,0

Unguentum Picea compositum.

Compound Tar Ointment (Nat. form.).

Rp. Olei Picea liquidae	4,0 g
Tincturae Benzoei	2,0 cem
Zinci oxydati	3,0 g
Cerae flavae	26,0 "
Adipis suilli	32,0 "
Olei Gossypii	30,0 "

Unguentum Picea liquidae (Brit.).

Rp. Picea liquidae (Germ.)	100,0
Cerae flavae	40,0

U-St.

Rp. Picea liquidae	500,0
Cerae flavae	125,0
Adipis suilli	375,0

Unguentum Resinosum WUNDERLICH.

Rp. Resinacei Picea	2,5
Unguenti cerei	20,0

Vinum Picea (Nat. form.).

Rp. 1. Picea liquidae (Germ.)	100,0
2. Aquae destillatae	250,0
3. Lapidis Fumicis pulv.	125,0
4. Vini albi	875,0 cem
5. Spiritus	125,0 cem

Man zieht 1 mit 2 durch Anreiben aus und besetztigt den Auszug, dann mischt man den Theer mit 3, gibt die Mischung von 4 und 5 hinzu, macerirt unter Umschütteln 4 Stunden, filtrirt und füllt mit der Mischung von 4 und 5 bis zu 1 Liter auf.

Vet.**Linimentum antiparicicum.**

Rp. Picea liquidae (Germ.).

Saponis viridis	
Aquae communis	ss 100,0

Damit die rindigen Stellen in dünner Schicht zu bestreichen

Vel. Unguentum ad ungulam BRACY-CLARK.
 Balsaba. Kienbaumbe. Hopplemuroma.
 Rp. Sobi taurini 100,0
 Ceras flavae
 Picea nivalis

Picea liquidae 33,0
 Fuliginis e laeda 10,0.
 Salbe auf Hufe der Pferde und Klauen der Rinder,
 wenn die Horndecken spröde, trocken, rissig ist;
 auch zum Schwärzen der Horndecken.

Buchentheer. *Oleum Fagi empyreumaticum.* (Ergänzb.). *Pix liquida* (Austr.).
Buchenholztheer. Das kflfliche, aus dem Buchenholze durch trockene Destillation gewonnene Produkt stellt eine dicke, ölige Flüssigkeit dar, die schwerer ist als Wasser, von schwarzbrauner Farbe, eigenthümlichem, empyreumatischem, kreosotartigem Geruche und unangenehm bitterem und brennendem Geschmacke. Mit Wasser geschüttelt theilt es diesem den Geruch und Geschmack des Theeres und saure Reaktion. — Im Gegensatze zum Nadelholztheer zeichnet sich der Buchenholztheer durch seinen Reichtum an mehrwerthigen Phenolen und deren Derivaten (Guajakol- und Pyrogallolderivaten) aus. Buchentheer ist löslich in Anilin, fast löslich in Chloroform und Aether, wenig löslich in Terpentinöl. Schüttelt man 1 Th. Buchentheer mit 20 Th. Wasser, so werden 10 cem des Filtrats durch 15 Tropfen eines Gemisches aus 1 Th. Eisenchloridlösung und 1000 Th. Wasser vorübergehend roth gefärbt.

Diphtherie-Mittel des Naturheilkundigen O. DRESCHER in Breslau. Spiritus 30,0, Birkentheer 43,0 (B. Fresenius).

Glycerolatum empyreumaticum concentratum VIDAL. Olei cadini 50,0 s. S. 165. Extracti Quillajae 5,0, Unguenti Glycerini 45,0. (Franz. Hospitalvorschr.)

Birkentheer. *Oleum Rusci* (Ergänzb.). **Birkenöl.** *Oleum Betulae empyreumaticum.* *Oleum betulinum.* *Pix betulina.* *Oleum Moscoviticum.* Lithauer Balsam. Goudron de Bouleau. Birch Tar. Dagget (russ.). Wird in Russland (Polen u. Gouvernement Minsk) durch trockene Destillation des Holzes, der Rinde und der Wurzeln der Birke (*Betula alba* L.) dargestellt.

Eigenschaften. Ziemlich dünne, olivengrün gefärbte, angenehm nach Juchten riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 0,926—0,945 b. 20° C. (Hinschouss). Löst sich vollständig in Aether, Amylalkohol, Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Provençeröl und Terpentinöl, nur theilweise in Benzin und Kalilauge (Spec. Gew. 1,33) und unvollkommen in Spiritus, 96proc. Eisessig und in Anilin. Schüttelt man Birkentheer mit Wasser, so erhält man ein fast farbloses, sauer reagirendes Filtrat, das mit verdünnter Eisenchloridlösung (1:1000) eine grüne Färbung giebt.

Enthält Guajakol $C_6H_4 < \begin{smallmatrix} OCH_3 \\ OH \end{smallmatrix}$, Kreosol $C_6H_4(CH_3) < \begin{smallmatrix} OCH_3 \\ OH \end{smallmatrix}$, Kresol $C_6H_3 < \begin{smallmatrix} CH_3 \\ OH \end{smallmatrix}$, Xylenol $C_6H_4(CH_3)_2$, OH und wahrscheinlich auch Spuren von Phenol C_6H_5OH .

Prüfung. Im Handel kommt eine zweite, dickflüssigere Sorte vom spec. Gew. 0,953—0,987 bei 20° C. vor. Diese ist nach Hinschouss mit Tannentheer verfälscht. Tannentheer löst sich zum Unterschiede von Birkentheer vollkommen in Spiritus, 96proc. Eisessig und Anilin auf. Wacholdertheer ist dadurch zu unterscheiden, dass seine wässrige Lösung mit Eisenchlorid eine röthliche Färbung giebt.

Rectificirtes Birkentheeröl. *Oleum betulinum rectificatum.* Oil of Birch Tar. Essence de Goudron de Bouleau. Besteht aus dem mit Wasser flüchtigen Bestandtheilen des Birkentheers und ist heller an Farbe wie dieser.

Anwendung. Birkentheer wird äusserlich gegen Hautausschläge, syphilitische Geschwüre, Rheumatismus und Gicht angewendet. In Russland ist er ein Heilmittel gegen alle möglichen Krankheiten. In Deutschland wird er in der Thierheilkunde als Wundmittel, Wurmmittel, sowie gegen Kolik und Häude gebraucht. Selten wird er innerlich gegeben, zu 0,2—0,5 g. dreimal täglich, am besten in Pillen. Die grösste Verwendung findet der Birkentheer bei der Bereitung des Juchtenleders. Die Liqueurfabrikanten benutzen ihn zur Aromatisirung des künstlichen Rums.

Er ist ein geeignetes Material zur Darstellung empyreumatischer fester Oele. Das Ziegelöl, *Oleum lateritium*, wird gewöhnlich aus 100 Th. rohem Rüböl und 3 Th. Birkentheer gemischt.

Lithamentum Picis LASSAR. (Ergänzb.).

Rp. Olei Fagi empyreumatici	
Olei Rosae	aa 40,0
Olei Olivae	
Spiritus diluti (70 Proc.)	aa 10,0

Unguentum Picis LASSAR.

Rp. Olei Rosae	
Sulfuris praecipitati	aa 5,0
Vasellini	
Lanolini c. aqua	aa 15,0

Unterscheidung der Holztheerarten. Zu diesem Zwecke macht *Ed. Hincks* (Pharm. Ztschr. f. Russl. 1877, 218) folgende Angaben:

I. Essigsäure von 95 Proc. löst vollkommen:

A. Terpentinöl (französisches) löst vollkommen. Der Petrolätherauszug des Theers färbt sich beim Schütteln mit einer verdünnten Kupferacetatlösung (1:1000) grünlich. Chloroform und absoluter Aether lösen vollkommen. — **Tannentheer.**

B. Terpentinöl löst wenig. Der Petrolätherauszug färbt sich mit Kupferacetatlösung nicht. Chloroform und absoluter Aether lösen unvollkommen. — **Buchentheer.**

II. Essigsäure von 95 Proc. löst unvollkommen.

A. Terpentinöl löst vollkommen.

a) Anilin löst vollkommen. Das Theerwasser (1:20) giebt mit verdünnter Eisenchloridlösung (1:1000) eine rothe Färbung. — **Wacholdertheer.**

b) Anilin löst unvollkommen. Der wässerige Auszug des Theers färbt sich mit verdünnter Eisenchloridlösung (1:1000) grünlich. — **Birkentheer.**

B. Terpentinöl löst unvollkommen. Benzol, Chloroform, Aether und Olivenöl lösen unvollkommen. — **Epenentheer.**

II. Steinkohlentheer. Pix Lithanthracis. Pix Carbonis. Goudron de houille (Gall.). Contrar. Steinkohlentheer. Wird als Nebenprodukt bei der trockenen Destillation der Steinkohlen gewonnen und kann aus Gasanstalten und Kokereien bezogen werden.

Theerige, das Licht mit bläulichem Glanze stark reflektierende Masse, entweder von der Konsistenz eines dicken Oeles oder von derjenigen einer weichen Butter, von starkem, theerartigem Geruche. Das spec. Gewicht ist 1,120 bis 1,200. Steinkohlentheer ist von alkalischer Reaktion und erhärtet allmählich an der Luft. An Wasser giebt er nur wenig Lösliches ab, in Weingeist, auch in Aether, Benzol und flüchtigen Oelen ist er zum grossen Theile löslich, am vollkommensten löslich ist er in Benzol und in Chloroform. Die bisher bekannten Bestandtheile des Steinkohlentheers können in jedem Lehrbuche der Chemie eingesehen werden; sie setzen sich zumeist zusammen aus Kohlenwasserstoffen, Phenolen und Basen. Wenn Oleum Lithanthracis verordnet ist, so ist Steinkohlentheer abzugeben.

Der für pharmaceutische Zwecke bestimmte Theer wird, um ihn von groben Unreinigkeiten zu befreien, erwärmt und durch ein engmaschiges Drahtnetz kolirt, darnuf in einem weithalsigen Glasgefässe aufbewahrt.

Pix Carbonis praeparata (Brit.). Prepared Coal-Tar. Käuflicher Steinkohlentheer wird in einem flachen Gefässe 1 Stunde lang unter häufigem Umrühren auf 50° C. erwärmt.

Steinkohlen-Asphalt. Der bei der Destillation des Steinkohlentheers hinterbleibende Rückstand erstarrt zu einer Masse, welche die Mitte zwischen Asphalt und Steinkohle hält. Er wird in Fässer verpackt und kommt namentlich für die Zwecke des Strassenbelages, auch zur Herstellung von Dachpappe in den Handel.

BETHEL'S Flüssigkeit. Ist schweres Steinkohlentheeröl.

Calcaria sulfurica plecata. Theergips. 1) Nach WENCKMELCH. Calcii sulfurici 96,0, Picis liquidae 8,0. 2) Nach GUYLANT. Calcii sulfurici 80,0, Olei Rosae 20,0.

Casanthrol-UNNA. Ist Unguentum Caseini-UNNA mit 10 Proc. Extractum Lithanthracis.

Extractum Lithanthracis. Die in Aether und Benzol löslichen Antheile des Steinkohlentheers. Also ein gereinigter Steinkohlentheer analog dem gereinigten Styrax.

Lianthral von BERZSOWSKY-Hamburg. Steinkohlentheer wird mit einem flüchtigen Lösungsmittel (Benzin?) extrahirt. Der nach dem Verdunsten dieses Lösungsmittels hinterbleibende Rückstand ist das Lianthral oder Extractum Picis Lithanthracis.

Liquor Anthracis acetosatus. Rp. Picis Lithanthracis, Benzoli, Acetoni aa.

Liquor Carbonis detergens (Hamb. Vorschr. Münch. Ap.-V.). Coaltar saponiné. Rp. Picis Lithanthracis 1 Th., Tincturae Quillajae 2 Th. Nach achtägigem Stehen zu filtriren.

Liquor Lithanthracis acetosatus SICK. Steinkohlentheer 10,0, Benzol 20,0, Aceton 70,0.

Liquor Rusci detergens. Ist ein wässeriges Destillat aus Steinkohlentheer.

Sapo Carbonis detergens liquidus. Saponis kalini 300,0, Glycerini 200,0, Liquoris Carbonis detergentis 50,0. Man erwärmt im Wasserbade bis zur Verflüchtigung des Alkohols, fügt hinzu Olei Melissae Germanicae 2,5, Olei Geranii 1,2 und filtrirt im Dampftrichter.

Saprol. Ein Nebenprodukt bei der Destillation des Steinkohlentheers, aus Kohlenwasserstoffen bestehend. Schwimmt auf Wasser. Zur Desinfektion von Pisseirs und Aborten.

Sörrens'sche Desinfektionsflüssigkeit. 100 Th. Aetzkalk, wechselnde Mengen Magnesiumchlorid und Steinkohlentheer, gewöhnlich je 10 Th. und 240 Th. Wasser. Zur Desinfektion von Kloaken und Abwässern.

Theerflecken-Beseitigung. Man beseitigt diese aus Stoffen jeder Art durch Behandeln mit frisch rektifizirtem Benzol oder noch besser mit Chloroform.

Vernellth. 1 Th. Steinkohlentheer, 4 Th. gelbschter Kalk. Desinfektionsmasse für Aborto etc.

Atramentum ad litium.
Tinte für Gewebe der Chlorbleiche.
Rp. Pice Lithanthracis 20,0
Benzol 20,0
Fulguris praeparat. 2,0
Vor dem Gebrauche umzuschütteln.

Emplastrum Pice Canadensis (Nat. form.).
Canada Pitch Plaster.

Rp. Pice Canadensis
(Pice navalis) 9,0
Cerae Flavae 1,0

Emplastrum Pice irritans.
Reizendes Pechpflaster (Ergänzb.).
Rp. Resinae Pin. Burgundicae 20,0
Cerae Flavae
Terchinthinae 22 12,0
Euphorbi pulvemat. 2,0

Emplastrum Pice.
Emplastrum resinosum Pechpflaster
(Ergänzb., Hamb. V.).

Rp. Resinae Pin. Burgundicae 55,0
Cerae Flavae 25,0
Terchinthinae 10,0
Sed. ovilla 1,0

Emulsion de coaltar (Gall.).

Rp. Tincturae Quillajae cum Pice
Lithanthracis 1,0
Aqua destillata 4,0.

Emulsion mûre (Hamb. V.).

Rp. Liquoris Carbonis detergentis 1,0
Aqua destillata 4,0.

Tinctura de bols de Panama coaltarée (Gall.).

Tinctura Quillajae cum Pice
Lithanthracis.

Rp. Pice Lithanthracis 1,0
Tincturae Quillajae (1:5) 4,0.

Tinctura Lithanthracis Dr. Mörke.

Rp. Pice Lithanthracis 2,0
Spiritus (95 Proc.) 2,0
Aetheria 1,0.

Von der Haut durch Öl abzuwaschen.

Vernix nigra ad ferrum.

Schwarzer Eisenlack.

Rp. Pice Lithanthracis solidae
(Steinkohlen-Asphalt) 100,0
Benzol crud. 100,0.

III. Pix navalis (Ergänzb.). Pix nigra. Pix solida. Resina empyreumatica solida. Schiffspech. Schwarzpech. Hartpech. Wird erhalten durch Erhitzen des Holztheers; erfolgt das Erhitzen in Destillationsgefäßen, so erhält man als Destillat das als *Oleum Pice* beschriebene flüchtige Theeröl.

Das Schiffspech bildet, aus den Fässern, in welchen es in den Handel gebracht wird, herangeschlagen, feste, schwarze, glänzende, an den Kanten etwas durchscheinende, durch die Wärme der Hand weich, klebend und zähe werdende, noch unter dem Siedepunkte des Wassers schmelzende, in der Kälte leicht zerbrechliche Stücke von schwachem, aber theerähnlichem Geruche. Man bewahrt es in steinernen oder eisernen Töpfen, welche man erwärmt, wenn man das Pech herausnehmen will. Freiliegende Pechstücke fließen allmählich aneinander und kleben dann fest an ihrer Unterlage. Aus diesem Grunde sollte eine Verpackung in Papier nicht stattfinden.

Anwendung. Das Schiffspech wird, wenn auch höchst selten, in denselben Fällen wie der Holztheer angewendet. Man giebt es am besten in Pillenform (mit 25 Proc. gelbem Wachs gemischt) zu 0,3—0,5—1,0 dreistündlich. Aeußerlich benutzte man es früher als spezifisches Klebmittel behufs Beseitigung der Krusten und Haare bei *Trinea favosa*. Es ist ferner ein häufiger Bestandteil der Salben und Pflaster.

IV. Pix sutoria. Pix sutrina. Pix sutorum. Schusterpech. Schuhmacherpech. Eine bei mittlerer Temperatur weiche, knetbare Pechmischung, dargestellt durch Kochung von Schwarzpech und Holztheer mit wenig Terpentin, Wachs und Wasser. Es soll zur Bereitung der Charta antarthritica geeigneter sein, als Pix navalis. Es ist als Heilpflaster

und Heilsalbe ein beliebtes Volksmittel. Wenn es vom Arzte gefordert werden sollte, so entnehme man es vom Schuhmacher.

V. Pix burgundica (Ergänzh. Brit., U.-St.). *Resina Plul* (Helv.). *Resina Burgundica*. Fichtenharz. Gallipot. *Poix de Bourgogne* (Gall.). *Burgundy Pitch*.

Das durch freiwilliges Erhärten des Terpentins gebildete, durch Schmelzen und Coliren gereinigte und von Wasser grösstenteils befreite Harz verschiedener Abietineen, namentlich von *Pinus Pinaster* Solander und *Picea vulgaris* Link. — Gelbe, bis braun-gelbe, durchscheinende oder undurchsichtig-körnige Massen von schwach-terpentinartigem Geruche. Das in der Kälte brüchige, in der Handwärme erweichende Harz schmelze bei 100° C. ruhig und zu einer nahezu klaren Flüssigkeit. In Weingeist löse es sich fast vollständig auf. Wird zu Pflastermischungen benutzt.

Poix de Bourgogne purifiée (Gall.). **Pix Burgundica expurgata**. Das durch Schmelzen und Coliren gereinigte Burgunder Harz.

Emplastrum basilicum.

Emplastrum basilicum fuscum.

Rp. *Picea navalis*
Colophoni
Cerae flavae aa 50,0
Olei Olivae 10,0.

Man giesst in geölte Papierkapseln oder direkt in Holzsachteln aus.

Exemplentum ad arborum.

Baumkitt.

Rp. *Picea navalis* 100,0
Picea liquidus 250,0
Resina Plul 50,0
Scotia lignosa q. s.

Zum Ausfüllen der Löcher, Spalten und Wunden der Bäume.

Onguent basilicum (Gall.).

Rp. *Picea navalis*
Colophoni
Cerae flavae aa 100,0
Colophoni 400,0.

Unguentum basilicum nigrum.
Brunstikensalbe (Hamk. V.).

Rp. *Cerae flavae*
Colophoni
Picea navalis
Scoli ovilis
Terebinthinae aa 1,0
Olei Olivae 2,0.

Unguentum Picea navalis.

Rp. *Picea navalis* 10,0
Adipis suill 80,0.

Vet. **Emplastrum adhaesivum Leno.**
Leno's Widerrüstpflaster.
Rp. *Picea navalis*
Terebinthinae aa 100,0.

Plantago.

Gattung der Plantaginaceae.

I. Plantago major L., P. media L., P. lanceolata L. Die beiden ersten mit breit-eiförmigen, die letztere mit lanzettlichen, alle 3 mit parallelnervigen Blättern. Liefern im Kraut mit den Wurzeln:

Herba Plantaginis (cum radice). — Wegerich, Spitzwegerich, Wegetritt. — **Plante fleurie de plantain** (Gall.). — **Plantain leaves.** **Way-bread leaves.**

Man verwendet das frische, zur Blüthezeit gesammelte Kraut mit der Wurzel, aus dem in früheren Zeiten ein Presssaft bereitet wurde, den man gegen Verdauungsstörungen, Wechselfieber, Ruhr etc. anwendete. Aeusserlich werden die frischen Blätter auch heute noch vom Volke bei Insektenstichen und Geschwüren benutzt. Ein aus den Blättern von *P. lanceolata* hergestelltes Extrakt wird neuerdings in England benutzt.

Aqua seu Hydrolatum Plantaginis (Gall.). **Eau distillée de plantain.** Wie **Aqua Lactucae** (Gall. Bd. II, S. 272).

Extractum Plantaginis. Spitzwegerichextrakt. Aus frischen Blättern wie **Extractum Belladonnae** Germ. (Bd. I, S. 489).

Sirupus Plantaginis. Spitzwegerichsaft. (Münch. Ap.-Ver.) 10 Th. Spitzwegerichextrakt, 500 Th. gereinigter Honig, 500 Th. weisser Sirup.

II. Die schleimreichen Samen einiger Arten, nämlich von *Plantago arenaria* W. K., in Europa und im westlichen Asien, *P. Psyllium* L., im Mittelmeergebiet, *P. Ispaghul* Roxb., in Ostindien und Persien werden medicinisch verwendet.

Semen Psylli. Semen Palleariae. — Flohsamen. — Semence de psyllium ou d'herbe aux puces (Gall.).

Die Samen der letztgenannten Art, von der die der beiden anderen wenig abweichen, sind 3 mm lang, 1—1,5 mm breit, zugespitzt-oval, auf der Bauchseite von den beiden Langseiten her zusammengebogen, in der Mitte das Hilum. Die Farbe ist matt graubraun, auf dem Rücken eine lebhaft rothbraune Stelle. Die Epidermis der Samenschale besteht aus der gewölbten Rückenseite aus Schleimzellen mit geschichtetem Inhalt. Innerhalb der Samenschale das Endosperm mit kleinem Embryo.

Anwendung. Der Same dient unzerkleinert zur Bereitung eines Schleimes, der innerlich und äußerlich bei entzündlichen Leiden, ferner als Schönheitsmittel, auch zum Steifen von Geweben benutzt wird wie der Quittenschleim.

Mucilago Psylli. Mucago de semine Psylli. Flohsamenschleim.

Mucilage de semence de psyllium (Gall.) wird wie Mucilago Cydoniae (Bd. I, S. 1009) bereitet.

Aqua ophthalmica BRENNER VON FELSACH.

Rp.	Extract. Plantaginis	1,0
	Alumina crud.	0,5
	Aqua Plantaginis	50,0

Unguentum ophthalmicum BRENNER VON FELSACH.

Rp.	Hydragyri oxydati rubri	0,2
	Zinci oxydat.	0,4
	Extract. Plantaginis	0,5
	Butyri recentis	4,0

Bandoline, zum Glätten und Befestigen der Haare, ist ein dicker Flohsamen- oder Quittenschleim, der mit 55 verdünntem Glycerin versetzt, beliebig parfümirt und mit Karminlösung röthlich gefärbt wird.

Platinum.

I. Platinum. Platina. Platin. Platina (engl. u. franz.). Pt. Atomgew. = 195.

Stellt in der Form von Draht, Blech und Geräthen nothwendige Hilfsmittel des chemischen Laboratoriums dar. Platin-Affinerien befinden sich in Deutschland namentlich in Hannau (W. C. Heraeus, ferner G. Siebert.)

Weisses Metall, etwas ins Bläuliche spielend, geschmeidig, hämmerbar, in der Hitze schweißbar; lässt sich zu dünnem Draht ausziehen und zu Blech auswalzen. Es schmilzt noch nicht im Schmiedefener, wohl aber im Knallgasgebläse (Schmelzpunkt 1780° C.). An der Luft ist es unveränderlich. Es wird weder von Salzsäure, noch von Schwefelsäure oder Salpetersäure oder Fluorwasserstoffsäure angegriffen. Dagegen wird es von Königswasser gelöst. Von schmelzendem Kalihydrat, Natronhydrat, Lithiumhydrat sowie von Lithiumchlorid wird es ziemlich stark angegriffen. Ebenso von einer geschmolzenen Mischung von Salpeter und Kalihydrat. Auch eine Mischung von Kieselsäure und Kohle greift Platin stark an unter Bildung von brüchigem Kohlenstoffplatin. Mit den meisten Metallen legirt sich das Platin zu Legirungen, deren Schmelzpunkt tief unter dem des Platins liegt.

Behandlung der Platingeräthe. Wer seine Platingeräthe thunlichst lange erhalten will, muss nachfolgende Punkte beachten:

1) In Platingefässen dürfen keine Substanzen behandelt werden, welche Chlor entwickeln, da sonst Platin in Lösung übergeführt wird. — 2) Kali- und Natronhydrat dürfen nicht in Platingefässen geschmolzen werden, da diese stark davon angegriffen werden. (Hierzu benutzt man Silberiegel). — 3) Ferner dürfen nicht darin geschmolzen werden salpetersaure Alkalien und Alkalicyanide. Beide wirken auf Platin angreifend, wie die Alkalien, die Alkalicyanide ausserdem auch noch wegen Zufuhr von Kohlenstoff durch Bildung von Kohlenstoffplatin. — 4) Nicht erhitzt werden dürfen in Platingeräthen Metalle, besonders leichtschmelzbare, wie Blei, Wismut, Zinn, Cadmium, da diese sich mit dem Platin zu leichtschmelzbaren Legierungen vereinigen; aus dem gleichen Grunde muss das Glühen solcher Metalloxyde vermieden werden, welche in hoher Hitze zu Metallen reducirt werden, wie Bleioxyd, Zinnoxyd, Wismutoxyd, Antimonoxyd. — 5) Schwefelmetalle dürfen in Platingefässen nicht gegläht werden, wegen der möglichen Bildung von Schwefelplatin.

— 6) Zu vermeiden ist das Glühen von Phosphorsäure und saurer phosphorsaurer Salze bei Gegenwart von Kohle, weil unter diesen Umständen Reduktion der Phosphorsäure zu Phosphor und Bildung von Phosphorplatin erfolgt. — 7) Im glühenden Zustande nimmt Platin Kohlenstoff und Silicium auf, wodurch es brüchig und krystallinisch wird. Man muss es daher vermeiden, das glühende Platin mit Gemischen von Kohle und Kieselsäure zusammenzubringen, ferner mit leuchtender Gasflamme zu erhitzen. — 8) Weissglühendes Platin darf nicht plötzlich der kalten Gebläseluft ausgesetzt werden, da es sonst leicht feine Sprünge bekommt.

Man reinigt die Platingeräthe, indem man sie mit concentrirter Schwefelsäure auskocht, oder indem man in ihnen Kaliumbisulfat schmilzt. Um sie blank zu machen, scheuert man sie mit Seesand (nicht gewöhnlichem Sande). Platintiegel bewahrt man auf, indem man sie über einen passenden Kork stülpt. — Je reiner das Platin ist, desto weicher ist es auch. Ein geringer Gehalt an Iridium macht das Platin härter, aber auch brüchiger. — Nach unseren Erfahrungen sind für den gewöhnlichen Gebrauch die aus reinem Platin hergestellten Geräthe (einschliesslich Blech und Draht) den aus iridiumhaltigem Platin hergestellten vorzuziehen. Namentlich bei Platindraht bestelle man ausdrücklich „Iridiumfreien“ Draht.

Platinum porum. **Platinum divinum.** **Platinschwamm.** Ist Platinmetall in sehr fein zertheilter Form, 10 Th. aus dem künstlichen Platinmetall bereitetes trockenes Platinchlorid werden in 20 Th. destillirtem Wasser gelöst und mit einer concentrirten Lösung von 11 Th. Ammoniumchlorid vermischt.

Nach einer Stunde versetzt man die Mischung mit 50 Th. Weingeist, sammelt den Niederschlag in einem Filter und wäscht ihn mit 100 Th. kaltem destillirtem Wasser aus. Den getrockneten Niederschlag erhitzt man in einem Porcellantiegel bis zur hellen Rothgluth oder, wenn man die Darstellung eines Wasserstoff entzündenden Platinschwammes beabsichtigt, nur bis zur dunklen Rothgluth.

Der erkaltete Glührückstand ist eine weissgraue, schwammige, zerreibliche Masse, welche zur Darstellung von Platinsalzen oder als Platinschwamm (für die Döbner'sche Wasserstoffzündmaschine, zu chemischen Experimenten, Räuchermaschinen) Verwendung findet. Der Platinschwamm hat bekanntlich die Eigenschaft, das auf ihn ausströmende Wasserstoffgas an der Luft zu entzünden. Ein zu stark geglühter Platinschwamm hat diese Eigenschaft verloren. Diese Eigenschaft wird wieder erreicht durch Befeuhen mit Salpetersäure und wiederholtes mässiges Glühen, oder durch Befeuhen mit Salpetersäure und Trocknen bei 200° C. Dem Platinschwamm in den Wasserstoffzündmaschinen giebt man die Entzündungskraft wieder, wenn man ihn zuerst mit Platinchloridlösung, dann mit Ammoniumchlorid durchfeuchtet, trocknet und glüht.

Platinschwammkugeln, welche als eudiometrisches Mittel oder zur Befreiung des Wasserstoffs vom Sauerstoff dienen, stellt man dadurch her, dass man feinen Thon mit Wasser und Platinsalmiaklösung zu einem dicken Breie mischt, kleine Kugeln (6 mm im Durchmesser) daraus formt, diese trocknet und schwach glüht. Die erkalteten Kugeln werden sofort in dicht verkorkten Flaschen aufbewahrt. Es bieten dieselben den Vortheil, die Wasseroxidation aus Sauerstoff und Wasserstoff allmählich zu bewerkstelligen, ohne dass ein Erglühen oder eine Detonation eintritt. Ihre Wirkung geht sehr bald verloren, wenn sie mit Chlorwasserstoffgas, Kohlenwasserstoff, Schwefelsäuregas, Schwefelwasserstoff, Ammoniakgas in Berührung kommen.

Platinum praecipitatum nigrum. **Platinmoör.** **Platinschwarz.** Zur Darstellung eines besonders wirksamen Platinmoörs giebt O. Loew folgende Vorschrift: Man löst 50 g Platinchlorid-Chlorwasserstoff in Wasser zu etwa 60 ccm Flüssigkeit, vermischt diese Lösung mit 70 ccm officineller Formaldehydlösung und versetzt diese Mischung allmählich (!) und unter guter Abkühlung (!) mit einer Auflösung von 50 g Aetznatron in 50 g Wasser. Nach 12stündigem Stehen wird das ausgeschiedene schwarze Pulver auf einem Saugfilter gesammelt und mit Wasser ausgewaschen. Sobald der grösste Theil des beigemengten Salzes entfernt ist, beginnt sich von dem schwarzen Pulver etwas zu lösen. Man unterbricht alsdann das Auswaschen und lässt den feinen schwarzen Schlamm auf

dem Filter stehen, bis er sich infolge Absorption von Sauerstoff in eine lockere, poröse Masse verwandelt hat. Diese wäscht man bis zur vollständigen Entfernung des Natriumchlorids aus, presst sie schliesslich ab und trocknet sie über Schwefelsäure. Nach dem Trocknen bewahrt man den Platinmohr in kleinen eughalsigen Arzneiflaschen auf, welche mit Korken gut zu verschliessen sind.

Das Platinmohr hat die Fähigkeit, auf seiner Oberfläche etwa das 200fache seines eigenen Volumens von Sauerstoff zu verdichten. Der so mit Sauerstoff beladene Platinmohr ist im Stande, schon bei gewöhnlicher Temperatur sehr energische Oxydationsercheinungen zu bewirken; z. B. entzündet er Wasserstoffgas, Leuchtgas und Knallgas; führt Schwefeldioxyd in Schwefeltrioxyd über, oxydirt Aethylalkohol zu Aldehyd und Essigsäure und Aether zu Kohlensäure und Wasser. — Mit der Zeit geht diese Eigenschaft des Platinmohrs mehr oder weniger verloren; man kann alsdann versuchen, ihn durch schwaches Ausglühen oder durch Befeuhen mit 25proc. Salpetersäure, Trocknen und schwaches Glühen wieder zu beleben.

DÖNREINER'sches Feuerzeug. Wasserstoffzündmaschine. Diese ist heute wenig im Gebrauch, ihre Instandsetzung wird aber gewöhnlich dem Apotheker übertragen.

Sie besteht aus einem Glastopfe *cc* und einem Deckel *d*. Unterhalb des Deckels ist ein flaschenförmiger Glaszylinder (Glocke) angekittet, in welchem an einer Oese ein kupferner Draht mit einem Zinkloben *a* hängt. Neben der Oese geht ein enger Kanal durch den Deckel, welcher bei *i* mündet und durch ein Ventil oder einen Hahn (*e*) geöffnet und geschlossen werden kann. Der Glastopf *cc* wird zu $\frac{1}{2}$ seines Raumes mit verdünnter Schwefelsäure (1 konc. Säure und 8 Wasser) gefüllt. Beim Druck auf *e* öffnet sich der Hahn, die Luft strömt aus *i* heraus und die Glocke *b* füllt sich mit Säure, welche, mit dem Zinkloben in Berührung, die Entwicklung des Wasserstoffgases veranlasst. Das Wasserstoffgas füllt, wenn das Ventil wieder geschlossen ist, die Glocke *b* und verdrängt aus dieser die Säure, so dass dadurch der Zinkloben zugleich von der Einwirkung der Säure befreit wird. Öffnet man nun wiederum das Ventil, so strömt Wasserstoffgas unter dem Drucke der Flüssigkeitssäule in dem Topfe *cc* aus *i* heraus auf den Platinschwamm, welcher in einer Hülse *g* befestigt ist, und entzündet sich dort. Die besprochene Eigenschaft des Platinschwammes wird unterdrückt oder zerstört, wenn ihn fremdartige Stoffe, Dämpfe aus Fettstoffen, Schwefel, Arsen etc. verunreinigen. Daher darf man an der Maschine keine Wachs- oder Talglücher, Schwefelhölzer etc. anzünden, und es muss zur Füllung eine nur reine Schwefelsäure, und wenn es möglich ist, ein von Arsen, Antimon und Schwefel möglichst freies Zink in Anwendung kommen.



Fig. 53. DÖNREINER'sches Feuerzeug.

II. † Platinchlorid - Chlorwasserstoff. Platinbleichlorid. Platinchlorid.

Platinperchlorid. $\text{PtCl}_4 + 2\text{HCl} + 6\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 518.

Dieses Salz wird gewöhnlich „Platinchlorid“ genannt. Das wahre Platinchlorid PtCl_4 ist zur Zeit Sammlungspräparat und nicht im praktischen Verkehr.

Darstellung. Platinschnitzel, Platinspäne werden zur Entfernung etwa vorhandener Spuren fremder Metalle in einem Glaskolben mit concentrirter Salpetersäure übergossen und einige Stunden der Wärme des Wasserbades ausgesetzt, hierauf die Säure abgegossen und das Metall mit Wasser abgewaschen. Dann übergiesst man das Metall mit einer 10fachen Menge eines Gemisches aus 5 Th. reiner Salpetersäure von 1,185 spec. Gew. und 15 Th. reiner Salzsäure von 1,124 spec. Gewicht. Die Auflösung wird anfangs in der Wärme des Wasserbades oder eines Sandbades, dann unter Kochung bewerkstelligt. Die mit einem ungefähr gleichen Volumen destillirtem Wasser verdünnte Lösung wird durch Glaswolle filtrirt und das Filtrat bis zur Sirupkonsistenz eingedampft. Zur vollständigen Entfernung der Salpetersäure löst man den Rückstand in der gleichen Gewichtsmenge reiner

Salzsäure und dampft ihn wieder zur Sirupkonsistenz ein. Dies wiederholt man so oft, bis die Lösung sich als frei erwieset von Salpetersäure (s. w. unten). Ist dies der Fall, so dampft man die Lösung so weit ein, bis ein Tropfen, auf eine kalte Porcellanplatte gebracht, krystallinisch erstarrt, lässt die so konc. Lösung im Exsiccator erstarren und bringt die erstarrte Masse, in grobe Stücke zerschlagen, in gut zu verschliessende Gefässe.

Eigenschaften. Braunrothe, krystallinische Massen (selten braunrothe Prismen), an der Luft leicht zerflüsslich, in Wasser, Alkohol und Aether mit gelber Farbe löslich. Die wässerige Lösung ist gelb gefärbt, reagirt sauer und besitzt widerlich scharf metallischen Geschmack. Beim vorsichtigen Erhitzen verliert es zuerst sein Krystallwasser, alsdann entweicht beim stärkeren Erhitzen Chlor unter Zurückbleiben von Platinchlorür $PtCl_2$, schliesslich hinterbleibt metallisches Platin. Eine Lösung von Platinchlorid-Chlorwasserstoff in Wasser giebt folgende Reactionen:

1) Schwefelwasserstoff erzeugt zunächst nur eine Braunfärbung; allmählich, namentlich beim Erwärmen, entsteht ein schwarzbrauner Niederschlag von Platinsulfid PtS_2 , löslich in gelbem Ammoniumsulfid. 2) Schwefelammonium erzeugt den nämlichen braunschwarzen Niederschlag, löslich im Ueberschuss von (gelbem) Ammoniumsulfid. 3) Kaliumchlorid und Ammoniumchlorid erzeugen in nicht zu verdünnten Lösungen von Platinchlorid und Chlorwasserstoff gelbe, krystallinische Niederschläge von Kalium- bez. Ammoniumplatinchlorid. Durch Zusatz von Weingeist kann die Fällung begünstigt werden. 4) Zinnchlorür bewirkt in Lösungen, welche viel freie Salzsäure enthalten, eine intensiv dunkelrothe bis braunrothe Färbung der Flüssigkeit, aber keinen Niederschlag. 5) Versetzt man eine Lösung von Platinchlorid-Chlorwasserstoff mit Kaliumjodid im Ueberschuss, so erhält man eine sehr charakteristische, tief dunkelrothe, oder — bei sehr verdünnten Lösungen — eine rosaroth gefärbte. 6) Ferrosulfat und Ferrochlorid bewirken keine Fällung, wenn man nicht sehr lange Zeit hindurch kocht. Versetzt man aber die Lösung nach dem Zusatz des Ferrosalzes mit Natronlauge, dann mit Salzsäure, so scheidet sich Platinmohr aus.

Prüfung. 1) Platinchlorid-Chlorwasserstoff ist eine gelbbraune krystallinische, nicht leuchtende Masse, welche in Wasser, auch in Alkohol und Aether klar mit rothgelber Farbe löslich ist. Braunrothe Färbung der Lösung deutet auf Platinchlorür $PtCl_2$ oder Iridiumchlorid $IrCl_3$. 2) Mischt man 2 ccm der Lösung (1:10) mit 2 ccm conc. Schwefelsäure und überzieht diese Mischung mit 2 ccm Ferrosulfatlösung, so darf an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten auch nach längerem Stehen eine braunrothe Zone nicht auftreten (Salpetersäure).

Gehaltsbestimmung. Man erhitze 0,5 g des trockenen Salzes in einem Porcellan- tiegel bis zum gleichbleibenden Gewichte. Das Salz der Formel $PtCl_2 \cdot 2HCl + 6H_2O$ liefert 37,64 Proc. metallisches Platin. Liegt eine Lösung zur Untersuchung vor, so dampft man 5 g derselben zunächst im Wasserbade zur Trockne und glüht alsdann den Rückstand bis zum gleichbleibenden Gewichte. Das glühende Platin darf an warme Salpetersäure wägbare Mengen löslicher Bestandtheile nicht abgeben.

Aufbewahrung. Vorsichtig, in Glasflaschen, welche mit gut passenden Korkstopfen verschlossen sind, oder in Glasbüchchen eingeschmolzen. Die Abgabe im Handverkauf geschehe mit Vorsicht.

Anwendung. Sehr selten innerlich als Alterans in Gaben von 0,005—0,02 g dreif- bis viermal täglich in Pulvern und Pillen bei Syphilis und Epilepsie. Als Höchstgaben sind 0,05 g *pro dosi* und 0,2 g *pro die* anzunehmen. Gewöhnlich bevorzugt der Arzt das nicht ätzende und deshalb milder wirkende Natriumplatinchlorid. — In der analytischen Chemie zur quantitativen Bestimmung des Kalis und Ammoniaks, in der organischen Chemie zur Darstellung der Platindoppelsalze zahlreicher Basen (Alkaloide).

Technisch verwendet man das Platinchlorid zum Platiniren und auch zum Schwärzen von Kupfer, Messing, Tombak und anderen Kupferlegirungen, und selbst zum Schwärzen des Silbers. Dies bewerkstelligt man einfach durch Bereiben der zu schwärzenden Metalle

Platinum chloratum (solutum) (Germ.). **Platinchloridlösung.** 1 Th. Platinchlorid-Chlorwasserstoff wird in 19 Th. Wasser gelöst. Reagens zur chemischen Analyse.

III. † Platino-Natrium chloratum. **Platinum bichloratum natrium.** **Platinum muraticum natrium.** **Natriumplatinchlorid.** $\text{PtCl}_4\text{Na}_2 + 6\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 562.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Platinchlorid-Chlorwasserstoff und 2,26 Th. trockenes Natriumchlorid in 20 Th. destillirtem Wasser und dampft diese Lösung zur Trockne. Das Gewicht des Rückstandes betrage 10,8 g.

Das zu Pulver zerriebene Salz ist braungelb, nicht hygroskopisch, leicht löslich in Wasser, in Weingeist und in Aetherweingeist. Der Platinegehalt beträgt 34,7 Proc. Es wird wie Platinchlorid-Chlorwasserstoff aufbewahrt. Die Anwendung ist die gleiche wie die des Platinchlorid-Chlorwasserstoffs und zwar in Gaben von 0,01–0,03 drei- bis viermal täglich. Als Höchstgaben sind anzunehmen 0,1 g *pro dosi* und 0,3 g *pro die*. Eine weingeistige Lösung von Natriumplatinchlorid wird als Reagens auf Kali- und Ammoniakverbindungen benutzt.

IV. † Baryumplatinecyanür. $\text{Pt}(\text{CN})_2\text{Ba} + 4\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 508. Wird durch Einleiten von Blausäure in ein mit Wasser aufgeschwemmtes Gemenge von Platinchlorür (PtCl_2) und Baryumcarbonat erhalten. Man erhält es auch leicht durch Umsetzung des Kupfer-Platinecyanürs mit Barytwasser. Grosse rhombische Krystalle, welche in der Richtung der Hauptaxe betrachtet zersiggrün, senkrecht darauf schwefelgelb erscheinen und violettblauen Flächenschimmer zeigen. Dient zur Herstellung der Röntgen'schen Fluoreszenz-Schirme.

Verarbeitung von Platin-Rückständen. Die trockenen oder getrockneten Platin-Rückstände werden in einem Kolben mit Königswasser übergossen, durch Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst; die erkaltete Lösung wird alsdann durch Glaswolle filtrirt. Die durch Eindampfen concentrirte Lösung wird hierauf mit Ammoniakflüssigkeit versetzt, bis der Ueberschuss an Säure zum grossen Theil, aber nicht vollständig abgestumpft ist. Die Lösung muss also noch deutlich sauer sein. Man giebt hierauf einen Ueberschuss an Ammoniumchlorid und das $1\frac{1}{2}$ -fache Volumen der vorhandenen Flüssigkeit an 95procentigem Alkohol zu. Der Niederschlag (Ammoniumplatinchlorid) wird nach 24stündigem Stehen abfiltrirt, mit 80procentigem Weingeist gewaschen und getrocknet. Nach dem Trocknen erhitzt man ihn im Porcellantiegel zu starker Gluth, worauf man im Rückstande metallisches Platin (Platinschwamm) erhält. Dieses metallische Platin wird in der Wärme des Wasserbades mehrmals mit 60procentiger Salpetersäure angezogen, dann mit der zehnfachen Menge Königswasser (1 Th. Salpetersäure von 1,185 spec. Gew. und 3 Th. Salzsäure von 1,124 spec. Gewicht) übergossen und durch Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst. Die Lösung wird mit der gleichen Menge Wasser verdünnt, durch Glaswolle filtrirt und in einer Porcellanschale zur Sirupconsistenz eingedampft. Den Rückstand löst man in Salzsäure und dampft wieder ein. Dies wiederholt man so oft, bis alle Salpetersäure entfernt ist. Vergl. unter Darstellung und Prüfung des Platinchlorids.

Platinlöd. Legirung für Tiegel etc. Besteht aus 60 Platin, 35 Nickel, 2 Gold und 3 Eisen. Sehr widerstandsfähig.

Platinoöld. Von MARTIN angegeben, platinähnliche, sehr widerstandsfähige Legirung aus Kupfer, Zink, Nickel, Wolfram.

Platin-Gold-Amalgam von FLEYSCHER. 1,3 Platin, 3,35 Gold, 43,35 Silber, 1,55 Kupfer, 50,35 Zinn.

Platin-Asbest. Asbest wird mit Platinchlorid getränkt, getrocknet und im Wasserstoffstrom reducirt.

Verplatinirung. **Platiniren:** 1) Auf heissem nassem Wege für Kupfer und Messing. In eine kochend heisse Lösung von 1 Th. Platinsalmiak (Ammoniumplatinchlorid) und 8–10 Th. Salmiak in 30–40 Th. Wasser werden die Metalle einige Sekunden untergetaucht, dann mit Schlammkreide gepulvt. Der Ueberzug ist stablgrau.

2) Auf kaltem nassem Wege. Kupfer, Messing und Stahl im polirten Zustande werden mit einem mit Wasser durchfeuchteten Gemisch aus Platinsalmiak und Weinstein

berieben. — Nach **Fehling** taucht man Kupfer oder Messing in eine mit Aetznatron alkalisch gemachte Lösung von 1 Th. Platinperchlorid und 20 Th. Kochsalz in 100 Th. Wasser und berührt das Metall mit einem oder zwei blanken Zinkstäben.

3) Auf galvanischem Wege für Kupfer und Messing. Diese Methode liefert einen stärkeren Platinüberzug. Die elektrolytische Flüssigkeit besteht aus 10 Th. Platinsalmiak, 1000 Th. destillirtem Wasser und soviel Salmiakgeist (8–8 Th.), dass sie gerade neutral ist, oder in einer Lösung des Platinsalmiaks in Natriumcitratlösung. Der Platinbeschlag erfolgt sehr langsam.

4) Die Verplatinirung von Glas und Porcellan wird in verschiedener, zum Theil geheimegehaltener Weise ausgeführt, zum Theil sind die Methoden der Verplatinirung schwierig und umständlich. Einfach ist das **ANGENARD'sche** Verfahren, nach welchem der Gegenstand mit einer nicht zu dünnen Lösung von entwässertem Platinchlorid in wasserfreiem Weingeist überzogen und nach dem Trocknen des Ueberzuges der dunklen Rothgluth ausgesetzt wird. — Um Porcellan einen Metallglanz zu geben, bestreicht man den Gegenstand nach **LÖBENSDORF** mit einer Lösung, bereitet durch Lösung von 20 Th. trockenem Platinchlorid in 20 Th. absolutem Weingeist und Vermischen dieser Lösung mit 25 Th. Lavendelöl, und verfährt nach **ANGENARD**.

Nach **R. BERTHAZ** soll man in einem porcellanen Mörser das trockne Platinchlorid mit Rosmarinöl durchreiben und kneten, bis eine weiche, pflasterartige schwarze Masse entstanden ist, dann das Rosmarinöl dekanthiren und nun die schwarze Masse mit der 5fachen Menge Lavendelöl zerreiben, so dass ein vollkommen homogenes dünnflüssiges Fluidum erreicht wird. Nachdem man dieses eine halbe Stunde sich selbst überlassen hat, trägt man es mit einem weichen Pinsel auf das Porcellan, Glas, Steingut in möglichst dünner Schicht auf. Dann werden die Gegenstände in einer Muffel oder mit Vorsicht über der Flamme eines **BUSSEN'schen** Leuchtgasgebläses einer nur sehr schwachen, kaum sichtbaren Rothgluthitze ausgesetzt.

Zum Überziehen der Porcellanschalen mit Platin soll man nach **KLEIN** das Porcellan im verglühenden Zustande mit einem Ueberzuge von Platinmohr mit Terpentinöl versehen und dann im stärksten Gluthbrandfeuer brennen.

Purpurfarbene Tinte für Leinwandgewebe. Das mit einer Lösung von 10,0 krystallisirtem Natriumkarbonat, 10,0 Arabischem Gummi in 50,0 Wasser getränkte, getrocknete und durch Platten geglättete Gewebe wird zuerst mit einer Lösung von 1,0 Platinchlorid in 15,0 Wasser gezeichnet und dann die getrockneten Schriftzüge genau mittelst Gänsekielfeder mit einer Lösung von 1,5 krystallisirtem Stannochlorid in 15,0 Wasser überzogen.

Rothel Tinte für Wäsche. Das mit Leimwasser oder dünner Dextrinlösung getränkte, getrocknete und geglättete Gewebe wird mit einer Lösung von 1,0 Platinperchlorid in 5,0–6,0 Wasser gezeichnet und dann die völlig getrockneten Schriftzüge mit einer dünnen Kaliumjodidlösung überpinselt.

Schwarze Tinte für Zink, Messing, Kupfer etc. Eine Lösung von 1,0 Platinperchlorid, 1,0 Arabischem Gummi in 10,0 destillirtem Wasser.

Plumbum.

Plumbum. (Saturans.) Blei. Plomb (franz.). Lead (engl.). Pb. Atomgew. = 207. Ein unedles Metall.

Eigenschaften. Weiches, dehnbares, bläulich-graues, auf der frischen Schnittfläche glänzendes Metall, welches an feuchter Luft allmählich seinen Glanz verliert. Spec. Gewicht = 11,37, Schm.-P. 327° C. Wird Blei an der Luft geschmolzen, so bedeckt es sich mit einem grauen Häutchen (Blei-Ascho), welches aus Bleioxydul und Bleioxyd besteht; bei längerem Erhitzen geht es vollständig in Bleioxyd über. Bei Rothgluth beginnt das geschmolzene Blei zu verdampfen, bei Weissgluth siedet es lebhaft, ohne sich destilliren zu lassen. Beim Erstarren zieht sich das Blei beträchtlich zusammen.

In trockner Luft, in luftfreiem Wasser bewahrt das Blei lange Zeit seinen Glanz. In lufthaltigem Wasser oxydirt es sich, indem das entstehende Oxyd zu weissen Bleihydroxyd $Pb(OH)_2$ wird. Dieses ist nicht ganz unlöslich in Wasser und geht, wenn das Wasser auch Kohlensäure enthält, in Karbonat über. Weder das Bleihydroxyd, noch das Karbonat hängen der Metalloberfläche fest an. Die Oxydation des Bleies unter Wasser wird lange Zeit zurückgehalten oder ist nur eine sehr unbedeutende, wenn das Wasser Karbonate und Sulfate der Kalkerde und Magnesia enthält, sie wird aber eher gefördert.

als zurückgehalten, wenn grössere Mengen freier Kohlensäure (bei einem relativen Mangel an Kalkkarbonat), Chloride, Carbonate der Alkalien, Aetzkali, organische Säuren im Wasser vorhanden sind. Verdünnte Schwefelsäure greift das Blei weder in der Kälte noch in der Wärme an. Koncentrirte Schwefelsäure und höchst concentrirte Salzsäure lösen Blei in der Kälte nicht, wohl aber, wenn auch langsam, in der Wärme. Mässig verdünnte Salpetersäure löst es leicht unter Entwicklung von Stickoxydgas.

Bleisorten. Im Handel unterscheidet man: rohes Werkblei, bestehend in 100 Th. aus 95—98 Blei, 1—2 Arsen, 0,5—1 Antimon, 0,1—0,3 Kupfer, Spuren Eisen, bis zu 0,5 Silber. — Raffinirtes (patinsonirtes) Blei, enthaltend in 100 Th. bis zu 0,2 Arsen, 0,1 Antimon, 0,25 Kupfer, 0,07 Eisen, 0,5 Silber. — Hartblei, enthaltend in 100 Th. bis zu 8 Arsen, 8 Antimon, 0,5 Kupfer. — Weichblei (aus Bleiglätte dargestellt) enthält mindestens 99 Proc. reines Blei. — Antimonblei enthält in 100 Th. bis zu 2 Arsen, 8—12 Antimon. — Im Blei des Handels finden sich als Verunreinigungen ausser Arsen, Antimon, Kupfer, Eisen, Silber, auch oft 1—2 Proc. Zink und Bleioxyd. Im Bleischrot beträgt der Arsengehalt 0,4—0,8 Proc.

Blei-Legirungen.

Schnell-Loth der Klempner. Besteht aus gleichen Theilen Blei und Zinn. Zum Löthen von Ess-, Trink- und Koehgeschirren dürfen aber Legirungen, welche mehr als 10 Proc. Blei enthalten, nicht verwendet werden. Siehe Seite 662.

Schrift-Metall. Lettern-Metall. 1) Blei 80,0, Antimon 20,0. 2) Blei 60,0, Antimon 25,0, Zinn 15,0.

Magnolia-Metall. Harte Metall-Legirung für Lager u. dergl. Blei 80,0, Antimon 15,0, Zinn 5,0.

Weiss-Metall für Dynamos. Blei 69,94, Antimon 18,70, Zinn 10,83, Kupfer 0,52. Callu. Die Blei-Legirung, mit welcher in China die Theckisten ausgeschlagen werden. Blei 126,0, Zinn 17,5, Kupfer 1,25, Zink Spur.

Metallcement, leichtschmelzender, zum Ausfüllen der Fugen in Metallen und Stein. Blei 9,0, Antimon 2,0, Wismut 1,0. Dehnt sich beim Erwärmen aus.

Analyse. Man erkennt das Blei in seinen Salzen an folgenden Reaktionen:

1) Kalilauge und Natronlauge fällen weisses Bleihydroxyd, $Pb(OH)_2$, welches im Ueberschusse dieser Laugen ziemlich leicht löslich ist. (Unterschied von Cadmium und Wismut) — 2) Ammoniak fällt Bleihydroxyd oder ein basisches Salz, nicht löslich im Ueberschusse des Fällungsmittels. — 3) Alkalikarbonate fällen weisse basische Bleikarbonate, unlöslich im Ueberschusse des Fällungsmittels, löslich in ätzenden Alkalien, ferner in Essigsäure oder in Salpetersäure. — 4) Verdünnte Schwefelsäure oder Alkalisulfate fällen weisses Bleisulfat $PbSO_4$. Dieses ist nicht ganz unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Salzsäure, besonders bei Gegenwart von Ferrichlorid, fast unlöslich in verdünnter Schwefelsäure (1:5), unlöslich in Weingeist. Sehr leicht wird das Bleisulfat gelöst von basisch-weinsäurem Ammon, d. h. einer mit Ammoniak im Ueberschusse versetzten Weinsäurelösung. — 5) Kaliumchromat fällt gelbes Bleichromat $PbCrO_4$. Dieses ist leicht löslich in Kali- oder Natronlauge, unlöslich in Essigsäure und in verdünnter Salpetersäure. Von Salzsäure und verdünnter Schwefelsäure wird es zersetzt. — 6) Salzsäure oder Alkalichloride fallen aus der nicht zu verdünnten Lösung weisses Bleichlorid $PbCl_2$, welches aus siedendem Wasser in glänzenden Nadeln krystallisirt. — 7) Kaliumjodid fällt gelbes Bleijodid PbJ_2 , löslich in einem grossen Ueberschusse von Kaliumjodidlösung. — 8) Oerbsäure fällt aus neutralen oder schwachen organischen Säuren im freien Zustande enthaltenden Lösungen ein bräunliches Tannat. — 9) Schwefelwasserstoff fällt aus der nicht alkustark sauren Lösung braunschwarzes Bleisulfid. Dieses wird von verdünnter Salpetersäure zu Bleinitrat gelöst, zum Theil zu Bleisulfat oxydirt. — 10) Schwefelammonium fällt braunschwarzes Bleisulfid. — 11) Magnesium und Zink scheiden das Blei aus neutraler oder schwach saurer Lösung als Metall ab. — 12) Mit Natriumcarbonat gemischt und auf Kohle vor dem Löthrohr geglüht, geben alle Bleiverbindungen ein weisses, metallisch glänzendes, dehnbares Metallkorn und einen in der Hitze dunkelgelben, erkalte schwefelgelben, nicht flüchtigen Beschlag.

Man bestimmt das Blei A) als Bleisulfat. Die Lösung soll weder Salpetersäure in grösseren Mengen, noch Salzsäure enthalten. Sind diese nicht zugegen, so fällt man die Bleilösung mit einem Ueberschusse von verdünnter Schwefelsäure in der Kälte. Im die Fällung quantitativ zu gestalten, mischt man der Flüssigkeit — wo dies angängig ist — ein doppeltes Volumen Alkohol von 95 Proc. zu. Ist dies, wie z. B. bei gleichzeitiger Gegenwart von Kupfersulfat, nicht angängig, so fügt man eine grössere Menge verdünnter Schwefelsäure zu.

Nach mehrstündigem Absetzen filtrirt man ab. Hatte man aus weingeistiger Lösung gefällt, so wäscht man den Niederschlag mit Weingeist aus. War der Zusatz von Wein-

geist nicht möglich gewesen und hatte man deshalb in stark schwefelsaurer Lösung gefällt, so wäscht man zunächst mit verdünnter Schwefelsäure (1:5) aus, bis alle löslichen Antheile entfernt sind, und wäscht alsdann die Schwefelsäure durch Alkohol aus. Der Niederschlag wird getrocknet. Alsdann bringt man die Hauptmenge des getrockneten Niederschlages auf ein Uhrglas (die Reste mit Hilfe einer scharfen Messerklinge). Das Filter vernichtet man in einem gewogenen Porcellantiegel. Die Asche wird mit wenig Salpetersäure gelöst, dann fügt man einige Tropfen verdünnte Schwefelsäure zu, dunstet ab und erhitzt, bis das zurückbleibende Bleisulfat trocken ist. Dann giebt man die Hauptmenge des Bleisulfates zu und erhitzt einige Zeit zur dunklen Rothgluth. $PbSO_4 > 0,68316 = Pb$. $PbSO_4 > 0,73597 = PbO$.

Sind in der zu fallenden Lösung grössere Mengen Salpetersäure oder Salzsäure zugegen, so dampft man die Lösung mit einem Ueberschuss verdünnter Schwefelsäure ein, erhitzt auf dem Sandbade, bis Schwefelsäuredämpfe entweichen, verdünnt nach dem Erkalten (!) mit Wasser und führt die Bestimmung wie vorher zu Ende.

B) Als Bleisulfid. In diesem Falle fällt man die kalte Lösung, welche nicht zu viel freie Säure enthalten darf, mit Schwefelwasserstoff, filtrirt ab, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser aus, trocknet und führt den Niederschlag unter Zugabe von etwas reinem Schwefel, wie in Bd. I, S. 983 und Bd. II, S. 86 bei Kupfersulfid angegeben, in Bleisulfid über. — Enthält die zu fallende Lösung Salzsäure oder ein Chlormetall, so ist dem Bleisulfid Bleichlorid beigemischt. Man zersetzt einen solchen Niederschlag mit starker Salzsäure, dampft die Lösung zur Trockne, löst den Rückstand in einer conc. Lösung von Natriumacetat, giesst diese Lösung in überschüssiges starkes Schwefelwasserstoffwasser, leitet Schwefelwasserstoff bis zur Sättigung ein, filtrirt ab, wäscht mit Schwefelwasserstoffwasser aus, trocknet und führt die Bestimmung, wie Bd. I, S. 983 und Bd. II, S. 86 angegeben, zu Ende.

Toxikologisches. Werden grössere Mengen von Bleiverbindungen in den Magen eingeführt oder infolge Injektion von Bleialösungen in die Harnblase oder Scheide von Schleimhäuten aus resorbirt, so kann es zu einer akuten Vergiftung kommen, die möglicherweise zum Tode führt.

Die öftere Einführung kleiner Mengen der Bleipräparate, das Aufathmen bleihaltigen Staubes, die wiederholte Resorption von Bleisubstanzen durch die Haut, Haare verursachen eine chronische Bleivergiftung, die sogenannte Maierkolik, Bleikolik, Lithargyrismus, welche selten einen tödtlichen Verlauf nimmt, wohl aber den Körper schwächt und das Leben verkürzt. Symptome chronischer Bleivergiftung sind im allgemeinen: bleiche Gesichtsfarbe, trockne Haut, Trockenheit im Munde, Bleisaum des Zahnefleisches (?), Verdauungsstörungen, Ekel, Brechneigung, eingezogener Unterleib, erschwerter trockner brockiger Stuhlgang, Schwinden der Kräfte, Anämie, Krämpfe, Lähmungen, Abmagerung. Bei geringeren Graden der chronischen Bleivergiftung ist eines oder das andere dieser Symptome mehr oder weniger oder nicht vertreten. Nach dem längeren Gebrauch von bleihaltigen Haarfärbemitteln z. B. pflegen sich ein repetirendes Kopfweh, Augenschmerz oder Steifigkeit des Nackens einzustellen, nach längerem Gebrauch von bleihaltigen Umschlägen oder Einreibungen treten Zufälle ein, welche für Rheuma, Gicht und dergleichen gehalten werden.

Als Gegenmittel bei Bleivergiftungen werden schwefelsaure Alkalisalze, frisch gefälltes Schwefeleisen, Gerbsäure, Opium angesehen. Dass diese Mittel bei chronischen Bleivergiftungen so gut wie nutzlos sind, ist wohl zu beachten.

Zum Nachweise des Bleis in organischen Massen, z. B. in Leichenentheiten, bringt man diese wie Bd. I, S. 402 in Lösung, filtrirt kochend heiss, dampft zur Entfernung der Hauptmenge der überschüssigen Salzsäure auf das halbe Volumen ein, stumpft die grösste Menge der alsdann noch vorhandenen Salzsäure mit Ammoniak ab und fällt das Blei durch Einleiten von Schwefelwasserstoff. Der Niederschlag wird mit Schwefelwasserstoffwasser gewaschen und in verdünnter (!) Salpetersäure gelöst. Man dampft die Lösung zur Trockne, fällt das Blei als Bleisulfat und stellt dessen Gewicht fest. Um das Vorhandensein von Blei im Niederschlage einwandfrei festzustellen, kann man a) das Bleisulfat durch Digestion mit conc. Ammoniumkarbonatlösung in Bleikarbonat überführen und nach dem Auswaschen in verdünnter Salpetersäure auflösen. b) Das Bleisulfat durch Schmelzen mit Kaliumcyanid im Porcellantiegel in regulinisches Blei überführen.

Vegetabilische Substanzen, wie Mehl u. a., trocknet man, mischt sie mit Kalisalpeter, trägt sie nach und nach in einen glühenden Tiegel und extrahirt die Asche in der Wärme mit verdünnter Salpetersäure. Die bleihaltige Lösung wird entweder mit

Ammoniak alkalisch gemacht und mit Schwefelwasserstoff behandelt, oder durch Eindampfen von Salpetersäure befreit, mit verdünnter Salzsäure versetzt und mit Zink oder Magnesium behandelt. Das auf diese Weise gewonnene Bleisulfid oder metallische Blei wird in Sulfat verwandelt und gewogen.

Die Glasuren der gewöhnlichen Töpfergeschirre sind fast stets bleihaltig. Verlangt wird, dass sie an 4proc. Essig Blei nicht abgeben. Man scheuert die Gefässe zunächst mit 4proc. Essig aus, spült sie mit Wasser nach und erhält nun in ihnen 4proc. (bleifreien) Essig $\frac{1}{2}$ Stunde im Sieden. Wird der Essig alsdann in einer bleifreien Porzellanschale auf ein kleines Volumen verdampft, die rückständige Flüssigkeit mit wenigen Tropfen Salpetersäure versetzt und mit Schwefelwasserstoff gesättigt, so darf weder eine braunschwarze Färbung noch ebensolche Fällung auftreten. Sollte dies der Fall sein, so wäre ein entstehender Niederschlag in verdünnter Salpetersäure zu lösen und näher auf Blei zu untersuchen.

In der nämlichen Weise erfolgt die Prüfung von Emailen bez. emailirten Geschirren.

Zum Nachweis von Blei in Wachsleuch, Gummiwaaren u. dergl. verkohlt man die Objekte in einem geräumigen und bedeckten Porcellantiegel, zieht die Kohle heiss mit 25proc. Salpetersäure aus, dampft das Filtrat zur Trockne, löst den Rückstand unter Zusatz von wenigen Tropfen Salpetersäure in Wasser und behandelt mit Schwefelwasserstoff.

Nachweis von Blei im Trinkwasser. Man dampft 1–5 l Wasser in einer bleifreien Porzellanschale mit wenig Salpetersäure (2 Tropfen für je 1 l) auf ein kleines Volumen ein, filtrirt und behandelt die Lösung mit Schwefelwasserstoff. Es darf alsdann das Wasser, selbst wenn es in hoher Schicht über einer weissen Fläche betrachtet wird, eine bräunliche Färbung nicht zeigen, viel weniger einen solchen Niederschlag absetzen. Zum Vergleich betrachtet man eine gleichhohe Schicht des nicht mit Schwefelwasserstoff behandelten Wassers unter den gleichen Bedingungen.

Wasserleitungsröhren aus Blei. Trinkwasser kann in Leitungsröhren aus Blei geleitet werden, wenn es hinreichende Mengen von kohlensauren oder schwefelsauren Salzen der Erden und dabei nicht allzuviel freie Kohlensäure enthält. In diesem Falle bedeckt sich das Innere der Röhren ziemlich bald mit einer Sinterschicht von Karbonaten der Erden, welche den Angriff des Wassers auf das Blei verhindert. Ist dagegen das Wasser sehr arm an gelösten Bestandtheilen, und enthält es gleichzeitig relativ viel Kohlensäure (oder Sauerstoff) gelöst, so können merkliche Mengen Blei in Lösung gehen. So sind z. B. in Dessau während des Jahres 1887–1888 Massenvergiftungen durch den Genuss des bleihaltigen Leitungswassers beobachtet worden. Der Angriff der Bleiröhren wurde auf den reichlichen Kohlensäuregehalt des Wassers zurückgeführt. Man schaffte nach dem Vorschlage von HETEN dadurch Abhilfe, dass man dem Wasser Aetzkalk automatisch zusetzte und dadurch die freie Kohlensäure band und zugleich die Menge der Erdkarbonate vermehrte.

Die Frage, ob ein gegebenes Wasser Bleileitungen angreifen wird, ist nicht schematisch zu entscheiden. Man wird zwar unter allen Umständen den Gehalt des Wassers an gebundener, halbgebundener und freier Kohlensäure bestimmen (Bd. I, S. 337), ausschlaggebend aber ist namentlich der praktische Versuch, d. h. man füllt mit dem zu prüfenden Wasser eine Bleischlange von 5–6 m (spiralig gewunden), welche mit Zapfhahn versehen ist und prüft das Wasser, nachdem es 1–2–5–10 Tage in der Leitung gestanden, ob es Blei aufgelöst hat. Diese Versuche sind natürlich längere Zeit fortzusetzen. — Im Innern geschwefelte Bleiröhre bieten keinen hinreichenden Schutz gegen den Angriff des Leitungswassers.

Reichs-Gesetz, betr. den Verkehr mit blei- und zinkhaltigen Gegenständen.
Vom 25. Juni 1887.

§ 1. Ess-, Trink- und Kochgeschirre, sowie Flüssigkeitamasse dürfen nicht

1) ganz oder theilweise aus Blei oder einer in 100 Gewichtstheilen mehr als 10 Gewichtstheile Blei enthaltenden Metall-Legirung hergestellt,

2) an der Innenseite mit einer in 100 Gewichtstheilen mehr als 1 Gewichtstheil Blei enthaltenden Metall-Legirung verzinnt oder mit einer in 100 Gewichtstheilen mehr als 10 Gewichtstheile Blei enthaltenden Metall-Legirung gelötet,

3) mit Email oder Glasur versehen sein, welche bei halbstündigem Kochen mit einem in 100 Gewichtstheilen 4 Gewichtstheile Essigsäure enthaltenden Essig an den letzteren Blei abgeben.

Auf Geschirre und Flüssigkeitsmasse aus bleifreiem Britannia-Metall findet die Vorschrift in Ziffer 2 betreffs des Lothes nicht Anwendung.

Zur Herstellung von Druckvorrichtungen zum Ausschank von Bier, sowie von Siphons für kohlensturehaltige Getränke und von Metalltheilen für Kindersaugflaschen dürfen nur Metall-Legierungen verwendet werden, welche in 100 Gewichtstheilen nicht mehr als 1 Gewichtstheil Blei enthalten.

§ 2. Zur Herstellung von Mundstücken für Saugflaschen, Saugringe und Warzenhütchen darf blei- oder zinkhaltiger Kautschuk nicht verwendet sein.

Zur Herstellung von Trinkbechern und von Spielwaren, mit Ausnahme der massiven Bälle, darf bleihaltiger Kautschuk nicht verwendet sein.

Zu Leitungen für Bier, Wein oder Essig dürfen bleihaltige Kautschukschläuche nicht verwendet werden.

§ 3. Gefässe und Geschirre zur Verfertigung von Getränken und Fruchtsäften dürfen in denjenigen Theilen, welche bei dem bestimmungsgemässen oder vorauszusehenden Gebrauche mit dem Inhalte in unmittelbare Berührung kommen, nicht den Vorschriften des § 1 zuwider hergestellt sein.

Konservendbüchsen müssen auf der Innenseite den Bedingungen des § 1 entsprechend hergestellt sein.

Zur Aufbewahrung von Getränken dürfen Gefässe nicht verwendet sein, in welchen sich Rückstände von bleihaltigem Schrot befinden. Zur Packung von Schnupf- und Kautabak, sowie Käse dürfen Metallfolien nicht verwendet sein, welche in 100 Gewichtstheilen mehr als 1 Gewichtstheil Blei enthalten.

§ 4. Mit Geldstrafe bis 150 M. oder Haft wird bestraft:

1) wer Gegenstände der im § 1, § 2 Absatz 1 und 2, § 3 Absatz 1 und 2 bezeichneten Art den dieselbst getroffenen Bestimmungen zuwider gewerbmässig herstellt;

2) wer Gegenstände, welche den Bestimmungen im § 1, § 2 Absatz 1 und 2 und § 4 zuwider hergestellt, aufbewahrt oder verpackt sind, gewerbmässig verkauft oder feilhält;

3) wer Druckvorrichtungen, welche den Vorschriften in § 1 Absatz 3 nicht entsprechen, zum Ausschank von Bier oder bleihaltige Schläuche zur Leitung von Bier, Wein oder Essig gewerbmässig verwendet.

§ 5. Gleiche Strafe trifft denjenigen, welcher zur Verfertigung von Nahrungs- oder Genussmitteln bestimmte Mühlsteine unter Verwendung von Blei oder bleihaltigen Stoffen an der Mühlfläche herstellt, oder derartig hergestellte Mühlsteine zur Verfertigung von Nahrungs- oder Genussmitteln verwendet.

§ 6. Neben der in den §§ 4 und 5 vorgesehenen Strafe kann auf Einziehung der Gegenstände, welche den betreffenden Vorschriften zuwider hergestellt, verkauft, feilgehalten oder verwendet sind, sowie der vorschriftswidrig hergestellten Mühlsteine erkannt werden.

Ist die Verfolgung oder Verurtheilung einer bestimmten Person nicht ausführbar, so kann auf die Einziehung selbstständig erkannt werden.

§ 7. Die Vorschriften des Gesetzes, betr. den Verkehr mit Nahrungsmitteln, Genussmitteln und Gebrauchsgegenständen vom 14. Mai 1879 bleiben unberührt. Die Vorschriften in den §§ 16, 17 desselben finden auch bei Zuwiderhandlungen gegen die Vorschriften des gegenwärtigen Gesetzes Anwendung.

† **Plumbum chromicum.** Bleichromat. Chromsaures Blei. PbCrO_4 . Mol. Gew. = 323.

Die reine Verbindung wird durch Fällen einer mit Essigsäure angesäuerten Lösung von Bleiacetat mit Kaliumchromat oder Kaliumdichromat dargestellt.

Ein spezifisch schweres, schön gelbes Pulver, unlöslich in Wasser und verdünnter Essigsäure, leicht löslich in Natronlauge oder Kalilauge.

Basisches Bleichromat $\text{PbCrO}_4 \cdot \text{PbO}$ wird dargestellt durch Erhitzen von neutralem Bleichromat mit Kaliumchromatlösung oder durch Behandeln des neutralen Bleichromats mit kalter, stark verdünnter Natronlauge oder durch Kochen mit Kalkwasser. Ein spezifisch schweres, lebhaft rothes Pulver.

Von den im Handel vorkommenden Farbmaterien enthalten neutrales Bleichromat: Chromgelb, Kölner Gelb, Citronengelb, Neugeilb, Leipziger Gelb, Königs-gelb, Kaisergelb, Pariser Gelb. Das basische Bleichromat ist enthalten in: Chrom-roth, Chromzinnober, Oesterreicher Roth. Eine Mischung aus neutralem und

basischem Bleichromat ist: Chromorange. Gemische aus Berliner Blau und Chromgelb sind: Grüner Zinnober, Oelgrün, Neapelgrün, Laubgrün.

Die Bleichromat enthaltenden Fakten zählen zu den giftigen Farben im Sinne des Gesetzes vom 5. Juli 1887 (s. S. 612) und der Polizeiverordnung, betreffend den Verkehr mit Giften.

† **Plumbum oxalicum.** Bleioxalat. Oxalsaures Blei. $\text{C}_2\text{O}_4\text{Pb}$. Mol. Gew. = 295.

Wird dargestellt durch Fällen einer Lösung von Bleiacetat oder Bleinitrat, mittels Ammoniumoxalat. — Ein weisses, krystallinisches Pulver, in Wasser und essigsauerm Wasser, auch in Weingeist unlöslich. Es hinterlässt beim Glühen Bleioxyd. Wurde von Hockins in salpetersaurer und mit Wasser verdünnter Lösung zu Injektionen in die Harnblase, und zwar zum Zweck der Auflösung der aus Calciumphosphat bestehenden Blasensteine empfohlen, hat sich aber nicht eingeführt.

† **Plumbum sulfuricum.** Bleisulfat. Schwefelsaures Blei. PbSO_4 . Mol. Gew. = 303.

Wird dargestellt durch Fällen von Lösungen des Bleiacetats oder Bleinitrats mittels verdünnter Schwefelsäure oder Natriumsulfat. Weisses, specifisch schweres, krystallinisches Pulver, merklich löslich in kaltem und in heissem Wasser, unlöslich in Alkohol, so gut wie unlöslich in verdünnter Schwefelsäure, leicht löslich in Kalilauge oder Natronlauge, auch in basisch weinsaurem Ammon. Von Salzsäure wird es namentlich bei Gegenwart von Ferrichlorid leicht gelöst.

Wird gelegentlich als Bestandtheil von Geheimmitteln gefunden. Kam gegen 1895 aus England als ungiftiges Bleiweiss in den Verkehr, wurde aber zurückgewiesen.

† **Plumbum sulfuratum.** Bleisulfid. Schwefelblei. PbS . Mol. Gew. = 239. Hat keine therapeutische Verwendung gefunden, kommt aber gelegentlich in Haarfärbemitteln, z. B. im Eau de Figaro vor.

† **Plumbum thiosulfuricum.** Bleithiosulfat. Unterschweifligsaures Blei. **Plumbum subsulfuricum.** PbS_2O_3 . Mol. Gew. = 319.

Wird durch Fällung einer wässerigen Lösung von 10 Th. Bleiacetat mit einer wässerigen Lösung von 8 Th. Natriumthiosulfat dargestellt. Das in der Kälte bereitete Präparat ist rein weiss und so fein vertheilt, dass es, mit Kaliumchlorat gemischt und getrocknet, eine Masse liefert, welche sich auf Druck oder Schlag entzündet. Daher ist das so bereitete Bleithiosulfat ein Bestandtheil gewisser phosphorfreier Zündhölzer. Die Präparate des Handels sind (meist grau gefärbt durch Bleisulfid) meist in der Wärme gefüllt, daher von dichterem Beschaffenheit und geben nur schwer entzündliche Massen.

Plumbum aceticum.

I. † **Plumbum aceticum purum.** Plumbum aceticum (Austr. Germ. Helv.). Acétate neutre de plomb (Gall.). Plumbi Acetas (Brit. U-St.). Bleiacetat. Neutrales Bleiacetat. Essigsaueres Bleioxyd. Bleizucker. Saccharum Saturni. Sol de Saturne. $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_2 + 3\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 379.

Darstellung. Man löst 1 Th. fein zerriebene Bleiglätte unter Erwärmen in 2 Th. Essigsäure von 30 Proc., filtrirt noch heiss und lässt das Salz an einem kühlen Orte krystallisiren. Das Salz kommt so rein im Handel vor, dass die Selbstdarstellung nur zu Übungszwecken oder zur Aushilfe erfolgen wird.

Eigenschaften. Das Bleiacetat krystallisirt aus der schwach essigsaueren Lösung bei langsamer Verdunstung in tafelförmigen monoklinen Krystallen, aus der heissgesättigten Lösung in nadelförmigen Krystallen. Dieselben haben die Zusammensetzung $(\text{CH}_3\text{CO}_2)_2\text{Pb} + 3\text{H}_2\text{O}$, das Mol. Gewicht ist = 379. — Die Krystalle sind ursprünglich klar, durch-

wichtig, glänzend, verwittern aber an der Luft und bedecken sich oberflächlich allmählich mit einer Schicht von Bleisubcarbonat. Sie lösen sich in 2 Th. Wasser von 15° C., in 0,5 Th. Wasser von 100° C., auch in 28 Th. Weingeist bei gewöhnlicher Temperatur, kaum in Aether.

Die wässerige Lösung ist wegen des Gehaltes des angewendeten Wassers an Kohlensäure in der Regel etwas opalisirend, sie reagirt schwach sauer und schmeckt anfänglich süss, hintennach adstringirend-metallisch. Die Krystalle verwittern an trockner Luft und geben ihr Krystallwasser schon bei 40° C., auch über Schwefelsäure oder im Vacuum vollständig oder aber durch Einwirkung von absolutem Alkohol zum Theil ab. Auf 75° C. erhitzt, schmelzen sie in ihrem Krystallwasser.

Die wässerigen Lösungen des krystallisirten Bleiacetats haben nach SALOMON bei 20° C.:

Gehalt:	5 Proc.	10 Proc.	20 Proc.	30 Proc.	40 Proc.	50 Proc.
Spec. Gewicht:	1,031	1,062	1,124	1,184	1,244	1,303.

Die wässerige Lösung 1 = 10 giebt mit verdünnter Schwefelsäure einen weissen Niederschlag, auf Zusatz von Ferrichloridlösung nimmt sie blutrothe Färbung an unter Ausscheidung weisser, glänzender Krystalle.

Prüfung. Diese erstreckt sich auf eine Verunreinigung mit Bleikarbonat und Cupriacetat. Die Lösung in 10 Th. destillirtem Wasser darf nur schwach opalisiren, muss also fast klar sein (Trübung = Bleikarbonat), und muss mit Kaliumferrocyanid einen rein weissen Niederschlag geben. Ein röthlichgrauer Farbenton des Niederschlages deutet auf Kupfer, welches auch nicht in dem rohen Salze zugegen sein soll. Um auf Abwesenheit von Bleikarbonat zu prüfen, muss zur Lösung ausgekochtes destillirtes Wasser verwendet werden.

Aufbewahrung. Da das Bleiacetat an der Luft verwittert, sogar Spuren Essigsäure abkünstet und besonders durch den in der atmosphärischen Luft nie fehlenden Ammoniakdampf, auch durch Schwefelwasserstoff und Kohlensäure leicht verändert wird, so muss es in dicht verschlossenen Gläsern und, weil es zu den Metallgiften gehört, vorsichtig aufbewahrt werden.

Anwendung. Die äussere Wirkung der Bleisalze beruht hauptsächlich auf ihrer Eigenschaft, sich mit Eiweiss zu verbinden, wodurch kontrahirende Wirkung auf die mit Bleisalzen in Berührung gebrachten Schleimbälte etc. erfolgt. Ausdauernder innerer Gebrauch hat hartnäckige Verstopfung, Bleikolik zur Folge. — Bleiacetat gilt als Adstringens, Congulans und Haemostaticum und wird innerlich in Gaben von 0,005–0,025–0,05 g mehrmals täglich bei Diarrhöen, Blutungen, Lungentuberkulose, Herzleiden, Epilepsie gegeben. — Höchstgaben: *pro dosi* 0,1 (Austr. Germ. Helv.), *pro die* 0,3 (Germ.), 0,5 (Austr. Helv.). — Aeusserlich dient es als entzündungswidriges, austrocknendes Mittel. Man beachte, dass auch nach äusserlichem Gebrauche Vergiftungen durch Resorption eintreten können. Gegenmittel gegen Bleivergiftung sind: Natriumsulfat, Magnesiumsulfat, Ricinusöl und Opium.

† **Plumbum aceticum crudum.** Rohes Bleiacetat. Roher Bleizucker.
 $\text{Pb}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_2 \cdot 3\text{H}_2\text{O}$. Mol. Gew. = 370.

Wird fabrikmässig aus Bleiglätte und technischer Essigsäure dargestellt und kommt im Handel in genügender Reinheit vor. — Das rohe Salz enthält stets mehr oder weniger basisches Bleikarbonat, seine Lösung in 3 Th. darf opalisiren, dagegen soll sie durch Zugabe von Ferrocyankaliumlösung weder blaue noch rothe Färbung annehmen (Eisen, bezw. Kupfer). Verwendung findet dieses Salz zur Herstellung des Bleiessigs und zur Bereitung von Siccativ und Firniss.

Anticolicum von ORWALD WÖLDERS in Muhlhausen gegen Kolik und Harnverhaltung bei Pferden, sowie Aufblähen bei Rindvieh. Eine 4proc. Lösung von krystallisirtem Bleiacetat in einem mit Zuckercouleur versetzten Baldrianauszuge.

SINOS's Pepsin, gegen Kolik der Pferde. In 250,0 g eines Aufgusses von Baldrian, Koriander, Mutterkornmel und Koloquinthen werden gelöst 15,0 g krystallisiertes Bleiacetat.

Gelatina Plumbi acetici UNNA.

Rp. Gelatinae albae	5,0
Aquae destillatae	65,0
Glycerini	20,0
Plumbi acetici	10,0

Injectio Bron.

Rp. Opil pulverat	aa 0,5
Catechu	1,0
Croci	1,0
Infusio ad colaturam	200,0
Plumbi acetici	1,5
Zinci sulfurici	3,0

**Liquor injectorius plumbicus ad urethram
RICORD.**

Rp. Plumbi acetici	3,0—5,0
Aquae Rosae	150,0

Zur Einspritzung.

**Liquor injectorius plumbicus ad vaginam
RICORD.**

Rp. Plumbi acetici	10,0—20,0
Aquae destillatae	1000,0

Aruseitlich.

Lotio Plumbi et Opil (Nat. form.).

Lead and Opium Wash.

Rp. Plumbi acetici	17,5 g
Tincturae Opil simplicis	35,0 ccm
Aquae destillatae q. s. ad 1 l.	

Oleum siccantium album.

Weisses Siccantöl.

Rp. 1. Plumbi acetici crudi crystallinisi puri.	100,0
2. Olei Papaveris	1200,0
3. Olei Terebinthinae	250,0

Mas mischt 1 mit 2 an, setzt die Mischung unter häufigem Umschütteln in die Sonne, bis das Öl farblos geworden, dann mischt man 3 dazu, lässt absetzen und giesst ab.

Pilulae antiepilepticae BÉCAMIER.

Rp. Plumbi acetici	0,5
Extracti Opil	0,1
Foliorum Hyoscyami	0,5
Mucilaginis Gummi arabici q. s.	

Piant pilulae XV. Bei Epilepsie mornings und abends eine Pille.

Pilulae antiphtheticae OESTERLE.

Rp. Plumbi acetici	0,5
Opil pulverat	0,5
Foliorum Digitalis	0,5
Radix Iguiricae	3,0
Extracti Chamomillae	q. s.

Piant pilulae No. 30. Bei Phthisis zweimal 6 Pillen.

Suppositoria Plumbi composita (Brit.).

Rp. Plumbi acetici	2,4
Opil pulverat	0,8
Olei Cacao	q. s.

Piant suppositoria No. 12.

**Unguentum cerasinum.
Braune Salbflüssigkeit.**

Rp. Aloes	1,0
Lapis calaminaris	
Aluminae ossi	
Hydrargyri oxydati rubri	
Mini	5,0
Plumbi acetici	2,5
Adipis suillae	10,0
Terebinthinae	5,0
Mellis croli	10,0
Unguenti basilici	100,0

Im Handel als Verbandmittel Braug. Salbfuss.

Unguentum narcotico balsamicum HELLMUND.

Rp. Plumbi acetici	1,0
Extracti Conii	3,0
Tincturae Opil crocatae	0,5
Unguenti croci	25,0
Balsami Peruviani	3,0

Die Salbe dient meist nur zur Bereitung des Unguentum arsenicale HELLMUND. S. Bd. I, S. 393.

Unguentum contra scabielem. (Form. Revol.).

Rp. Zinci sulfurici	2,5
Plumbi acetici	5,0
Tincturae Myrrhae	1,0
Vasellini americani q. s. ad 50,0.	

Unguentum contra perionies Viennaense.

Wiener Frostsalbe.

Rp. Unguenti Plumbi acetici	100,0
Lanolin anhydrid	50,0
Olei camphorati	20,0
Balsam peruviani	15,0
Olei Bergamotae	5,0

II. † Liquor Plumbi subacetici (Germ.). Plumbum acetikum basicum solutum (Austr.). Plumbum subaceticum solutum (Helv.). Sousacétate de plomb liquide (Gall.). Liquor Plumbi Subaceticis fortis (Brit.). Liquor Plumbi Subaceticis (U-St.). Liquor Plumbi hydrico-acetici. Acetum plumbicum. Acetum saturninum. Extractum Saturni. Bleisubacetatflüssigkeit. Bleiessig. Bleiextrakt.

Darstellung. (Austr. Germ. Helv.) In einem Mörser mischt man 800 g zerriebenes, krystallisiertes, rohes Bleiacetat mit 100 g präparierter Bleiglätte, welche vorher gesiebt worden ist, schüttet die Mischung in einen tarirten Kolben und giebt 50 g destillirtes Wasser dazu. Man erhitzt nun unter öfterem Umschwenken im Wasserbade, bis die Mischung weiss geworden ist. Dieses Erhitzen dauert mindestens 1¼ Stunde. Man kann die Erhitzung auch über einem Drahtnetz und freier Flamme ausführen bis zum Aufkochen, in welchem Falle die Mischung sofort die nöthige Weissung erlangt. Nun giesst man 950 g heisses destillirtes Wasser hinzu und erhitzt noch etwa ¼ Stunde im Wasserbade. Hierauf lässt man den mit einem Kork verschlossenen Kolben erkalten, giesst alsdann den Inhalt in eine Flasche und stellt diese wohlverschlossen unter bisweiligem Umschütteln 1–2 Tage bei Seite. Die durch Absetzen geklärte Flüssigkeit wird hierauf unter Bodeckung des Trichters mit einer Glasscheibe filtrirt. Wesentlich ist die Verwendung einer nicht zu viel Minium, Bleikarbonat oder Bleimetall enthaltenden Bleiglätte,

in welchem Falle das spec. Gewicht des Filtrats zu gering anfallen würde. Es bringt übrigens keinen Nachtheil, wenn man die Menge der Bleiglätte von 100 auf 110 g vermehrt.

Gall.: 300 Th. krystall. Bleiacetat, 100 Th. Bleiglätte, 750 Th. Wasser. Brit.: 250 Th. krystall. Bleiacetat, 175 Th. Bleiglätte, Wasser, q. s. ad 1000 Th. Filtrat. U-St.: 170 Th. krystall. Bleiacetat, 100 Th. Bleiglätte, Wasser q. s. ad 1000 Th. Filtrat.

Eigenschaften. Bleiessig ist eine klare, farblose, zusammenziehend-süßlich schmeckende Flüssigkeit von alkalischer Reaktion. Das spec. Gewicht wird wie folgt angegeben: Austr. = 1,23–1,24; Germ. = 1,235–1,240; Helv. = 1,236–1,240; Brit. = 1,275; U-St. = 1,195; Gall. = 1,320. Er mischt sich klar mit kohlensäurefreiem destillirten Wasser, auch mit Weingeist, trübt sich aber unter Abscheidung von basisch-kohlensaurem Blei auf Zusatz von Brunnenwasser oder durch den Zutritt von kohlensäurehaltiger atmosphärischer Luft. Durch Ammoniak (kohlensäurefreies) entsteht in der Kälte kein Niederschlag, beim Erwärmen wird Bleihydroxyd abgeschieden. Durch Zusatz von Essigsäure geht das basische Bleiacetat in neutrales über. Im übrigen giebt das basische Bleiacetat alle für die Bleisalze bekannten Reaktionen. Der Bleiessig der Austr. Germ. und Helv. enthält 18–19 Proc. Bleioxyd in der Form des basischen Blei- $\frac{1}{3}$ -Acetates $2[\text{Pb}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_3] \cdot \text{PbO} \cdot \text{H}_2\text{O}$.

Aufbewahrung. Die Flüssigkeit wird in die Standflaschen, welche nicht zu gross sein sollen, hineingefüllt, bis unter den Pfropfen aufgefüllt und mit Spitzkorken und dichten Tekturen aus feuchter Blase oder Pergamentpapier vor dem Zutritt atmosphärischer Luft abgeschlossen. Der Bleiessig ist ferner vorsichtig aufzubewahren. Seine Abgabe im Handverkauf wird trotzdem nicht beanstandet, sie geschehe aber stets mit Vorzicht und mit einer entsprechenden Signatur. Bleiessig ist eine Lösung und als solche, d. h. als Heilmittel, dem freien Verkehr entzogen.

Prüfung. Giebt der Bleiessig die Reaktionen des Bleis und der Essigsäure, ist er stark alkalisch und stimmt das apoc. Gewicht, so bedarf es nur noch der Prüfung auf einen Kupfergehalt: Man mischt den Bleiessig mit einem gleichen Volumen verdünnter Schwefelsäure und filtrirt. Im Filtrat darf durch Kaliumferrocyanid eine braunrothe Färbung oder Fällung nicht entstehen.

Die Entfernung des Kupfers aus dem Bleiessig bietet keine Schwierigkeit, denn man darf diesen nur einen Tag mit feinen Bleischnitzeln in einem verstopften Gefäss im Wasserbade digeriren. Hat man keine Bleischnitzel zur Hand, so ersetzt man sie auch durch Bleimetall, welches man mittelst eines Zinkstabes aus einer mit Essigsäure angesäuerten Bleiacetatlösung gefüllt hat.

Anwendung. Der Bleiessig dient nur als äusserliches, austrocknendes, mild adstringirendes Mittel, meist in Verdünnung mit einem vielfachen Volum Wasser oder gemischt mit fettem Oele. Mit der 40–60fachen Menge Wasser verdünnt gebraucht man ihn zu Waschungen und Umschlägen, bei Verbrennungen, Quetschungen, auch als Augewasser und zu Injektionen bei Bleorrhöen etc. Eine anhaltende Anwendung kann bei Menschen und Thieren Bleikolik verursachen. In der Pharmacie bereitet man aus ihm das Bleiwasser, Goulard's Wasser, die Bleisalbe, die Salbe gegen Decubitus.

† Bleisubacetat in Krystallen $2[\text{Pb}(\text{CH}_3\text{CO}_2)_3] + \text{Pb}(\text{OH})_2$, erhält man durch Erhitzen von 2 Th. neutralem krystall. Bleiacetat mit 1 Th. Bleihydroxyd und 3 Th. heissem Wasser bis zum Sieden. Aus dem Filtrate scheidet sich das obige Salz in Krystallen aus. Auf Veranlassung von B. Fischer werden zur Versorgung der deutschen Schutztruppen seit 1889 Bleiessig-Pastillen aus diesem Salze hergestellt. 1 Pastille von 6,0 g Schwere entspricht = 1 l Bleiwasser. 120,0 g des Salzes geben mit 300,0 g Wasser = 420 g Liquor Plumbi subacetici (Germ.).

III. † Aqua Plumbi (Germ. Helv.). Aqua plumbica (Austr.). Lotion à l'acétate de plomb (Gall.). Liquor Plumbi Subacetatis dilutus (U-St.). Aqua saturnina. Bleiwasser. Kühlwasser. Eau blanche. Lead Water. Nach Austr. Germ. Helv. und Gall.: Eine Mischung aus 2 Th. Bleiessig und 98 Th. destillirtem Wasser. Nach U-St. werden 30 cem Bleiessig mit Wasser auf 1000 cem aufgefüllt.

Diese einfache Mischung ist anfangs fast klar, wenn das Wasser frei von Kohlensäure und Ammon ist, oder doch nur schwach opalisirend, beim Stehen, auch in gut verkorkter Flasche, wird sie nach und nach trübe, und ist die Luft nicht völlig abgeschlossen, so bildet sich ein weisser Bodensatz, welcher aus basischem Bleikarbonat besteht. Ist dieser Bodensatz von einiger Bedeutung, so darf das Bleiwasser nicht dispensirt und muss aufs neue gemischt werden. Man halte übrigens davon keinen zu grossen Vorrath. In Flaschen mit dicht aufgesetzten Korkstopfen hält es sich am besten.

Obgleich das Bleiwasser in der Reihe der starkwirkenden Arzneikörper aufbewahrt wird, so ist seine Abgabe im Handverkauf dennoch zulässig, nur gebe man es nicht in Trinkgeschirren oder in Flaschen ab, welche bestimmungsgemäss zur Aufnahme von Getränken dienen.

Das Bleiwasser wird nur äusserlich angewendet und dient zu Umschlägen, Verbänden, Waschungen, Injektionen, Klystieren.

Gossypium saturninum RicHERT, Bleiwatte. Watte wird in heissem Wasser eingeweicht, dann ausgepresst und mit Bleiwasser getränkt.

IV. † Aqua Plumbi spirituosa. Aqua Goulardi (Anstr.). Lotion dite de Goulard (Gall.). **Liquor Plumbi Subacetatis dilutus** (Brit.). **GOULARD'S Wasser. Aqua vegeto-mineralis.**

Ergänzb.: 2,0 Bleiessig, 90,0 gewöhnliches Wasser, 8,0 verdünnter Weingeist.
Anstr.: 2,0 Bleiessig, 100,0 Wasser, 5,0 verdünnter Weingeist. Brit.: 5 cem Bleiessig, 5 cem Spiritus (90 Proc.), 90 cem Wasser. Gall.: 2,0 Bleiessig, 8,0 Spiritus vulneraris (Alcoolat vulnérable), 90,0 Wasser.

Das GOULARD'sche Wasser ist eine trübe oder weiss milchige Mischung, welche in der Rubrik einen weissen Bodensatz macht. Es muss daher vor der Dispensation umgeschüttelt werden. — Obgleich sein Aufbewahrungsort in der Reihe der starkwirkenden Arzneikörper ist, so kann es dennoch, jedoch mit derselben Vorsicht wie das Bleiwasser, im Handverkauf abgegeben werden. — Es wird wie das Bleiwasser nur äusserlich angewendet.

Aqua ophthalmica saturnina.

Rp. Liquoris Plumbi subacetici	0,5
Aquae Rosae	120,0
Mucilaginis Cydoniae	7,5

Ceratum Plumbi tabulatum.

Bleierat. Kühl- und Heilerat.	
Rp. Cerae flavae	80,0
Adipis suilli	50,0
Liquoris Plumbi subacetici	
Aquae Rosae	ss 10,0

In Papierkapseln ausgegossen.

Fomentum antiphlogisticum COPLAND.

Rp. Liquoris Ammonii acetic. 50,0	
Liquoris Plumbi subacetici 15,0	
Aquae destillatae	855,0

Zu feuchten Kompressen auf Kompressionen mit Blutansatz.

Linimentum antihyperidroticum GAFFARD.

Rp. Mili	4,0
Liquoris Plumbi subacetici	95,0

Bei übermässigem Fusschweiss zwischen die Zehen zu streichen. Nicht zu empfehlen.

Linimentum plumbicum.

Butyrum plumbicum Butyrum saturninum. Sapo antiphlogisticus.

Rp. Liquoris Plumbi subacetici	10,0
Olei Olivae	20,0

Stark ungeschüttelt auf wunde Hautstellen.

Linimentum Plumbi Subacetatis (Nat. form.).

Rp. Liquoris Plumbi subacetici	35,0 cem
Oel Gossypii	65,0 cem

Liquor antirethiens HOPKLAND.

Rp. Aquae Amygdalarum amararum	
Aquae Goulardi	ss 50,0
Aquae Rosae	20,0

Unguentum defensivum coeruleum.

Unguentum Oxydi coerulei	
Rp. Unguenti Plumbi	17,0
Smalti coerulei preparati	8,0

Unguentum ophthalmicum LAUSANNESE.

Rp. Hydrargyri oxydati rubri	0,5
Liquoris Plumbi subacetici	5,0
Tincturae Opii crocatae	2,0
Adipis suilli	30,0

Unguentum Plumbi PROETER.

PROETER'sche Salbe.

Rp. Cerae albae	14,0
Oel Olivae	40,0
Mucilaginis Cydoniae	50,0
Liquoris Plumbi subacetici	4,0

Vel. Linimentum plumbico-camphoratum.

Rp. Liquoris Plumbi subacetici	80,0
Oel Rapaec recentis	25,0
Camphorae tritae	5,0

Zum Bestreichen und Berühren frisch entstandener Gellen bei Pferden.

Vel. Linimentum plumbicum.

Rp. Liquoris Plumbi subacetici	80,0
Oel Olivae vel Rapaec recentis	100,0

Mittel eines Federlappens aufzutreiben (bei Escoriationen, Verbrennungen der grösseren Hauttheile).

Vel. Linimentum plumbicum epistum.

Rp. Linimenti plumbici antea notati 120,0
Tincturae Opi simplicis 10,0

Wie vom Linimentum plumbicum, es wirkt jedoch stärker schmerzstillend.

Vel. Unguentum antiparonychicum WHITE.
WHITE's Maulesalbe.

Rp. Cerati Resinae Plai 70,0
Olei Olivae 30,0

Camphorae tritae

Olei Rosmarini 33 5,0
Liquoris Plumbi subacetici 50,0

Salbe bei Maule der Pferde.

Vel. Unguentum populeum plumbicum.

Rp. Unguenti populei 55,0
Benzois pulveratae 10,0

Liquoris Plumbi subacetici 5,0

Hellsalbe bei Wunden, Masco, Schründen im Fesselgelenk der Pferde.

V. Unguentum Plumbi. Unguentum plumbicum. Unguentum saturninum.

Unguentum nutritum. Unguentum Lithargyri. Unguentum tripharmacum. Ceratum saturninum. Bleisalbe. Bleicerat. Brandsalbe. Kühlsalbe. Silberglattsalbe.

Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopoëen wechseln.

Austr. Unguentum Plumbi acetici. Adipis 300,0, Cerae albae 100,0, Plumbi acetici crystall. 6,0, Aquae 20,0.

Brit. Unguentum Plumbi Acetatis. Plumbi acetici crystall. 20,0, Unguenti Paraffini 480,0.

Gall. Cérat de plomb. Cérat de Goulard. Liquoris Plumbi subacetici 100,0, Cerati Galieni 900,0.

Germ. Unguentum Plumbi. Liquoris Plumbi subacetici, Adipis Lanae aa 100,0, Unguentum Paraffini 800,0.

Helv. Unguentum Plumbi. Liquoris Plumbi subacetici 100,0 werden auf 50,0 eingedampft und mit 950,0 Vaselinae albae gemischt.

U-St. Ceratum Plumbi Subacetatis. Liquoris Plumbi subacetici 200,0, Cerati Camphorae¹⁾ 800,0.

Je nach der Gegend ist das Publikum an eine weisse oder gelbe Bleisalbe gewöhnt. Man wird also unter Umständen diese Salbe mit weissem oder gelbem Wachs bereiten müssen. Man halte indessen von den mit Fett bereiteten Salben keine grossen Vorräthe, da diese Salben leicht ranzig werden.

Ambrosia, Riso's vegetabilische. Von TURBES & Co. in Petersburg h. H. Trübe Flüssigkeit mit 1 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Aqua amarella, zum Haarfärben, enthält Bleizucker, Kochsalz und Wasser. (SIENSCHE, Analyt.)

Celebrated Hair Restorative, GRAY'S von DAX, HONGLAND u. STIGER in New-York. Enthält in 100 g eine Spur Blei in Lösung, 0,693 g Blei im Bodensatz. (CHANDLER, Analyt.)

Circassian Hair-Rejuvenator. Von PRANSON & COMP. in Brooklyn bei New-York. Eine trübe, circa 4proc. Bleizuckerlösung. (CHANDLER, Analyt.)

Claridat, Naturhaarfärbes von BEHRENDT. Ist eine Bleiacetatlösung, welche Schwefelmilch suspendiert enthält.

CLEOPATRA'S Haarwiederhersteller. Mischung von Bleisulfat 2 Th., Schwefel 8 Th. mit 100 Th. parfümirtem Wasser. B. FISCHER.

Distilled Restorative for the Hair, Clark's, von C. G. CLARK & COMP., Haar-Stärkung-, Erzeugung- und Färbemittel. Das Präparat enthält in 100 g 0,023 g Blei in essig-saurer Lösung. (CHANDLER, Analyt.)

Eau capillaire, progressive pour rétablir la couleur naturelle des cheveux et de la barbe. Formule rationnelle. Succès garanti. Dr. R. BUNNENYER, chim.-pharmacien à Echternach, Luxembourg. 4 g unterschwelligsaurer Bleioxydantion mit unbedeutenden Wismutoxydmengen und 100 g Rosenwasser. (4 Mark.) (SCHÜDLER, Analyt.)

Eau de Bahama, zum Schwarzfärben der Haare. Eine Lösung von Bleimecker, in welcher Schwefelblumen suspendiert sind, parfümirt mit Anisol. (REYER, Analyt.)

Eau de Capille des J. F. UFFRAUEN in Neumünster in Holstein, jedem ergrauten Haar die ursprüngliche natürliche Farbe wiederzugeben, ist zusammengesetzt aus 1,8 g präcipitirtem Schwefel, 18,5 g Glycerin, 1 g Bleiacetat und 109 g Wasser. (3 Mark.) (HOLZ, Analyt.)

Eau de la Floride. Farblose Flüssigkeit mit einem zeisiggrünen Niederschlag, bestehend aus Bleizucker 50 Th., Schwefelblumen 20 Th., destillirtem Wasser 1000 Th. (150 g = 2 Mark.) — Oder bestehend aus 4,0 Bleiacetat, 4,0 Schwefel und 140,0 Rosenwasser.

¹⁾ Ceratum Camphorae (U-St.). Linimenti Camphorae (U-St.) 100,0, Cerae albae 300,0, Adipis suilli 600,0.

Eau de Fées, ein Haarfärbemittel. Eine Lösung von $1\frac{1}{4}$ Th. schwefligsaurem Bleioxyd in circa 3 Th. unterschwefligsaurem Natron, $7\frac{1}{2}$ Th. Glycerin und 88 Th. Wasser. (120 g = 4,8 Mark.) Laut der Gebrauchsanweisung gehören zu dem Haarfarben 3 Flacons (à 120 g), man soll aber dieses Feenwasser nicht eher benutzen, ehe man das Haar nicht mit Eau de Poppée behandelt hat, und, um den höchsten Schönheitsgrad zu erzielen, auch noch Huile régénératrice d'Hygie gebrauchen. (HAGER, Analyt.)

Eau Figaro, teinture spéciale pour les cheveux et la barbe, ein Präparat der Société d'hygiène Française des Sieurs VIOGIER, enthält 125 g einer mit wenigem Glycerin versetzten Lösung von Bleisulfat oder Bleizucker in einer dünnen Lösung des unterschwefligsauren Natrons. (4 Mark.) (HAGER, Analyt.)

Eau virginale von CHARL. Bleizucker 1 Th., Zinkvitriol 1 Th., Wasser 25 Th., Eau de Cologne 12 Th. werden gemischt und nach einem Monat filtrirt. Ein Löffel voll gemischt mit einem Glase Wasser zu Vaginalespritzen und Waschungen.

Galene-Eisenspritzung von J. F. SCHWARZLOSE SÖHNE in Berlin. (Nach HAGER: Arab. Gummi 25 g, Wasser 65,5 g, Bleizucker 4,5 g, Opiumtinktur mit Safran 6 g. — Nach einer späteren Analyse von SCHÜDLER: Schwefelkohlenstoffsaures Zink 8 g, Gummi Arabicum 20 g, Opiumtinktur 2 g, Wasser 100 g. (100 g = 6 Mark.)

Haarbalsam, vegetabilischer, des A. MARQUART in Leipzig, besteht aus Wasser 42 g, Eau de Cologne 6 g, Glycerin 24 g, Bleizucker 1,8 g. (2 Mark.) (HAGER, Analyt.)

Haarbalsam, Ostindischer, von Dr. AYER, besteht aus Bleizucker, Schwefel, Glycerin, Lavendelöl und Wasser.

Haar-Regenerator, ROSETHEN'S. Ein Haarfärbemittel, bestehend aus 345 g Rosenwasser, 50 g Glycerin, 2 g Schwefelmilch, 1,5 g Bleizucker. (6 Mk.) (HAGER, Analyt.)

Haar-Restor von FR. BRAHENDEN, zum Färben der Haare. 380 g Flüssigkeit, enthaltend 5,0 g Bleizucker, 20 g unterschwefligsaures Natron, 20 g Glycerin und Pomeranzblüthenwasser. (2,5 Mk.) (WITTSTEIN und HAGER, Analyt.)

Haarwasser, Ostindisches, von EMIL LONDON in Berlin. 1,5 g Bleizucker, 200 g Wasser, 40 g Glycerin, 3 g präcipitirter Schwefel. (9 Mk.) (HAGER, Analyt.)

Haar-Regulator, physiological, Dr. TRENBT'S, von GEOR. TRENBT in Manchester N. H. Trübe Flüssigkeit mit 1,5 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Haar-Renewer, vegetable, STELLAN. Von R. P. HALL & COMP. in Nashua N. H. Trübe Flüssigkeit mit 1,4 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Haar-Restorative American vegetable, Dr. CHAS. LEHRT'S, ist ein Gemisch aus 2,0 Sulfur praecipitatum; 25,0 Glycerin; 4,5 Bleiacetat. (Preis 2,80 Mk.) (WITTSTEIN, Analyt.)

Haar-Restorative, MARTHA WASHINGTON'S. Fabrikanten SIMONDS & COMP., Fitzwilliam N. H. Trübe Flüssigkeit mit fast 2 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Haar-Restorative Prof. Wood's, von O. J. WOOD & COMP. in New-York. Eine trübe Flüssigkeit mit fast 0,65 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Haar Restoror of America von Dr. J. J. O. BIRKS in New-York. Eine circa 0,7proc. Bleizuckerlösung. (CHANDLER, Analyt.)

Haar-Tonique, Indian, KNITTEL'S, New-York. Trübe Flüssigkeit mit circa 1,25 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Haar Vigor. Von J. C. AYER & COMP. Lowell, Massachusetts. Eine circa 0,6proc. Bleizuckerlösung. (CHANDLER, Analyt.)

Injektion. — Einspritzung des Prof. Dr. WAGNER, besteht aus 1 Th. Plumb. acet., 1 Th. Zinc. sulf. und 180 Th. Wasser. (5 Mk.) (F. SCHUB, Analyt.)

Injection Young. Rosenwasser 800 g, Weinessig 200 g, Bleizucker 8 g.

Life for the hair von CHEVALLIER, Haarfärbemittel. 200 g Wasser, 100 g Glycerin, 1,5 g Schwefelmilch, 0,8 g Schwefelblei, 0,1 g Schwefelzink mit Rosennar und Geraniumöl parfümirt. (PFEFF, Analyt.)

Mexican Hair-Renewer for renewing and restoring the hair, zur Beförderung des Haarwuchses und Färbung der Haare, von H. O. CALLER in London. 1,0 g Bleizucker, 3,0 g Schwefelmilch, 32,0 g Glycerin und 165,0 g Wasser. (4,5 Mk.) (HAGER, Analyt.)

Pomade Galepeau pèdleur. Gegen Hühneraugen. Ein Gemisch aus 1 Th. Leim, 1 Th. Stärkemehl, 3 Th. Einessig und soviel Glycerin, dass eine salbenartige Masse entsteht. (HAGER, Analyt.)

Régénérateur universel, ALEXANDER TADLANDIER'S. 270 g Flüssigkeit, bestehend aus Bleizucker, unterschwefligsaurem Natron, Glycerin und Wasser (setzt bald eines schwarzen Bodensatzes von Schwefelblei ab). (6 Mk.) (KOH, Analyt.)

Selenite perfectionné aus Paris, zum Färben der Haare, ist eine alkalische Lösung von essigsaurem und salpetersaurem Blei.

Tolma, Mittel zur Wiedererzeugung der Haare beim Ergrauen, Wiederherstellung der ursprünglichen Farbe, des Glanzes und der Weichheit derselben, ohne eine Haarfarbe zu sein, von GUET. ZINGLER in Heilbronn. 200 g eines Gemisches aus Bleiessig (ent-

sprechend 0,6 g Bleizucker), 32 g gewöhnlichem Glycerin, 2 g Schwefelmilch und der nöthigen Menge Rosenwasser. (2 Mk.) (HAGER, Analyt.)

Nach einer späteren Analyse soll nach ARNO AS die Tolma nur Schwefel und Glycerin (kein Blei) enthalten.

Vitalla. Fabrikanten PHALONS u. SONS in New-York. Zwei Flüssigkeiten. No. 1 ist eine Natriumhyposulfatlösung, No. 2 ist eine röthlich klare Flüssigkeit mit ca. 3 Proc. Bleigehalt. Die Gebrauchsanweisung schreibt vor, 1 Th. der Flüssigkeit No. 2 mit 2 Th. der Flüssigkeit No. 1 zu verdünnen.

Dr. WHITE's Amerikanisches Haarwasser zum Färben der Haare. Eine parfümirte Auflösung von Bleiacetat, welche Schwefel suspendirt enthält. 0,5 Proc. Bleiacetat. B. FISCHER.

World-Hair-Restorer von L. A. ALLEN, zum Erneuern, Stärken, Verschönern und Putzen des Haars. 5,6 g Schwefel, 8 g Bleizucker, 100 g Glycerin und 200 g mit etwas aromatischem Wasser parfümirtes Wasser. (6 Mk.) (WITTSTEIN, Analyt.)

WITT's Haar-Regenerator. 0,5proc. Bleiacetatlösung, welche parfümirt und mit präcipitirtem Schwefel versetzt ist. B. FISCHER.

Plumbum carbonicum.

I. Plumbum subcarbonicum. Plumbum carbonicum. (Anstr.). Cérussa. (Germ. Helv.). Carbonate de plomb. (Gall.). Plumbi Carbonas. (Brit. U.-St.). Plumbum hydrico-carbonicum. Bleisubkarbonat. Basisches Bleikarbonat. Cérussa plumbica. Bleiweiss. Céruse. White Lead. Formel je nach der wahren Zusammensetzung verschieden, meist $2(\text{PbCO}_3) + \text{Pb}(\text{OH})_2$.

Handelssorten. Von den Handelssorten des Bleiweisses ist nur das sogenannte Cérussa-Oxyd (Cérussa alba oxydata oder pura) oder die Sorte 00 für den pharmaceutischen Bedarf verwendbar. Kremsier-Weiss ist reines Bleiweiss, mit Leimwasser in Tafeln geformt, Perlweiss besteht aus Bleiweiss und Leimwasser und wird nur noch mit Indigo schwach gebläut. Diese Sorten finden lediglich zu Farbenstrichen Verwendung, zu welchen man übrigens auch mit Baryumsulfat und Kreide versetztes Bleiweiss benützt.

Eigenschaften. Gutes Bleiweiss ist reinweiss, in Wasser unlöslich, aber unter Aufbrausen löslich in verdünnter Salpetersäure und Essigsäure, auch löslich in Aetzkali- und Aetznatronlösung. Schwefelwasserstoff und Schwefelammonium zersetzen es unter Bildung von Schwefelblei. Schwach gegläht verliert es Kohlensäure und Wasser und geht in Bleioxyd über, von welchem es mindestens 85 Proc. hinterlassen muss. An der Luft längere Zeit gegläht, nimmt es Sauerstoff auf und verwandelt sich in Mennige (Pariserroth). Specifisches Gewicht 5,5—6,4. Das specifisch schwerere Subkarbonat ist auch das basischere. Wie alle anderen Bleipräparate ist auch das Bleiweiss giftig; selbst das Einathmen des Bleiweisstaubes kann schädliche Folgen haben.

Das Bleiweiss ist, wie oben erwähnt wurde, eine Verbindung von Bleikarbonat mit Bleihydroxyd, welche jedoch etwas Bleiacetat zu enthalten pflegt. Der Bleiacetatgehalt beträgt kaum 3 Proc., der Gehalt an Hydratwasser 1—3 Proc., an Kohlensäure 10—12 Proc. Von den Materialien, aus denen das Bleiweiss hergestellt wird, enthält es Spuren Bleichlorid, Bleisulfat, Schwefelblei, bisweilen auch metallisches Blei.

Prüfung. 1) Wird 1 g Bleiweiss in einer Mischung von 2 ccm Salpetersäure und 4 ccm Wasser gelöst, so darf höchstens 0,01 g Rückstand hinterbleiben. Die Gewichtsbestimmung erfolgt dadurch, dass man diesen Rückstand abfiltrirt, mit salpetersäurehaltigem und schliesslich mit reinem Wasser vollständig auswäscht und Filter und Rückstand im Porcellantiegel verbrennt bezw. glüht und wägt. Der Rückstand kann aus Sand, Baryumsulfat, Calciumsulfat, auch aus Bleisulfat bestehen und würde näher zu untersuchen sein. (Flammenfärbung, Glühen vor dem Löthrohr auf Kohle). — 2) Wird die bei 1) resultirende salpetersaure Lösung mit Natronlauge versetzt, so entsteht zunächst ein weisser Niederschlag von Bleihydroxyd $\text{Pb}(\text{OH})_2$. Dieser Niederschlag muss sich in einem Ueberschuss von Natronlauge vollkommen klar wieder auflösen unter Bildung von Bleioxyd-

Natrium. Eine in Natronlauge nicht lösliche Trübung würde auf Verunreinigung durch Baryum-, Strontium- oder Calciumsalze hinweisen. — Wird zu der Natronlauge im grossen Ueberschusse enthaltende Lösung ein Tropfen verdünnter Schwefelsäure hinzugefügt, so bildet sich an der Einfallstelle eine weisse Trübung von Bleisulfat, welche aber beim Umschütteln wieder verschwindet, weil Bleisulfat in Natronlauge leicht löslich ist. Wären in der alkalischen Lösung Barytverbindungen (in Form von Baryumhydroxyd $Ba(OH)_2$) zugegen, so würde sich durch den Zusatz des einen Tropfens verdünnter Schwefelsäure eine bleibende Trübung von Baryumsulfat bilden, weil dieses in Natronlauge unlöslich ist. — 3) Wird aus der alkalischen Lösung das Blei durch einen Ueberschuss von verdünnter Schwefelsäure ausgefällt, so darf das Filtrat durch Kaliumferrocyanidlösung nicht verändert werden (Rothfärbung = Kupfer, Blaufärbung = Eisen).

Im Zweifelsfalle giebt über den Werth eines Bleiweisses die quantitative Bestimmung des Bleies Auskunft, und zwar fällt man das Blei aus der schwach salpetersauren Lösung mit Schwefelwasserstoff und wägt es als Bleisulfid nach S. 660. Bei einem guten Bleiweiss findet man eine ca. 85 Proc. Bleioxyd entsprechende Menge Bleisulfid.

Aufbewahrung. Das Bleiweiss wird in der Reihe der starkwirkenden Arzneikörper aufbewahrt. Das Pulvern geschieht unter Reiben im bedeckten Mörser und das Sieben im bedeckten Siebe. Der Arbeiter bindet sich vor Mund und Nase ein feuchtes Tuch. Wenn es angeht, nimmt man diese Operation im Freien vor. Mörser und Sieb müssen hierauf mit vielem Wasser gewaschen, und geschah die Pulverung in der Stosskammer, so muss auch diese von Grund aus gereinigt werden.

Anwendung. Bleiweiss wurde früher vielfach als austrocknendes Mittel äusserlich angewendet. Gegenwärtig benutzt man es zu diesem Zwecke verhältnissmässig nur noch selten und zwar entweder unvermischt oder mit Talcum venetum vermischt in Form von Pudern oder mit Leinöl vermischt in Form von Pasten, am häufigsten in der Form der Bleiweissalbe. Ueber die Verwendung von Bleiweiss zu kosmetischen Mitteln etc. und als Farbe vergl. S. 612 und S. 661. — Wenn im Handverkanfe Bleiweiss als Einstreupulver für kleine Kinder gefordert wird, so gebe man an dessen Stelle Bolus alba oder Zinkoxyd ab.

II. † Plumbum carbonicum neutrale. Neutrales Bleikarbonat. $PbCO_3$.
Mol. Gew. = 267.

Darstellung. 10 Th. neutrales Bleiacetat werden in 100 Th. destillirtem Wasser gelöst. Diese Lösung wird filtrirt und unter Umrühren in eine Lösung von 3 Th. Ammoniumkarbonat in 30 Th. Wasser eingegossen. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Absetzen auf einem Filter gesammelt, mit Wasser gewaschen und bei ca. 30° C. auf poröser Unterlage getrocknet.

Ein geruch- und geschmackloses, trocknes, schweres, sehr weisses, in verdünnter Essigsäure völlig und klar lösliches Pulver von demselben chemischen Verhalten wie das reine Bleiweiss. Es ist früher als Arzneisubstanz, als reines Bleiweiss noch eine seltene Waare war, empfohlen worden, wird aber heute stets durch ein gutes reines Bleiweiss ersetzt.

III. Emplastrum Cerussae. (Germ.). Emplastrum album coctum. Bleiweisspflaster. Froeschlinpflaster.

Darstellung. Germ.: 7 Th. feingepulvertes Bleiweiss werden mit 2 Th. Olivenöl sorgfältig angerieben und dann mit 12 Th. geschmolzenem Bleipflaster gemischt. Das Gemisch wird unter Umrühren und unter bisweiligem Wasserzusatz gekocht, bis die Pflasterbildung vollendet ist. — Das Bleiweisspflaster besteht aus fettsauren Salzen des Bleis mit überschüssigem Bleiweiss.

Das Bleiweisspflaster nach vorstehender Vorschrift ist sehr weiss, wird aber bei längerer Aufbewahrung hart und spröde. Eine lange Zeit in seiner Pflasterkonsistenz verharrendes Pflaster erhält man nach Juncclausen, wenn man 100 Th. Oelsäure (das käufliche Olein) in einem verzinneten kupfernen oder einem zinnernen oder porcellanen Kessel im Wasserbade erhitzt und nach Zusatz von 5 Th. destillirtem Wasser unter Umrühren

nach und nach in kleinen Portionen mit 125 Th. gepulvertem, zuvor durch ein Sieb geschlagenen Bleiweiss versetzt.

IV. Unguentum Cerussae. (Germ. Austr.). **Unguentum Plumbi Carbonatis.** (Brit. U.-St.). **Unguentum Plumbi subcarbonici.** **Unguentum album simplex.** Bleiweissalbe. Tornamira's Salbe. Ouguent de céruse. White lead-salve. Ouguent blanc de Rhazis.

Austr. Adipis suilli 200,0 Emplastri Plumbi simplicis 40,0 werden zusammen-geschmolzen. Der erkaltenden Masse werden unter Umrühren zugemischt Cerussae 120,0.

Brit. Unguentum Plumbi Carbonatis. Lead Carbonate Ointment. Cerussae 10,0, Unguenti Paraffini 90,0.

Germ. Unguentum Cerussae. Bleiweissalbe. Cerussae 30,0, Unguenti Paraffini 70,0.

U.-St. Unguentum Plumbi Carbonatis. Cerussae 10,0, Adipis benzoati 90,0.

Es mag darauf hingewiesen werden, dass das Bleiweiss mit einem Theile der Salben-grundlage zunächst aufs sorgfältigste feinzureiben ist, bevor man den Rest der Salben-grundlage hinzufügt.

Emplastrum Cerussae rubrum (Hamb. V.).

Roths Bleiweisspflaster.

Rp. Ceræ flavae	
Schell. ovilis	℥℥ 15,0
Ol. Olivæ	8,0
Cerussae	4,0
Mindl.	5,0
Camphorae	1,0.

Gelatina Plumbi carbonici Unsa.

Gelatina Cerussae Unsa.

Rp. Gelatinae albae	5,0
Aquæ destillatæ	45,0
Glycerini	20,0
Plumbi carbonici	10,0

Unguentum contra perlonas (Hamb. V.).

Frostsalbe III.

Rp. Balsami Peruvian.	10,0
Unguenti Cerussae camphorati	90,0.

Kitt, widerstandsfähiger für Bleis.

Rp. Sulfuris	
Cerussae	℥℥ 1,0
Boracis	0,2.

Man mischt, befeuchtet mit starker Schwefelsäure, bringt zwischen die zu kittenden Flächen und presst stark.

Pommade de carbonate de plomb (Hamb.).

Ouguent blanc de Rhazis.

Rp. Cerussae	10,0
Adipis benzoati	30,0

Jedesmal frisch zu bereiten!

Unguentum Cerussae camphoratum (Germ.).

Kampferhaltige Bleiweissalbe.

Rp. Unguenti Cerussae (Germ.).	10,0
Camphorae	1,0.

Bleiweiss, ungiftiges. Eine aus England importirte weisse Deckfarbe, als ungiftiger Ersatz des Bleiweisses angepriesen, ist natürlich wie alle resorbirbaren Bleiverbindungen giftig. Besteht aus Bleisulfat.

Damenpulver von J. POHLMANN in Wien. Ein Schminkpulver aus 14 Th. Bleiweiss, 7 Th. Talkstein, 1 Th. Magnesia, mit etwas Karmin gefärbt und mit flüchtigen Oelen parfümirt. 0,5 Mk. (HAGEN, Analyt.)

Eugénie's Favorite von M^{lle}s T. et L. Jouvyn in Paris. Farblose Flüssigkeit mit 28 Proc. Bleikarbonat. (CHANDLER, Analyt.)

Hair-Restorative, SINGER's New-York. Trübe, Bleikarbonat haltige Flüssigkeit mit mehr als 8 Proc. Bleigehalt. (CHANDLER, Analyt.)

Kallomyrin, kaiserl. königl. ausschliessl. privileg. Haarfarbe-Kraftpomade zur Wiederherstellung und Erhaltung der natürlichen Haarfarbe von Dr. ERNST KIERSON und KARL RUSS in Wien. 520 Th. eines Gemisches aus Schweinefett und Kokosöl, 60 Th. Stearin, 180 Th. Glycerin, 12 Th. Parabalsam und Storax, 16 Th. Schwefel, 20 Th. Bleiweiss, 1 Th. Eisenocher, 3 Th. in Glycerin löslicher scharfer Substanz (wahrscheinlich aus Spanischen Fliegen). (50 g = 4 Mk.) (HAGEN, Analyt.)

Lait de perles, ein Cosmecticum, besteht aus 120 g etwas Schleim haltendem Regenwasser und 15 g Bleiweiss. (DRAGENDORF, Analyt.)

Schminkwasser von J. POHLMANN in Wien, enthält auf 8 Th. eines aromatischen Wassers 1 Th. Bleiweiss. (HAGEN, Analyt.)

Schönheitswasser, Russisches, von Frau SCHMALL in München. Mit 6 Proc. schwerspathhaltigem Bleiweiss vermeugtes und mit Benzöl versetztes Rosenwasser. (125 g = 0,7 Mk.) (WITTEBERG, Analyt.)

Snow-White Enamel for Whitening and Beautifying the Complexion von PHALON u. Sons in New-York. Eine farblose Flüssigkeit mit 37,5 Proc. Bleikarbonat. (CHANDLER, Analyt.)

Snow-White Oriental Cream, for Whitening and Beautifying the Complexion von PHALON u. SONS in New-York. Eine farblose Flüssigkeit mit 50 Proc. Bleikarbonat (CHANDLER, Analyt.)

Plumbum chloratum.

I. † Plumbum chloratum. Plumbum muriaticum. Bleichlorid. Chlorblei. Plumbi Chloridum. Lead Chloride. Chlorure de plomb. $PbCl_2$. Mol. Gew. = 278.

Darstellung. Man verdünnt Bleiessig mit der flüffachen Menge kaltem destillirtem Wasser und fügt unter Umrühren so lange in kleinen Antheilen verdünnte Salzsäure hinzu, als diese noch einen Niederschlag hervorbringt. Ein allzugrosser Ueberschuss von Salzsäure ist zu vermeiden. Der Niederschlag wird nach einigen Stunden gesammelt, mit möglichst wenig eiskaltem Wasser gewaschen, dann an einem lauwarmen Orte, vor Schwefelwasserstoff geschützt, getrocknet.

Die als Anstrichfarben in den Handel gebrachten basischen Bleichloride: Kasseler Gelb; Mineralgelb, TURNER'S Gelb, Veroneser Gelb, Pariser Gelb, Patent-Yellow etc. dürfen therapeutisch natürlich nicht verwendet werden.

Eigenschaften. Farbloses, krystallinisches Pulver oder farblose, glänzende Krystalle, spec. schwer ($D = 5,8$), von sässlich-zusammenziehendem, metallischem Geschmack, löslich in 140 Th. kaltem oder 30 Th. siedendem Wasser, unlöslich in absolutem Alkohol. Schmilzt gegen $500^\circ C$. und erstarrt beim Erkalten zu einer hornartigen Masse (Hornblei).

Prüfung. Das Bleichlorid muss in heissem Wasser völlig löslich sein und mit Ammoniakflüssigkeit macerirt ein Filtrat geben, welches beim Verdampfen und Erhitzen keinen feuerbeständigen Rückstand liefert.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Schwefelwasserstoff geschützt. **Anwendung.** Die therapeutische Verwendung kann als aufgegeben angesehen werden. Gegenwärtig wird es nur noch als Zusatz (2–5 Proc.) zu Silbernitrat verwendet, um harte Höllesteinstifte darzustellen. S. Bd. I, S. 377.

Albion (Pariser Fabrikat). Soll die Haut frei von Runzeln und weiss erhalten. Eine weissstrübe Flüssigkeit, aus einem aromatischen Wasser bestehend, welches Chlorblei und häufig auch Calomel suspendirt enthält. (LANDERER, Analyt.)

Eau de Cythère, ein Haarfärbemittel. Eine Lösung von 4 Th. Chlorblei und 8 Th. Natriumthiosulfat in 88 Th. destillirtem Wasser. (250 g = 8 Mk.) (HAGE, Analyt.)

II. † Plumbum bromatum. Bleibromid, Bromblei. $PbBr_2$. Mol. Gew. = 367. Dargestellt durch Mischung von Lösungen des Bleiacetats und Natriumbromids, eintägiges Beiseitestellen etc., ist dem Bleichlorid sehr ähnlich. Es hat früher einmal eine innerliche Anwendung durch VAN DEN CORPUT gefunden. Gabe 0,02–0,04–0,06.

Plumbum jodatum.

† Plumbum jodatum (Ergänzb. Helv.). Jodure de plomb (Gall.). Plumbi Jodidum (Brit. U-St.). Plumbum hydrojodicum. PbJ_2 . Mol. Gew. = 461.

Darstellung. 8 Th. Kaliumjodid werden in 5 Th. Wasser in der Siedehitze gelöst. Diese Lösung wird mit einer Lösung von 8 Th. Bleinitrat in 40 Th. siedendem Wasser unter Umrühren versetzt. Der Niederschlag wird nach dem Erkalten gesammelt, mit kaltem Wasser ausgewaschen und zwischen Filtrirpapier an einem lauwarmen Orte getrocknet (Helv.).

Ein spec. leichteres Präparat wird nach Gall. erhalten, indem man 100 Th. Bleinitrat in 1500 Th. kaltem Wasser löst, mit einer Lösung von 100 Th. Kaliumjodid in 500 Th. Wasser fällt und den entstandenen Niederschlag auswäscht und trocknet.

Eigenschaften. Gelbes, spec. schweres, krystallinisches, geruch- und geschmackloses, neutrales Pulver. Erhitzt schmilzt es zu einer braunen Flüssigkeit, entweicht dann

Joddämpfe und hinterläßt citronengelbes Bleioxydjodid. Löslich in 1300 Th. kaltem Wasser oder in 200 Th. siedendem Wasser. Letztere Lösung ist farblos und scheidet beim Erkalten das Bleijodid in glänzenden, goldgelben, sechseckigen Blättchen ab. Nur wenig löslich in Alkohol und in Aether, sowie in verdünnter Kaliumjodidlösung, leicht löslich in konc. Kaliumjodidlösung und in ätzenden Laugen. Auch löslich in Lösungen der Alkalineate, des Ammoniumchlorids und Natriumthiosulfats.

Prüfung. Man mischt 1 Th. Bleijodid mit 2 Th. Ammoniumchlorid durch Reiben in einem porcellanen Mörtel und setzt dann 3 Th. Wasser hinzu. Es muss alsbald Entfärbung eintreten, im andern Falle enthält es möglicher Weise Bleichromat. Wird diese Lösung mit 50 Th. Wasser verdünnt und alsdann mit Schwefelwasserstoff gesättigt, so darf das Filtrat nach dem Abdampfen und gelinden Glühen einen Rückstand nicht hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Tageslicht geschützt.

Anwendung. Bleijodid wurde früher innerlich in Gaben von 0,1–0,3 g dreibis viermal täglich gegen Sarcopheln, Phthisis und Syphilis angewendet. Diese Anwendung kann als aufgegeben angesehen werden. Höchstgaben: 0,5 g *pro dosi*, 1,0 g *pro die* (Ergänz.). Zur Zeit ist es wesentlich als mildes Jodpräparat im Gebrauche.

Emplastrum Conil cum Plumbo Jodato RICORD.

Rp. Emplastri Conil 18,0
Plumbi Jodati 2,0.

Bei Bubonen, chronischer Orchitis, skrophulösen Anschwellungen.

Emplastrum Plumbi Jodidi (Brit.).

Rp. Plumbi Jodati 50,0
Emplastri Plumbi compositi 400,0
Colophoni 50,0.

Gelatina Plumbi Jodati UNNA.

Rp. Gelatinae albae 5,0
Aque destillatae 90,0
Glycerini 25,0
Plumbi Jodati 10,0.

Pilulae Plumbi bromati VAN DER CORPUT.

Rp. Extracti Belladonnae
Plumbi bromati 25 0,5
Lupulini 1,0
Syrupi Sacchari q. s.

Plant pilulae No. 20. Gegen schmerzhaftes Erek-tionen bei Harnröhrenentzündung.

Pilulae Plumbi Jodati COTTEBEAG.

Rp. Plumbi Jodati 5,0
Conserve Rosae q. s.

Plant pilulae No. 100. Täglich 2–3mal zwei Pillen bei Syphilis, Skropheln.

Unguentum discutiens DEVAL.

Rp. Plumbi Jodati
Extracti Conil
Camphorae 25 5,0
Adipis suilli 40,0.

Zum Einreiben auf skrophulöse Anschwellungen.

Unguentum Plumbi Jodati (Helv.), **Unguentum Plumbi Jodidi** (Brit. U-St.), **Pommade d'Iode de plomb** (Gall.).

Unguentum chrysochromicum.

I. Münch. Ap.-V., Helv.

Rp. Plumbi Jodati 10,0
Adipis suilli 90,0.

II. Gall., U-St.

Rp. Plumbi Jodati 10,0
Adipis beccati 90,0.

III. Brit.

Rp. Plumbi Jodati 10,0
Vasellini flavi 90,0.

Bleijodidpflastermull nach UNNA. Wird hergestellt unter Verwendung folgender Salbe: Plumbi Jodati 5,0, Terebinthinae Venetae 5,0, Olei Amygdalarum 5,0, Emplastri Plumbi simplicis 15,0.

Plumbum nitricum.

† **Plumbum nitricum** (Helv.). **Plumbi Nitras** (U.-St.). **Azotate de plomb** (Gall.). **Bleinitrat**. **Salpetersaures Blei**. **Blei-Salpeter**. $Pb(NO_3)_2$. Mol. Gew. = 331.

Darstellung. Man verdünnt in einem Kolben 100 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) mit 100 Th. Wasser und trägt in die erwärmte Mischung in kleinen Anteilen 40 Th. präparierte Bleiglätte ein. Wenn diese bis auf einen kleinen Rest gelöst ist, filtrirt man heiss, setzt dem Filtrat etwas Salpetersäure zu und läßt in der Kälte krystallisiren. Die Mutterlauge giebt beim Einengen weitere Mengen Krystalle. Die Krystalle werden nach dem Abtropfen zwischen Filtrpapier getrocknet.

Eigenschaften. Grosse, farblose oder opaque, luftbeständige, wasserfreie Krystalle vom spec. Gewicht 4,5, löslich in 2 Th. kaltem oder 0,75 Th. siedendem Wasser, unlöslich

in absolutem Alkohol. Beim Erhitzen decrepitiert es, dann schmilzt es und zersetzt sich schliesslich unter Entweichen von Stickstoffoxyden und Hinterlassung von Bleioxyd. Eine konzentrierte Lösung von Bleinitrat löst beim Erwärmen beträchtliche Mengen Bleioxyd oder Bleihydroxyd auf unter Bildung basischer Bleinitrate. Die wässrige Lösung des Bleinitrats reagiert sauer.

Prüfung. Eine Lösung von 0,5 g Bleinitrat in 50 cem Wasser wird mit wenigen Tropfen Salzsäure versetzt, mit Schwefelwasserstoff vollständig ausgefällt und filtrirt. Das Filtrat wird in zwei Hälften getheilt. Die eine Hälfte soll mit Ammoniak und Ammoniumsulfid versetzt weder eine weisse noch eine dunkle Fällung (Zink, Eisen) geben. Die andere Hälfte wird zur Trockne verdampft und zum Glühen erhitzt. Sie darf nach dem Glühen keinen wägbaren Rückstand hinterlassen (Salze der Erden und der Alkalien). — Ob Kupfer oder Eisen als Verunreinigung zugegen sind, ermittelt man in der mit Salzsäure schwach angesäuerten wässrigen Lösung durch Zugabe von Kaliumferrocyanid.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** Therapeutisch nur sehr selten und dann unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Mengen wie *Plumbum acetikum*. In grossen Mengen zur Herstellung anderer Bleisalze und als Bestandtheil von Massen für Streichzindhölzer.

† **Plumbum nitricum fusum.** Bleinitrat wird in einem Schälchen oder Kasserol aus Porcellan bei möglichst gelinder Hitze geschmolzen und dann in Metallformen gegossen, welche mit etwas Talg ausgerieben sind. In Ermangelung von Metallformen kann man zum Ausgiessen auch Glasröhren benutzen.

Eau de Fée, Haar-Naturlöser-Präparat des Chemikers LARTICH in Kiel, als eine vegetabilische unschädliche Zusammensetzung empfohlen, ist der Hauptsache nach eine starke Auflösung von salpetersaurem Bleioxyd. — Vergl. auch Eau des Fées. (HIMLY, Analyt.)

Haarbalsam von A. MARQUANT in Leipzig ist eine Mischung aus 83 g Wasser mit Eau de Cologne parfümirt, 12 g Glycerin, 4,35 g Schwefelmilch, 1,2 g Bleinitrat. 2 Mk. (HAGNER, Analyt.)

Liquueur desinfectante de RAPHAEL et LEROYER besteht aus einer Lösung von Bleinitrat.

Winterlandschaften im Glase. Man giebt in ein geeignetes kleines Glas eine etwa 5 cm hohe Schicht einer 25 proc. Bleinitratlösung, fügt bohnen-grosse Stücke sublimirten Salmiaks hinzu, so dass der Boden des Glases von diesem bedeckt wird, und stellt 24 Stunden zur Seite.

Böhme's, ROBERT, Haarbalsam. Parfümirt, 1,5—2,0 proc. Auflösung von Bleinitrat mit präcipitirtem Schwefel. B. FRACHEN.

Tinte, weisse, zum Schreiben auf schwarze Tafeln. Kali carbonici 15,0, Aquae 55,0 löst man in einer Reibschale und fügt unter Reiben Plumbi nitrici 80,0 hinzu.

Plumbum oxydatum.

I. Plumbum oxydatum (Austr. Helv.). Lithargyrum (Germ.). Plumbi Oxydum (Brit. U-St.). Oxyde de plomb fondu (Gall.). Oxydum plumbicum. Bleioxyd. Bleiglätte. Silberglätte. PbO . Mol. Gew. = 223.

Handelsorten. Von den im Handel befindlichen Sorten eignet sich zum pharmazeutischen Gebrauche nur die sogenannte „Englische, präparirte Bleiglätte“, welche durch Oxydation von geschmolzenem Blei in einem Luftstrom und Mahlen und Schlämmen des erhaltenen Bleioxyds gewonnen wird. Sie wird nicht etwa ausschliesslich in England, sondern überall da dargestellt, wo Blei auf Bleiglätte verarbeitet wird.

Silberglätte = das durch rauches Abkühlen erhaltene gelbe Bleioxyd. Goldglätte = ein durch laugsaures Abkühlen erhaltenes röthliches Bleioxyd. Massicot = ein durch vorsichtiges Erhitzen von Bleikarbonat oder Bleinitrat erhaltenes Bleioxyd, als gelbe Malerfarbe verwendet, auch als „Nungelb“ oder „Bleigelb“ bekannt. Lithargyrum Anglicum praeparatum die in der Pharmacie verwendete Bleiglätte.

Eigenschaften. Die officinelle Bleiglätte ist ein gelbes oder röthlichgelbes, schweres krystallinisches Pulver von 9,25—9,50 spec. Gewicht, welches auf Kohle vor dem Lüthrohr Metallkugeln ausgiebt, die sich unter dem Hammer abplatten lassen, welches ferner in verdünnter Salpetersäure völlig löslich ist und damit eine farblose Lösung giebt, die durch Schwefelwasserstoff schwarz gefällt wird, oder auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure einen weissen, in Wasser unlöslichen, in einem Ueberschusse verdünnter Aetzkalklauge aber leicht und farblos löslichen Niederschlag fallen lässt. — Beim Erhitzen wird die Bleiglätte dunkelroth, sie nimmt aber während des Erkaltens ihre ursprüngliche Färbung wieder an. In Wasser ist sie nicht ganz unlöslich, sie ertheilt demselben alkalische Reaction und löst sich nach Jones in 12000 Th. Wasser, wahrscheinlich unter Bildung von Bleihydroxyd $Pb(OH)_2$.

Bleioxyd ist eine verhältnissmässig starke Base; es absorbiert, namentlich in feuchtem Zustande, Kohlensäure aus der Luft, bildet mit Säuren Salze und verseift bei Gegenwart von Wasser die Glycerinfette bez. Oele unter Bildung von fettsauren Bleisalzen (Pflastern). — Am leichtesten löst sich die Bleiglätte in Salpetersäure, Essigsäure, auch in Kalilauge.

Prüfung. Diese richtet sich gegen einen zu hohen Gehalt an basischem Bleikarbonat, Verbindungen des Kupfers, Eisens, an metallischem Blei und Bleisuperoxyd.

1) 5 g Bleiglätte dürfen durch Erhitzen in einem Porcellantiegel durch Glühen bis zum Schmelzen nicht mehr als 0,1 g an Gewicht verlieren. Theoretisch würde ein solcher Verlust in der Annahme, dass Kohlensäure und Wasser im gleichen Verhältnisse wie beim Bleiweiss zugegen sind, einen Gehalt von 14,6 Proc. basischem Bleikarbonat von der Zusammensetzung des Bleiweisses berechnen lassen. Erfahrungsmässig aber entspricht ein solcher Glühverlust nur einem Gehalt von 10 Proc. basischem Bleikarbonat, weil ein Theil des Glühverlustes durch entweichendes hygroskopisches Wasser (d. h. nur mechanisch anhaftendes Wasser) bedingt wird. — 2) In ein Probirrohr giebt man 1 g der Bleiglätte und übergiesst und mischt allmählich mit 5 cem Salpetersäure von 1,153 spec. Gewicht und dann mit 3 cem Wasser. Ein allmählicher Zusatz der Salpetersäure ist deshalb nothwendig, damit eine plötzliche Kohlensäureentwicklung bez. ein Uebersteigen der Flüssigkeit verhindert wird. Unter Erhitzen bis zum Aufkochen muss eine farblose, nur unbedeutend trübe Lösung erfolgen. Die Durchsichtigkeit der Flüssigkeitsschale darf nicht aufgehoben sein, auch dürfen keine spec. schweren Partikel in der ungeschüttelten Flüssigkeit sichtbar werden. Diese Lösung versetzt man mit 5 cem verdünnter Schwefelsäure und filtrirt nach einiger Zeit ($\frac{1}{2}$ —1 Stunde) den entstandenen Niederschlag ab. Das Filtrat wird mit etwas mehr als dem gleichen Volumen Ammoniakflüssigkeit versetzt: die Flüssigkeit darf höchstens ganz schwach bläulich erscheinen (ist sie deutlich blau, so ist der Kupfergehalt zu gross) und höchstens Spuren eines rothgelben Niederschlages von Ferrihydroxyd absetzen. — 3) 5 g der präparirten Bleiglätte werden in einem Glaskolben, welcher circa 100 cem fasst, mit 5 g oder cem Wasser durchgeschüttelt und dann mit 20 g Essigsäure (von 30 Proc.), aber nur nach und nach, versetzt. Unter Selbsterwärmung und unter Aufbrausen infolge entweichender Kohlensäure erfolgt die Auflösung, welche man unter Schütteln und Erhitzen bis zum Aufkochen vollendet. Nun wird durch ein getrocknetes und dann gewogenes, zuvor genüßtes Filter gegossen, das Filter mit Wasser völlig ausgewaschen, schliesslich getrocknet und gewogen. Sein Mehrgewicht einschliesslich seines Inhaltes soll nicht über 0,075 g hinausgehen; es sollen also nur 1,5 Proc. der Bleiglätte in Essigsäure unlöslich sein. Der unlösliche Antheil kann bestehen aus: Bleimetall, fremden Metalloxyden (Eisenoxyd), auch Bleisulfat, Bleisuperoxyd, Sand etc.

Aufbewahrung. Die Bleiglätte muss in gut verstopften oder dicht geschlossenen Gefässen, vor feuchter kohlensäurehaltiger Luft geschützt, vorsichtig aufbewahrt werden.

Bei mangelhafter Aufbewahrung zieht sie Kohlensäure aus der Luft in erheblichen Mengen an und verursacht alsdann Schwierigkeit beim Pflasterkochen und bei Darstellung des Bleiessigs.

Anwendung. Innerlich wird Bleiglätte gar nicht, äusserlich höchst selten, z. B. zu Salben und zu austrocknenden Streupulvern benutzt. Sie dient zur Herstellung

von Bleipräparaten, Pflastern, Bleiessig, in der Technik zur Herstellung von Kitten und zur Fabrikation des Glases.

† **Plumbum hydroxydatum.** Bleihydroxyd. $Pb(OH)_2$. Mol. Gew. = 241. Zur Darstellung fällt man eine 10 proc. Bleinitratlösung vorsichtig, mit einer etwa 5 proc. Natrounlauge, bis eine Probe ein deutlich alkalisch reagierendes Filtrat liefert. Ein grösserer Ueberschuss von Aetzkali ist zu vermeiden, da hierdurch Blei in Lösung übergehen würde. Man wäscht den Niederschlag aus, bis sich im Filtrat Salpetersäure nicht mehr nachweisen lässt, presst ihn ab und trocknet ihn bei 30–40° C.

Ein weisses Pulver, welches von Essigsäure und verdünnter Salpetersäure klar gelöst wird, ohne erhebliche Mengen von Kohlensäure zu entwickeln.

Anwendung. Vorzugweise zur Darstellung chemischer Präparate, z. B. des krystallisierten Bleisubacetats.

Kitte. Mastic Serbat. Eine derbteigige Mischung aus 10 Th. Bleiglätte, 10 Th. Braunstein, 1 Th. Graphit und der genügenden Menge Leinölrübens.

Kitt und Füllmittel für Stein. 1) Feiner Sand 100 Th., Bleiglätte 20 Th., Aetzkalkpulver 20 Th., Wasserglas so viel als nöthig zur Darstellung einer plastischen Masse. Muss alsbald verbraucht werden. — 2) Feiner Sand 100 Th., Bleiglätte 20 Th., Aetzkalkpulver 5 Th. werden mit Leinöl zur Masse gemacht.

Kitt für eiserne Apparate, Dampfkessel, Bassins. Feiner Sand 100 Th., Portlandcement 200 Th., Bleiglätte 25 Th., Glaspulver 5 Th., Leinölrübens die genügende Menge.

Kitt für Metall. Gleiche Theile Bleisulfat, Bleiglätte, Zinkoxyd, Braunstein, Colcothar Vitrioli werden mit Leinölrübens gemischt.

POLLACK'scher Kitt für Stein und Eisen. Ein Gemisch aus Glycerin und Bleiglätte. Es muss frisch dargestellt in Anwendung kommen.

Steinkitt. Ein Gemisch aus 12 Th. Infusorienerde, 10 Th. Bleiglätte, 5 Th. Kalkerdehydrat und der genügenden Menge Leinölrübens.

Schreibstifte für Glas. 20,0 Stearinsäure, 15,0 Rindertalg und 10,0 gelbes Wachs werden bei gelinder Wärme geschmolzen, dann mit einem fein zerriebenen Gemisch aus 30,0 Mennige und 5 Th. trockenem Kaliumcarbonat versetzt, unter wiederholtem Umrühren eine Stunde an einem warmen Orte stehen gelassen und endlich in Glasröhren oder in Schilfrohr ausgegossen.

Ceratum fuscum (Austr.).

Rp.	1. Emplastri Plumbi simplicis	250,0
	2. Cerne flavae	100,0
	3. Adipis colli	150,0
Man kocht 1, bis es schwärzbraun ist, und fügt 2 und 3 hinzu.		

Ceratum glutinosum galeros.

Perücken-Klebwachs.

Rp.	Emplastri adhaesivi	
	Emplastri Plumbi simplicis	
	Cerae Resinae Pinl	ss 90,0
	Amyli Tridici	5,0

Colloidum saturninum.

Colloidum diachylum (Münch. V.).

Rp.	1. Emplastri Plumbi simplicis	10,0
	2. Spiritus (90 Proc.)	10,0
	3. Aetheria	30,0
	4. Colloid	80,0

Man digerirt 1 mit 2 und 3 während 6 Stunden, lässt absetzen, gießt ab und giebt 4 zu. Trübe Flüssigkeit.

Emplastrum adhaesivum.

Austr.

Emplastrum Diachylum luteo extensum (Sparadrap).

Rp.	1. Emplastri Lithargyri (Geru.)	250,0
	2. Cerne flavae	
	3. Resinae Dammar	
	4. Colophonii	ss 25,0
	5. Terebinthinae Venetae	5,0

Nachdem 1 durch Erhitzen wasserfrei gemacht worden ist, setzt man die geschmolzene und kolirte Mischung von 2–5 zu.

Germ. III.

Rp.	Emplastri Plumbi simplicis	100,0
	Cerne flavae	10,0
	Resinae Dammar	
	Colophonii	ss 10,0
	Terebinthinae	1,0

Germ. IV.

Rp.	1. Emplastri Plumbi simplicis	
	ab aqua liberati	40,0
	2. Paraffini solidi	
	3. Paraffini liquid	ss 2,5
	4. Colophonii	35,0
	5. Resinae Dammar	10,0
	6. Kautschuk	10,0
	7. Benzini Petrolei	75,0

Man schmilzt 1–5, fügt zunächst die geschmolzene Mischung von 4 und 5, schliesslich die Lösung von 6 in 7 hinzu und verjagt das Benzin durch Erhitzen im Wasserbade unter Umrühren. Feuert gefährlich!

Helv. Emplastrum adhaesivum

Rp.	Emplastri Plumbi simpl.	80,0
	Elemi	
	Cerne flavae	
	Colophonii	
	Terebinthinae	ss 5,0

Brit. U-S. Emplastrum Resinae.

Adhesive plaster.

	Brit.	U-S.
Rp.	Colophonii	100,0
	Emplastri Plumbi simplicis	800,0
	Saponis oleaculi pulv.	30,0
		60,0

Durch Schmelzen zu einem Pflaster zu vereinigen.

Emplastrum adhaesivum Wirceburgicum.
Wirsburger Heftpflaster.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	50,0
Resinae Pini	25,0
Terebinthinae	10,0

Liquatis insulae

Boli Armeniacae preparatae

Lapidis Haemastiae preparati aa 5,0

Emplastrum adhaesivum Bavaricum.**Emplastrum leodienae.** Emplastrum domus misericordiae. Bayerisches oder Lößlicher Heftpflaster.

Rp. 1. Minc	350,0
2. Sebi ovillae	35,0
3. Olei Olivae	450,0
4. Cerae flavae	40,0
5. Resinae Pini colinae	55,0
6. Terebinthinae lucidinae	175,0

Man kocht 1 mit 2 und 3 zum dunklen Pflaster (s. S. 684) und fügt 4-6 zu.

Emplastrum aromaticum (Nat. form.).

Aromaticum Plaster. Spice Plaster.

Rp. 1. Emplastri Plumbi simplicis	25,0
2. Olei Gossypii	35,0
3. Caryophyllorum pulv.	
4. Corticis Cinnamonomi pulv.	
5. Rildonatis Zingiberis pulv.	aa 10,0
6. Fructus Capsici pulv.	
7. Camphorae	aa 5,0

Man schmilzt 1 mit 2 und rührt 3-7 als höchst feine Pulver darunter.

Emplâtre diapalme (Gall.).

Emplastrum diapalma.

Rp. 1. Emplastri Plumbi simplicis	600,0
2. Cerae albae	60,0
3. Zinci sulfurici crist.	35,0

Man löst 3 in möglichst wenig Wasser, giebt die Lösung zu der geschmolzenen Mischung von 1 und 2 und erhitzt im Wasserbade, bis das Wasser verdunstet ist.

Emplastrum durum.

Hartpflaster.

Rp. Emplastri Lithargyri	32,5
Lapidis Calamitae	15,0
Plumbi acetici	7,5
Zinci oxydati	
Lithargyri	
Cervinae	aa 5,0

Emplastrum ad Fonticulos (Ergänz. Hamb. V.).

Fonticelpflaster.

Rp. Emplastri adhaesivi (Form. III.)	95,0
Olei Ricini	5,0

Emplastrum fuscum (Ergänz. Hamb. V.).

Braunes Pflaster. Büffelkopfpflaster.

Rp. Minci pulverati	30,0
Olei Olivae communis	60,0
Cerae flavae	15,0
Picea navalis	5,0

Wie Emplastrum fuscum camphoratum zu bereiten, s. S. 684.

Emplastrum fuscum camphoratum (Nat. form.).

Camphorated Brown Plaster.

Emplastrum matris camphoratum.

Camphorated Mother Plaster.

Nach der Vorschrift der Germ. zu bereiten.

Emplastrum glutinativum Chloel chlrargiel
Berolinensis.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	60,0
Resinae Pini	10,0

Emplastrum Lithargyri molle (Ergänz. Hamb. V.).
Weiches Mutterpflaster.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	5,0
Adipis benzoati	2,0
Sebi benzoati	
Cerae flavae	aa 1,0

Emplastrum Matris Sennae.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis 60,0

Cerae flavae

Sebi marini

aa 2,0

Man kocht bis zum Dunkelwerden und giest in Tafeln aus.

Emplastrum Matris albam.**Emplastrum Lithargyri molle Pharm.**
copense Germanicae. Weiches Mutterpflaster.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	45,0
Adipis suilli	30,0
Sebi marini	
Cerae flavae	aa 15,0

Nur durch Schmelzen zu bereiten und in Papierkapseln auszugießen.

Emplastrum Rini rubrum (Ergänz. Hamb. V.).
Rotes Mennigepflaster.

Rp. 1. Cerae flavae	
2. Sebi benzoati	aa 100,0
3. Olei Olivae	40,0
4. Minci	100,0
5. Camphorae	5,0
6. Olei Olivae	60,0

Zu der geschmolzenen Mischung von 1-3 mischt man die Anreihung von 4-6 hinzu.

Emplâtre de Minium camphré (Gall.).

Emplâtre de Nuremberg.

Rp. Emplastri Lithargyri	600,0
Cerae flavae	600,0
Olei Olivae	100,0
Minci	150,0
Camphorae	12,0

Das Minium ist mit dem Olivenöl anzusetzen; das Pflaster ist nur durch Schmelzen darzustellen.

Emplastrum miraculosum RUDOLPHI.

Emplastrum miraculosum WALTHER.

Rp. Emplastri fusi camphorati	100,0
Sacchari preparati	5,0
Alumini usul pulv.	1,0

Emplastrum plumbicum FOUQUET.

FOUQUET'sches Pflaster.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis

Lithargyri praeparati

Cerae flavae

aa 80,0

Nur durch Schmelzen zu bereiten.

Emplastrum stomachicum KLEPPENBACH.

KLEPPENBACH'sches Magen- und Nervenstärkendes Pflaster.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	450,0
Cerae flavae	80,0
Resinae Pini	40,0
Terebinthinae communis	90,0
Camphorae tritae	5,0
Olei Petroselinici	5,0
Olei Absinthii	
Olei Calami	
Olei Lavandulae	
Olei Menthae piperitae	aa 1,0
Olei Anardii corticis	
Olei Caryophyllorum	
Olei Rosmarini	aa 2,0

Dien auf Leinen gestrichen auf die Magenengegend zu legen bei Magenkrampf, Verdauungsbeschwerden, Windkollik etc.

Gelatina Lithargyri UNNA.

Rp. Gelatinae albae	5,0
Aquae destillatae	65,0
Glycerini	90,0
Lithargyri	10,0

Pasta Lithargyri cum Amylo UNNA.

Rp. 1. Lithargyri	6,0
2. Aceti crudi	18,0
3. Amyli Trielii	6,0
4. Aquae	15,0
5. Glycerini	90,0

Man kocht 1 in 3 und dampft zum Brei ein; diesem setzt man die Anreihung von 3–5 zu und erhitzt aufs neue, bis 40 Th. einer Pasta entstanden sind.

Plumbum causticum solutum.

Rp. Lithargyri 5,0
Liquoris Kali caustici (sp. Gew. 1,33) 7,0.
Unter Erwärmen zu kochen. Zum Aetzen von Condylomen.

Plumbum causticum in bacillis.

Rp. Kali caustici fusi	90,0
Lithargyri	90,0

Im Silberbägel zu schmelzen und in Formen zu gossen.

Pulvis inspersorius diachylatus (Hamb. V.).**Wundstreupulver.**

Rp. Acidi borici pulv.	5,0
Plumbi stearici	5,0
Amyli Oryzae	99,0

Sparadrap diapalma (Gall.).

Rp. Emplastri diapalma (Gall.).	1900,0
Olei Olivae	
Cerae albae	aa 100,0
Terebinthinae Venetae	200,0

Benediktiner Heilpflaster von HAUBER. 35 g eines dunkelbraunen, durch Kochen von 1 Th. Bleiglätte mit 2 Th. Olivenöl bis zum Schwarzbraunwerden, Zusatz von 4 Th. gelbem Wachs, kurze Zeit fortgesetztes Erhitzen und Ausgießen bereiteten Pflasters. (WITTSTEIN, Analyt.)

BOEBERGER'S Hühneraugenpflaster. Emplastri Plumbi 100,0, Cerae flavae 10,0, Mumi 20,0, Opii pulverati 2,0.

Diachylon-Wundpulver. Man fällt eine Lösung von 2 Th. Bleiacetat mit einer anderen von 3 Th. Oelseife in 15 Th. Wasser. Der Niederschlag wird ausgewaschen und abgepresst. 10 Th. des Niederschlages werden mit 100 Th. Stärkepulver und 3 Th. Borsäure gemischt. Man parfümiert beliebig, z. B. mit Tuberose.

DICK'S Wundsalbe ist = Emplastrum fuscum camphoratum.

Emplastrum Fodicatorium Paracelsi von J. CH. NEURCK zu Rohrbach (Schwarzburg-Rudolstadt). Eine längliche Holzschaachtel enthält 20 g einer Mischung von ungefähr 3 Th. Emplastrum fuscum camphoratum, 6 Th. Ceratum Resinae Pini, 3 Th. Terpentini und 3 Th. Baumöl. (HAGEN, Analyt.)

Hauptpflaster des Pastor CRISTO wird durch eine Mischung von 50 Th. Emplastrum fuscum camphoratum mit 1 Th. Perubalsam ersetzt. (HAGEN, Analyt.)

Hauptpflaster nach Prof. HENNA. Emplastri fusi 300,0, Balsami Peruviani, Camphorae, Olei Olivae aa 10,0 (Wiener Specialität).

Heil-Wundpflaster von GEORG KRAETZ, Scharfrichtereibesitzer in Zeitz. Es besteht aus Pix nigra, Resina Pini und Empl. fuscum. (HAGEN, Analyt.)

Heil- und Wundpflaster von MICHAEL LAUER in Nürnberg, jetzt verfertigt von THECLA BRENNER in Erfurt. Gegen Cholera, Zahnschmerzen, Stein, böseartige Geschwüre, entzündete Brüste, Kopfschmerzen etc. Ein hellchokoladenbraunes, ziemlich weiches Pflaster aus Mennige, Baumöl, Kampher und Wachs oder Talg. Eine ovale Holzschaachtel mit 15 g = 0,35 Mk. (HAGEN, Analyt.)

Heil- und Wundpflaster von MOHRENTHAL ist Emplastrum fuscum camphoratum.

Heil- und Wundpflaster von WALTHER ist dem Emplastrum fuscum camphoratum ähnlich.

Unguentum antieccematiflrum UNNA.

Rp. 1. Lithargyri	25,0
2. Aceti	75,0
3. Olei Olivae	95,0
4. Adipis benzoati	25,0

Man kocht 1 mit 2 bis zum Gewicht von 50,0 und mischt 3 und 4 darunter.

Unguentum commune OHLEI.

Rp. Adipis suilli	34,0
Schbi ovilla	9,0
Cerae flavae	9,0
Emplastri Plumbi simplicis	20,0

Unguentum diachylon album Berolinense.

Rp. Emplastri Lithargyri simplicis (glycerinfrei)	10,0
Unguenti Paraffini	5,0
Paraffini liquidi	5,0
Aquae destillatae	1,0

Unguentum diachylon carbolisatum LASSAR

(Ergänzb.).

LASSAR'SCHE BLEIENALBE.

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	
Vasellini flavi	aa 50,0
Acidi carbolici	2,0

Unguentum diachylon carbolisatum

(Form. Berol.).

Rp. Acidi carbolici liquescenti	1,0
Unguenti diachylon q. a. ad 50,0	

Unguentum diachylon vasellinum (Ergänzb.).**Vasellinhaltige Bleipflaster selbst.**

Rp. Emplastri Plumbi simplicis	
Vasellini flavi	aa

Unguentum fuscum (Nat. form.).

Brown Ointment Unguentum matris Mother's Salve.

Rp. Emplastri fusi camphorati	50,0
Olei Olivae	
Adipis suilli	aa 25,0

Heil- und Zuggpflaster, GLOCKNER'sches, von MATHILDE RINGELHARDT, geb. GLOCKNER, in Leipzig. Gegen Knochenfrass, Krebschäden, Karbunkel, Flechten, Salzduse, Hämorrhoidalknoten, erfrorene, verbrannte Glieder, Frostballen, Hühneraugen, sowie alle syphilitischen, offenen, aufzugehenden, zu zertheilenden Leiden, Gelenkrheumatismus, Gicht, Podagra. Eine durch Schmelzung erzeugte Mischung aus 65 Th. Emplastrum fuscum und 35 Th. Baumöl. Eine ovale Holzschachtel mit 18 g = 0,25 Mk. (HAGER, Analyt.)

Heil- und Zuggpflaster von LAMPERT. Eine Schachtel mit 38 g eines hellbraunen Pflasters, dargestellt durch Erhitzen von 5 Th. einfachem Bleipflaster, 3 Th. gelbem Wachs und 1 Th. Talg bis zum Braunwerden, Zusatz von 1 Th. Terpentin und Ausgießen. (WITTMANN, Analyt.)

Hühneraugenpflaster HEBRA's ist einfaches Bleipflaster. (GASCHKEBLER.)

Indian-Pflaster von Apotheker SCHNAPPE in Feuerbach, gegen Flechten etc. Ist ein mit etwas Perubalsam versetztes Mutterpflaster.

Lithanode. Wird zur Herstellung von Akkumulatoren gebraucht und ist ein in Tafeln gepresstes Gemisch von Bleisuperoxyd und Ammoniumsulfat.

Papier de Madame POUVIER ist ein dem Papier FAYARD-BLAYN ähnliches Sparadrap.

Papier de WINSKY ist ein dem vorhergehenden ähnliches Sparadrap.

Rosenbalsam von REPOLEU GORL in Berlin, gegen schlimme Brust der Wöchnerinnen, sowie bei allen offenen Wunden und Geschwüren (Furunkel, Karbunkel, Decubitus) ist ein schwarzes Mutterpflaster, nur mit etwas weniger Wachszusatz. 50 g = 0,50 Mk. (HAGER, Analyt.)

Rosenbalsam, Poltrina de Rose, von JOH. WILHELM BECKER in Friedeburg (Westfalen), eine Art Universalalbe gegen alle möglichen Leiden. 40 Th. Baumöl, je 20 Th. Schweinefett, angesalzene Butter, Talg, Wachs und Bleiglätte werden bis zur braunen Farbe gekocht und mit 5 Th. Schwarzspech zusammengeschmolzen. 80 g = 0,75 Mk. (HAGER, Analyt.)

SCHAEFFKE's Haupt-, Wund-, Brand-, Frost- und Heilpflaster ist Empl. fuscum camphoratum. Eine längliche Holzschachtel mit 8,0 des Pflasters = 0,25 Mk.

SCHULINS' Hexenschnepppflaster. Ist auf Leinwand gestrichenes Emplastrum fuscum camphoratum. (B. FISCHER.)

Siecatif. Man kocht: Altes Leinöl 7 kg, Mennige 2 kg, Bleioxyd 2 kg, Bleiacetat 1 kg und verdünnt nach dem Erkalten mit Terpentinol 14 kg.

Dr. SPRANGER's Heilsalbe. Eine Salbe aus Mutterpflaster, Harz und Wachs. (B. FISCHER.)

Universal-, Heil- und Flusspflaster, sogenanntes echtes Hamburgerpflaster, ist ein Gemisch von 40 Th. Empl. fuscum camphoratum mit 1 Th. feingepulvertem Bernstein. Es kommt in 7,5 cm langen Cylindern, im Gewichte von 15 g (= 0,25 Mk.) unwickelt mit einer Anpreisung seiner Wirkung in den Handel.

Wundersalbe von JOHANN TREITLER, Einsiedler am Spittelberge bei Glätz, in der Straßentafel für Geistliche zu Rehden in Westpreussen bereitet, gegen 30 verschiedene Krankheiten empfohlen, besteht aus einer Mischung des bekannten braunen camphorhaltigen Nürnberger Pflasters mit Baumöl und Theer und hat viel Ähnlichkeit mit Schusterpech.

Unguentum diachylon Hebrae. Diese Salbe hat während der letzten 30 Jahre manche Wandlungen erlebt. HEBRA selbst hatte der Billigkeit wegen eine Mischung aus gleichen Theilen Bleipflaster und Leinöl vorgeschrieben. Da diese Salbe im Verlaufe der Darstellung übelriechend wurde, ersetzte man das Leinöl durch Olivenöl, und da die Mischung durch Austrocknen bröcklig wurde, bereitete man sie mit Vaseline und schrieb vor, sie nicht aus fertigem Bleipflaster zu bereiten, sondern aus Olivenöl und Bleiglätte ad hoc zu kochen. Infolge dieser Maassnahme blieb in der Salbe das vorher an die Fettsäuren gebundene Glycerin. Hierdurch erklären sich ohne weiteres die verschiedenen Vorschriften der Pharmakopöen:

Unguentum diachylon Hebrae, Original-Vorschrift. Rp. Emplastri Plumbi simplicis, Olei Lini aa. Die Mischung ist bis zum Erkalten zu rühren.

Austr. Unguentum Diachylon. Zu 100 Th. frisch bereitetem (1) Bleipflaster (Austr.) fügt man hinzu 70 Th. Olivenöl und 4,0 Th. Lavendelöl und rührt bis zum Erkalten.

Germ. Unguentum diachylon. Emplastri Plumbi simplicis, Olei Olivae aa. Man schmilzt im Wasserbade, rührt bis zum Erkalten und rührt nach einigen Stunden nochmals durch.

Helv. Unguentum Plumbi Hebrae. Man kocht Lithargyri 25,0 und Olei Olivae 75,0 unter Zusatz von Wasser, bis das Bleioxyd gelöst, erhitzt im Wasserbade bis das Wasser verdampft ist und behandelt mit 2 Th. Benzöl.

U-St. Unguentum diachylon. Emplastri Plumbi simplicis 50,0, Olei Olivae 49,0, Olei Lavandulae 1,0.

Die Haspra'sche Salbe ist ein viel gebrauchtes Mittel bei Hyperhydrosis der Füße, gegen nässende Ekzeme, Acne, Mentagra, Impetigo etc.

Emplastrum Plumbi. (Brit. Heiv. U-St.) Emplastrum Plumbi simplex. Emplastrum Lithargyri (Germ.). Emplastrum Diachylon simplex (Austr.). Emplâtre simple (Gall.). Emplastrum Lithargyri simplex. Bleipflaster. Diachylonpflaster, einfaches. Silberglättpflaster. Simplexpflaster. Weisses Diachelpflaster. Palm-pflaster. Weisses Zugpflaster. Besteht aus basischen und neutralen Bleisalzen der Fettsäure- und Oelsäurereihe und wird durch Verseifung von Olivenöl oder Gemischen von Olivenöl und Schweineschmalz mittels Bleioxyd dargestellt. Erfahrungsgemäss werden die besten Pflaster durch Mischungen verschiedener Fette erhalten, wie sie z. B. die Gall. und Germ. vorschreiben.

Darstellung. Steht ein Dampfapparat zur Verfügung, welcher Wasserdämpfe von 1—2 Atmosphären Spannung liefert, so bietet die Bereitung des Bleipflasters keinerlei Schwierigkeiten. Es besteht alsdann nicht die Gefahr, dass das Pflaster anbrennt; auf der andern Seite aber ist die Pflasterbildung auch bei grösseren Mengen innerhalb eines Tages sicher beendet. Kann man dagegen nur einen gewöhnlichen Dampfapparat benutzen, so ist die Bereitung des Pflasters eine mühsame Arbeit, die sich unter Umständen tagelang hinschleppen kann. — Das Kochen des Pflasters über freiem Feuer giebt ein ebenso schönes Präparat wie die Darstellung mit gespanntem Dampf, vorausgesetzt, dass man die erforderliche Uebung besitzt und die nothwendige Sorgfalt aufwendet. Man verfährt in diesem Falle wie folgt:

In einen blankgeschauerten kupfernen Kessel giebt man 10 kg Baumöl und 10 kg Schweinesfett¹⁾, so dass davon nicht mehr als ungefähr der fünfte Theil des Rauminhaltes des Kessels ausgefüllt wird, setzt den Kessel auf einen Windofen und beizt mittels eines mässigen Kohlenfeuers. Sobald das Fett bis ungefähr 110° C. erhitzt ist, was man daran erkennt, dass hineingespritztes Wasser ein Prasseln erzeugt, nimmt man vom Feuer und setzt 10 kg vorher durch ein feines Sieb geschlagene (1) und hierauf mit 2 Liter heissem destillirten Wasser angeriebene Bleiglätte hinzu. Nachdem die geschmolzene Fettmasse, Bleiglätte und Wasser gut durcheinander gerührt sind, wird der Kessel wieder über das Feuer gesetzt und das Gemisch unter beständigem Umrühren mit einem hölzernen, an seinem unteren Ende glatten und breiten Spatel in's Kochen gebracht und darin unterhalten. Ein Ansetzen der schweren Bleiglätte an den Boden des Kessels hat man durch Umrühren sorgfältig zu verhüten (1). Nach Verlauf einer Viertelstunde setzt man nun von 5 zu 5 Minuten jedesmal ungefähr 20—40 cem warmes destillirtes Wasser hinzu. Das Umrühren und Kochen wird ohne Unterbrechung fortgesetzt. Lässt sich nach dem Zusatz von Wasser ein starkes Poltern und Knacken hören, so ist dies auch ein Zeichen einer zu hohen Temperatur. Man nimmt sogleich den Kessel vom Feuer und rührt mit abgewendetem Gesicht um, weil in einem solchen Falle das plötzlich in Dampf verwandelte Wasser die Pflastermasse umherschleudern kann. Unter Umrühren fügt man kleine Mengen Wasser hinzu und, wenn das Poltern nachlässt, setzt man wieder aufs Feuer und fährt im Zusetzen von Wasser und im Umrühren fort. Sehr bequem und sicher verfährt man, wenn man aus einem Wasserreservoir mit Hilfe eines Zapfhahnes das Wasser tropfenweise in langsamem Tempo in die Pflastermasse fallen lässt.

Die anfänglich röthliche Mischung geht allmählich in eine weisslich-graue, zuletzt in eine weissliche über. So lange sie hinreichend Wasser enthält, schäumt sie hoch auf, anfänglich in kleinen, später aber, wenn die Verseifung vorschreitet, in grösseren Blasen. Die Temperatur der kochenden Masse steht mit der Menge des zugesetzten Wassers im Verhältnisse. Sie steigt um so höher, je weniger Wasser die Pflastermasse enthält. Steigt sie auf 120° C., so ist dies ein Beweis, dass Wasser zugesetzt werden muss. Nach 2 bis 2½ Stunden ist die Pflasterbildung beendet. Man erkennt dies, wenn man einige Tropfen der flüssigen Masse in kaltes Wasser tröpfelt und die erkalteten Tropfen zwischen den Fingern knetet. Ist die Masse nicht mehr klebrig, zeigt sie sich vielmehr vollkommen plastisch, so hat sie auch die gehörige Konsistenz. Man nimmt nun den Kessel vom Feuer und kolirt die Pflastermasse, nachdem sie etwas erkaltet ist, in lauwarmes Wasser, in

¹⁾ Oder an Stelle dieser Mischung die von den einzelnen Pharmakopöen vorgeschriebene Fettsubstanz, z. B. 20 kg Olivenöl.

welchem man sie zur Entfernung des Glycerins unter mehrmaligem Ersatz des Wassers auswäscht bezw. ausknetet.

Hierauf wird das Pflaster malaxirt und unter Benetzen mit Wasser auf einem sauberen Pflasterbrette ausgerollt.

Dasjenige Pflaster, welches zum Streichen oder als Grundlage zur Bereitung anderer Pflaster dienen soll, wird nach dem Auswaschen mit warmem Wasser wieder in den Kessel zurückgegeben und durch Erhitzen mit gespanntem Wasserdämpfen von dem in ihm enthaltenen Wasser befreit. Im gewöhnlichen Dampfbade kann man das Entwässern des Pflasters dadurch erreichen, dass man das Pflaster unter häufigem Zusatz kleiner Mengen von Alkohol erhitzt.

Die Hauptpunkte, welche man bei der Darstellung des Bleipflasters auf die soeben beschriebene Weise zu beachten hat, sollen kurz zusammengestellt werden: Das Baumöl und die Bleiglätte müssen von guter Qualität sein, ersteres sei recht klar und nicht verfälscht mit anderen Ölen, welche gemeiniglich später gelblich werdende Pflaster geben, letztere recht fein gepulvert und präparirt, auch frei von grösseren Mengen basischem Bleikarbonat und von Minium und, wenn es sein kann, frei von metallischem Blei. Die künstliche präparirte Bleiglätte enthält zusammengebackene Klümpchen oder Körner, welche sich sehr schwierig, oft auch gar nicht zerbrechen lassen. Deshalb muss sie vor ihrer Verwendung durch ein Sieb geschlagen werden. Während des Kochens, besonders so lange die Masse noch eine röthliche oder gelbgrüne Färbung zeigt, wird anhaltend, jedoch ohne alle Hast, vielmehr in ruhigem Tempo umgerührt, damit die Bleiglätte sich nicht absetzen kann. Ist ihr dies möglich, so veranlasst sie nicht nur ein Anbrennen, sie bildet auch am Boden des Kessels Rinden, welche sich schwierig zerbrechen lassen und das Pflaster stückig machen.

Während des Erhitzens oder Kochens der Masse darf es dieser nie an Wasser fehlen. So lange die Masse blasig aufschäumt, Wasserdämpfe entweichen und die entweichenden Dämpfe keinen stechenden Geruch haben, ist auch noch Wasser darin genügend vorhanden. Ist dieses nicht mehr vorhanden, so fällt die Masse auf ihr ursprüngliches Volumen zurück, erreicht einen hohen Wärmegrad und die entweichenden Dämpfe riechen stechend und unangenehm. Tröpfelt man Wasser hinzu, so entsteht sogleich ein heftig polterndes und knatterndes Geräusch. Soweit muss man es jedoch nicht kommen lassen, wenn es sich um die Darstellung eines schön weissen Pflasters handelt. Dem angeübteren Arbeiter ist anzuurathen, lieber etwas mehr Wasser zuzusetzen als zu wenig. Die Arbeit wird dadurch nur insofern erschwert, als eine halbe bis ganze Stunde länger gekocht werden muss. Ist die Masse ins Kochen gebracht, so bedarf es nur eines sehr gelinden Feuers, sie darin zu unterhalten.

Die von den berücksichtigten Pharmacopöen gegebenen Vorschriften sind folgende:

Austr. Adipis 1000,0, Lithargyri 500,0. Das Pflaster ist über freiem Feuer zu bereiten.

Brit. Olei Olivae 800,0, Lithargyri 400,0, Aquae 400,0. Im Dampfbade zu bereiten.
Gal. Germ. Adipis, Olei Olivae, Lithargyri aa 1000,0, Aquae q. s. Das Pflaster ist auf freiem Feuer zu kochen.

Helv. U-St. Olei Olivae 60,0, Lithargyri 32,0, Aquae q. s. Nach Helv. auf dem Wasserbade, nach U-St. über freiem Feuer darzustellen.

Bleipflaster ist im wasserhaltigen Zustande gelblich-weiss, im wasserfreien Zustande zeigt es einen Stich ins Graue. Es darf nicht röthlich aussehen, d. h. es darf freie Bleiglätte nicht enthalten.

Aufbewahrung. In der Regel bewahrt man den Hauptvorrath des Bleipflasters in Blöcken oder dicken Stangen auf. Dieses Bleipflaster sollte völlig wasserfrei sein, da dasselbe zur Herstellung anderer Pflaster bestimmt ist. Einen kleineren Theil, der zur Abgabe im Handverkaufe oder in der Rezeptur bestimmt ist, bewahrt man zu dünnen Stangen ausgerollt in hölzernen Kästen zwischen Wachs- oder Paraffinpapier auf.

Emplastrum ad fonticulos. Fontanellpflaster. Eine bei gelinder Wärme bewirkte Mischung aus 15,0 Fichtenharz, 5,0 Rindertalg und 180,0 Bleipflaster wird dünn auf dünne Leinwand gestrichen, diese dann mit Zwischenlagen Paraffinpapier übereinander geschichtet und mit einem 3 cm im Durchmesser messenden eisernen Hohlzylinder durchstossen, so dass Pflasterstreifen von 3 cm Durchmesser erhalten werden.

Das Ausschlageisen bildet einen circa 12,5 cm langen Hohlzylinder aus Eisenblech von 2 mm Dicke, an dem einen Ende 3,2 cm, am andern 3,0 cm weit, am letzteren Ende verstärkt und in eine scharfe Schneide verwandelt. Das Ausschlagen der Pflasterscheiben geschieht in der Weise, dass man die 1–2 cm hohe Schicht aus Pflaster und Paraffinpapier auf einen glatten Querschnitt (auf die Innenseite) eines Klotzes aus Buchen- oder Eichenholz legt, den eisernen Zylinder aufsetzt und diesen durch Schläge mit einem Hammer bis auf die hölzerne Unterlage treibt.

Das Fontanell (fonticulus) ist ein künstlich erzeugtes Geschwür in der Haut an irgend einer Stelle des Körpers, welche durch Bewegung des Körpers oder der Kleidung wenig tangirt wird, z. B. am Oberarm unter dem Deltamuskul, am Oberschenkel. Es wird an der betreffenden Stelle die Haut durch ein kleines pfenniggroßes Spanischfliegenpflaster gelöst oder durch einen Einschnitt geöffnet und in die betreffende Wunde ein erbsengroßes Kugeln aus Veilchenwurzel (*globulus ad fonticulum*), welches auch wohl mit Seidelbast-extraktlösung getränkt ist, oder eine Erbse, kleine unreife Pomeranze oder ein Stückchen Seidelbastrinde gelegt. Zum Forthalten dieses fremden Körpers in der Wunde dient ein kleines rundes, 8 cm im Durchmesser haltendes Stück Heftpflaster, sogenanntes Fontanellpflaster. Da die Einlage in die Wunde täglich erneuert wird, so bedarf derjenige, welcher sich ein Fontanell hält, täglich ein neues Heftpflasterchen.

Ein sogenannter Fontanellapparat besteht aus 1) 30 Fontanellpflastern, 2) 2 Fontanellpflastern, denen in der Mitte ein erbsengroßes Stückchen Cantharidenpflaster aufgedrückt ist, 3) 15,0 Fontanellsalbe (einer Salbenmischung aus 60,0 gelbem Wachs; 150,0 Olivenöl, 40,0 gepulverten Canthariden und 10,0 Euphorbium).

II. † Plumbum oxydatum rubrum. Plumbum hyperoxydatum rubrum (Aust.).
Minium (Germ. Helv.). Oxyde rouge de plomb (Gall.). Mennige. Roth Bleioxyd. Bleiroth. Pb_2O_3 . Mol. Gew. = 685. Neuerdings wird auch bisweilen die Formel Pb_3O_4 angegeben; deren Mol. Gew. würde dann = 908 sein.

Mennige wird fabrikmäßig durch Erhitzen von präparirter Bleiglätte auf 800 bis 450° C. unter Luftzutritt und häufigem Umrühren gewonnen. Das Bleioxyd nimmt hierbei Sauerstoff auf und geht in Mennige über. Die beste Handelsorte heisst Mennige-Zinnober. Eine als Pariser Roth bekannte Sorte wird durch Erhitzen von Bleiweiß bei Luftzutritt erhalten. Die in der Pharmacie zu verwendende Sorte ist die in den Preislisten der Drogisten als *Minium rubrum praeparatum laevigatum* aufgeführte.

Eigenschaften. Die officinelle Mennige ist ein lebhaft rothes, feines Pulver vom spec. Gewicht 8,6–9,0. Beim Glühen wird sie violett, dann schwarz, beim Erkalten wieder roth; beim stärkeren Glühen giebt sie Sauerstoff ab und wird zu Bleioxyd. Mit Salpetersäure, oder auch mit verdünnter Essigsäure oder Bleiacetalösung digerirt, zerfällt sie in Bleioxyd, welches sich auflöst, und in ungelöst bleibendes braunes Bleisuperoxyd. Durch Behandeln der Mennige mit Salpetersäure unter Zusatz von etwas Zucker oder Oxalsäure löst sie sich vollständig oder beinahe vollständig. Der Vorgang hierbei ist der, dass die Oxalsäure dem Bleisuperoxyd Sauerstoff entzieht und es dadurch zu Bleioxyd reducirt, welches in Salpetersäure leicht löslich ist. Zucker wirkt in derselben Weise, weil er beim Erhitzen mit Salpetersäure zu Oxalsäure oxydirt wird. Eisessig löst beim Erwärmen Mennige auf. Die Lösung bleibt im geschlossenen Gefäße unverändert, beim Verdünnen derselben mit Wasser aber scheidet sich nach einiger Zeit Bleisuperoxyd aus.

Wegen dieses leichten Zerfalles in Bleioxyd und Bleisuperoxyd pflegt die Mennige aufgefasset zu werden als eine Verbindung von Bleioxyd und Bleisuperoxyd. Wegen ihres Gehaltes an Bleisuperoxyd entwickelt die Mennige beim Erhitzen mit Salzsäure freies Chlor.

Prüfung. Von Verfälschungen der Mennige sind bisweilen beobachtet worden: Ziegelmehl, Ocker, eisenoxydhaltige Erden, Todtenkopf; von Verunreinigungen: Bleisulfat, Bleinitrat, Bleichlorid. Die meisten derselben bleiben beim Auflösen der Mennige in Salpetersäure unter Zusatz von Zucker oder Oxalsäure ungelöst zurück:

1) Man übergießt 5 g Mennige mit 10 ccm Salpetersäure und 10 ccm Wasser, erwärmt und fügt der braun gewordenen Flüssigkeit allmählich 1 g Zuckerpulver hinzu. Unter lebhafter Entwicklung von Kohlensäure erhält man bei reiner Mennige eine klare Lösung, welche nur kleine ungelöste Partikelchen aufweist. Man filtrirt durch ein getrocknetes und gewogenes Filter ab, wäscht Filter und Rückstand gut aus, trocknet und wägt. Das Gewicht des aus 5 g Mennige unter diesen Umständen erhaltenen unlöslichen

Rückstandes darf nicht mehr als 0,075 g betragen, d. i. 1,5 Proc. vom Gewichte der Mennige. — 2) Man kann diese Prüfung dadurch vervollständigen, dass man die Mennige mit Wasser auszieht. Das Filtrat darf beim Verdunsten keinen wägbaren Rückstand hinterlassen. — 3) Zur Prüfung auf fremde Metalle fällt man aus der salpetersauren Lösung durch einen Ueberschuss verdünnter Schwefelsäure das Blei als Bleisulfat und versetzt das nach mehrstündigem Absetzen der Fällungsflüssigkeit gesammelte Filtrat mit Ammoniak im Ueberschusse. Blaufärbung zeigt Kupfer, weisser Niederschlag Wismut, röthlicher Niederschlag Eisen an. — 4) Zur Prüfung auf Erden fällt man das Blei aus der salpetersauren Lösung mittels Schwefelwasserstoff, entfernt aus dem Filtrat den Schwefelwasserstoff durch Kochen und versetzt alsdann mit Ammoniak, bez. noch Ammoniumoxalat oder Natriumphosphat.

Aufbewahrung. Mennige werde, weil sie aus der Luft Kohlensäure und Feuchtigkeit aufnimmt, in gut geschlossenen Glasgefässen und zwar vorsichtig aufbewahrt.

Anwendung. Die Mennige wird zur Darstellung einiger Salben und Pflaster gebraucht. In der Technik verwendet man sie als Malerfarbe, als Zusatz zu Glasflüssen, Glasuren etc., zur Darstellung von Kitten verschiedener Art. Sie werde im Handverkeufe nur mit Vorsicht abgegeben. Mennige gehört zu den gesundheitsschädlichen Farben im Sinne des Reichsgesetzes vom 5. Juli 1887.

Bleiasche, Bleisuboxyd, Clois Plumbi, ist das graue Pulver, in welches sich das Blei beim Schmelzen unter Luftzutritt nach und nach verwandelt. Es wird zu Bleiglasuren verwendet.

Bleiglas ist bei starker Hitze geschmolzene Bleiglätte.

Emplastrum fuscum camphoratum (Germ.). **Emplastrum Minii** (Austr.). **Emplastrum Minii fuscum** (Helv.). **Emplastrum universale.** **Emplastrum Noricum.** **Emplastrum Minii camphoratum.** **Emplastrum Minii adustum.** **Emplastrum tabulatum.** **Emplastrum tripharmacum.** **Universalpflaster.** **Nürnbergers Pflaster.** **Zöllner'sches Pflaster.** **Hamburger Pflaster.** **Tafelpflaster (schwarzes Mutterpflaster).** **Chokoladenpflaster.** **Hallsches Waisenhauspflaster.** **LEGEND'sches Mutterpflaster.** **LAUER'sches Pflaster.** **BRENNER'sches Pflaster.** **KJÖNG'sches Pflaster.** **Heiligen-Pflaster.** **Emplâtre de la mère.** **Onguent de la mère.**

Das Pflaster wird nach allen Vorschriften übereinstimmend dadurch bereitet, dass man Fette mit Minium ohne Zusatz von Wasser bis zur Pflasterbildung kocht und dem geschmolzenen Pflaster noch Zusätze von Wachs und dergl. macht. Wir geben im Nachstehenden die Bereitung nach Germ. ausführlich, die Pflaster der anderen Pharmakopoen werden *mutatis mutandis* ebenso bereitet.

Man bringt 600 Th. gemeines Olivenöl in einen entsprechend grossen Kupferkessel und siebt 300 Th. Mennige hinein. Schon vorher hatte man 150 Th. gelbes Wachs abgewogen und eine Anreicherung von 10 Th. Kampfer und 10 Th. Olivenöl (event. unter schwachem Erwärmen) fertiggestellt. Man erhitzt nun aber freiem, aber ruhigem Feuer die Mischung von Oel und Mennige unter beständigem Umrühren. Wenn die letzten Antheile des Wassers unter knatterndem Geräusch verdampft sind, zeigt sich in der Regel eine geringe Entwicklung von Kohlensäure. Allmählich wird die Masse schmutzig roth, braunroth, braun. Plötzlich kommt ein Punkt, wo die Masse anfängt, unter lebhaftem Schäumen bläuliche, ähnlich wie Moschus riechende Dämpfe zu entwickeln. Sobald dieser Punkt eingetreten ist, hebt man sofort den Kessel vom Feuer, setzt ihn auf den Boden, bez. auf einen Strohkranz, und mildert die Reaktion durch Umrühren. Die Pflasterbildung geht nun ohne weitere Wärmezufuhr von selbst zu Ende.

Dass dies der Fall ist, erkennt man daran, dass eine Probe, in kaltes Wasser oder auf eine kalte Steinplatte getropft, sich nicht mehr schmierig, sondern plastisch anfühlt. Ist dies eingetroffen, so setzt man das Wachs hinzu, welches ohne weitere Erwärmung zum Schmelzen kommt.

Schliesslich, wenn das Pflaster auf 60–80° C. abgekühlt ist, setzt man die Mischung von Kampfer und Oel hinzu, rührt gut um und giesst in geeignete Formen aus. Benutzt man Papierkapseln, so mache man sie aus starkem Papier und streiche sie kurz vor dem Ausgieessen mit Olivenöl ziemlich stark aus. Das Papier lässt sich dann, sobald das Pflaster erstarrt ist, mit Leichtigkeit von dem letzteren abziehen.

Da dieses Pflaster während der Aufbewahrung allmählich etwas heller wird, während im Handverkauf ein gleichmässig schwarzes Pflaster verlangt wird, so setzt man dem für den Handverkauf bestimmten Pflaster zugleich mit dem Wachs etc. etwa 5 Proc. schwarzes Schiffspech zu.

Die speciellen Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen sind folgende:

Anstr. Olei Olivae 300,0, Minii 150,0, Cerae flavae 25,0, Camphorae 15,0 in Olei Olivae 15,0 solutae.

Germ. Olei Olivae 600,0, Minii 300,0, Cerae flavae 150,0, Camphorae 10,0, Olei Olivae 10,0.

Helv. Olei Olivae 300,0, Adipis suilli 150,0, Sebi ovilis 100,0, Minii 300,0, Camphorae 10,0, Olei Olivae 10,0, Cerae flavae 150,0.

Emplastrum fuscum (sine Camphora). Emplâtre brun (Gall.). Emplastrum Matriæ fuscum. Onguent de la mère Thoele wird wie das vorstehende nach Vorschrift der Germ., aber unter Weglassung des Camphors bereitet.

Nach Gall. ist aus: Olei Olivae 1000,0, Sebi ovilis, Adipis suilli, Butyri anhydrici àà 500,0, Lithargyri 500,0 ein Pflaster zu kochen in der nämlichen Weise, wie bei dem vorigen angegeben, d. h. bis scharfrichende Dämpfe auftreten und die Mischung dunkel wird. Dann giebt man zu: Piceis nigrae depuratae 100,0.

III. † Plumbum hyperoxydatum. Plumbum superoxydatum. Plumbum peroxydatum. Plumbum oxydatum fuscum. Bleihyperoxyd. Bleisuperoxyd. Bleidioxyd. PbO_2 . Mol. Gew. = 239.

Darstellung. 100 Th. Mennige werden in einem Glaskolben mit einer Mischung von 250 Th. Wasser und 200 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) einen Tag lang digerirt. Nach Zusatz von 200 Th. Wasser wird das zurückgebliebene braune Pulver abfiltrirt, ausgewaschen und bei gelinder Wärme getrocknet. Ausbeute ca. 25–30 Th.

Eigenschaften. Ein dunkelbraunes, spec. schweres Pulver, unlöslich in Wasser und 25proc. Salpetersäure. Von letzterer wird es aber gelöst, wenn man die Mischung erwärmt und kleine Mengen Oxalsäure oder Zucker zufügt (vergl. unter Mennige). Von Salzsäure wird es unter Entwicklung von Chlor zu Bleichlorid gelöst. Mit Aetzalkali bildet es Salze der Bleisäure vom allgemeinen Typus PbO_2M_1 , wenn M ein einwerthiges Metall darstellt. Wird Schwefel mit Bleisuperoxyd gerieben, so gelangt er zur Entzündung.

Prüfung. Bleisuperoxyd, welches zur chemischen Analyse verwendet wird, darf Bleichlorid nicht enthalten. Man entzieht ihm dasselbe durch Ausziehen mit stark verdünnter Salpetersäure in der Wärme und prüft die Lösung mit Silbernitrat.

Anwendung. Zu analytischen Zwecken, ferner in der Zündwaarenfabrikation. In der Grusstechnik der Theerfarbstoffe zur Oxydation der Leukobasen in Farbbasen.

Gemenge. Oxydirte Mennige. Zur Darstellung rührt man 100 Th. Mennige mit hinreichenden Mengen einer Mischung von 12,5 Th. Salpetersäure und 12,5 Wasser zum Brei an und dampft das Gemisch zur Trockne. Es ist eine aus Bleisuperoxyd und Bleinitrat bestehende Mischung, welche in der Zündwaaren-Fabrikation Verwendung findet.

Plumbum tannicum.

† I. Plumbum tannicum (Ergänz. Helv.). Plumbum tannicum siccum. Bleitannat. Gerbsaures Blei. Zusammensetzung unbestimmt.

Darstellung. A. Ergänz.: 30 Th. Bleiessig werden unter beständigem Umrühren in eine kalte Lösung von 10 Th. Gerbsäure in 180 Th. Wasser eingetragen. Der Niederschlag wird auf einem Filter ausgewaschen und bei gelinder, 30° C. nicht übersteigender Wärme getrocknet. B. Helv.: 8 Th. krystall. Bleiacetat werden in 80 Th. Wasser gelöst. Diese Lösung wird mit einer Auflösung von 9 Th. Gerbsäure in 90 Th. Wasser, oder soviel derselben versetzt, bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Der Nieder-

schlag wird mit Wasser angewaschen, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagiert, und dann bei gelinder Wärme getrocknet.

Eigenschaften. Feines, gelblich-graues, im Wasser unlösliches, geschmackloses Pulver, unschmelzbar, in der Hitze verkohlend. Beim Glühen an der Luft hinterbleibt ein gelbgrauer, im wesentlichen aus Bleioxyd bestehender Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig. **Anwendung.** In Substanz als höchst feines Pulver zum Einstreuen bez. Bestreuen, ferner in Salbenform zum Bedecken der Exkoriationen, brandiger Geschwüre etc.

II. Plumbum tannicum puliforme (Ergänzb.). Cataplasma ad decubitus. Unguentum (seu Limentum) ad decubitus Autenriethi. Unguentum quercinum. Feuchtes Bleitannat. AUTENRIETH'S Salbe für das Durchliegen.

Darstellung. 8 Th. mittelfein zerschnittene Eichenrinde werden mit der hinreichenden Menge Wasser $\frac{1}{2}$ Stunde gekocht, so dass 40 Th. wässriger Auszug erhalten werden. Der filtrirten Abkochung wird nach dem Erkalten (1) unter Umrühren solange Bleiessig (etwa 4 Th.) zugesetzt, als ein Niederschlag entsteht. Dieser mittels eines Filters geordnete, noch feuchte, ungefähr 12 Th. betragende Niederschlag wird in Form eines dicklichen Breies in ein Glas gebracht und mit 1 Th. Weingeist vermischt. Nach Pharm. Germ. I sollte das Präparat nur zur Dispensation dargestellt werden; es lässt sich indessen sehr wohl 8—14 Tage lang vorrätzig halten. Zur Darstellung verschiedener Gewichtsmengen des breiförmigen Bleitannats sind folgende Substanzmengen erforderlich:

Plumb. tann. pulif.	10,0	20,0	25,0	30,0	40,0	50,0	60,0	80,0	90,0	100,0
Cort. Quercus	7,0	14,0	17,5	21,0	28,0	35,0	42,0	56,0	63,0	70,0
Colatur	35,0	70,0	87,5	105,0	140,0	175,0	210,0	280,0	315,0	350,0
Liq. Plumbi subacet. .	3,5	7,0	8,75	10,5	14,0	17,5	21,0	28,0	31,5	35,0
Spiritus Vinl.	0,9	1,8	2,2	2,6	3,5	4,4	5,3	7,0	7,8	9,0

Anwendung. Das breiförmige Bleitannat ist ein vorzügliches Mittel für Wunden infolge des Auf- und Wundliegens (*decubitus*) in schweren Krankheiten.

Unguentum Plumbi tannici (Germ.).
Gerbsäure-Bleisalbe.

Rp. Acidi tannici 1,0
Liquoris Plumbi subacetici . 2,0
Adipis suill 17,0

Zur Abgabe frisch zu bereiten.

Unguentum Plumbi tannici (Helv.).

Unguentum ad decubitus.

Rp. Acidi tannici 5,0
Liquoris Plumbi subacetici . 10,0
Vasellini liq 85,0

Podophyllum.

Gattung der Berberidaceae.

I. Podophyllum peltatum L. „May Apple, Mandrake, wilde Limone“. Heimisch im atlantischen Nordamerika. Mit kriechendem Rhizom und 2 schildförmigen, handförmig gelappten Blättern. Blüthe weiss, einzeln, terminal. Frucht gelb, eine Beere, die Samen der pulpös werdenden Placenta eingesenkt.

Liefert: † Rhizoma Podophylli. Podophylli rhizoma (Brit.). Podophyllum (U-St.). Radix Podophylli. — Podophyllwurzel. Malapfelwurzel. Fussblattwurzel. — Rhizoma de Podophyllum (Gall.). Podophyllum rhizome. — Podophyllum root. May apple root.

Beschreibung. Das ein Sympodium bildende Rhizom erreicht eine Länge von 1 m, kommt aber nur in 10—15 cm langen, bleistiftdicken Bruchstücken von braunrötlicher Farbe, die glatt und spröde brechen, in den Handel (Fig. 83). Sie lassen von Zeit zu Zeit Knoten erkennen und auf denselben die Narben der abgefallenen Laubblätter, umgeben von Narben von Niederblättern, die man auch auf dem Rhizom zwischen den Knoten erkennt. An der Unterseite, besonders an den Knoten, entspringen die 0,2 cm dicken Wurzeln. Ist das Rhizom im Herbst gegraben, so zeigt es eine deutliche Endknospe und an der

Unterseite in der Achsel von Niederblättern weitere Knospen, von denen sich gewöhnlich nur eine entwickelt, die das Rhizom weiterführt.

Auf dem Querschnitt unterscheidet man ein grosses Mark, einen unregelmässigen Kreis von Holzbündeln, unterbrochen durch die Markstrahlen und eine dicke Rinde.

Zu zuerst lässt der Querschnitt unter dem Mikroskop die Epidermis oder eine dünne Korkschicht erkennen und darunter Kollenchym. Im Parenchym, in den Markstrahlen und im Mark Stärke in einzelnen und zusammengesetzten Körnchen, sowie, besonders im Mark, Oxaladrenen. In den Gefässbündeln ist dem Phloëm, sowie der Innenseite des Xylems oft je ein Faserbündel vorgelagert. Geschmack schleimig-bitter.

Bestandtheile. Podophyllotoxin $C_{20}H_{12}O_6(OCH_3)_2 \cdot 2H_2O$, amorph, von weisser bis hellgelblicher Farbe und intensiv bitterem Geschmack, wird mit konzentrierter Schwefelsäure kirschroth, dann grünblau, endlich violett; Schmelzpunkt $95^\circ C$, es ist der Hauptträger der Wirksamkeit. Dem Podophyllotoxin isomer ist das Pikropodophyllin, das ebenfalls in der Droge vorhanden ist, aber auch aus dem Podophyllotoxin durch Behandeln mit Ammoniak entsteht. Schmelzpunkt $227^\circ C$. Pikropodophyllinsäure, eine braune, harzige, in Aether und Petroläther unlösliche Substanz. Schmelzpunkt $156-158^\circ C$. Podophylloquercetin, krystallinisch, schmilzt bei $247-250^\circ C$, wird mit Eisenchlorid dunkelgrün. Formel $C_{22}H_{14}O_{10}$. — Die genannten Bestandtheile mit anderen harzartigen Körpern sind in der Droge etwa zu 5,9 Proc. enthalten, darin 33,8 Proc. Podophyllin (s. d.).

Einsammlung. Aufbewahrung. Man pflügt das Rhizom im August zu sammeln, doch soll es im März und April am reichsten an Podophyllin sein. Man bewahrt es getrocknet, ganz oder gepulvert, unter den starkwirkenden Arzneimitteln auf. Beim Pulvern Schutzmaske anlegen!

Anwendung. Als Abführmittel zu 0,5–1,0–1,5 g, als Brechmittel zu 1,5–2,0–2,5 g, doch giebt man dem Podophyllin gewöhnlich den Vorzug.

† **Extractum Podophylli (U-St.).** Extract of Podophyllum. Aus 1000 g gepulvertem Rhizom (No. 60) und q. a. einer Mischung aus 300 cem Weingeist (91 proc.) und 200 cem Wasser; man befeuchtet mit 300 cem, erschöpft im Perkolator, zieht den Weingeist ab und verdampft zur Pillenkonsistenz.

† **Extractum Podophylli fluidum (U-St.).** Fluid Extract of Podophyllum. Wie voriges, doch fängt man die ersten 850 cem Perkolat für sich auf und bereitet f. a. 1000 cem Fluidextrakt.

† **Extractum Podophylli chloroformicum.** Podophyllotoxin erhält man durch Erschöpfen der Droge mit Chloroform und Verdunsten des Lösungsmittels, siehe auch unter Podophyllin.

† **Podophyllinum (Germ. Helv.).** Resina Podophylli (Brit. U-St.). Resina Podophylli pellata. — Podophyllin. Vegetabilischer Kalomel. — Resina de Podophyllum pellatum (Gall.). — Resin of Podophyllum or May apple.

Während Germ. und Helv. sich mit der allgemeinen Angabe begnügen, dass man das Podophyllin aus dem weingeistigen Auszug der Wurzel mittels Wasser abscheidet, geben die übrigen Arzneibücher ausführliche Bereitungsvorschriften. Brit.: 400 g gepulvertes Rhizom (No. 40) erschöpft man mittels 1500 cem Weingeist (90 vol. Proc.) im Verdünnungsweg, destillirt den Weingeist ab, giesst den Rückstand unter Umrühren in das dreifache Volum Wasser, das mit $\frac{1}{24}$ seines Gewichts Salzsäure vermischt ist, lässt 24 Stunden absetzen, wäscht den Niederschlag mit destillirtem Wasser und trocknet bei höchstens $37,7^\circ C$. — U-St.: 1000 g gepulvertes Rhizom (No. 60) perkolirt man mit q. s. 91 proc. Weingeist (zum Befeuchten 480 cem), bis 1600 cem Auszug gesammelt sind (das Abtropfen darf sich mit Wasser nur noch schwach trüben), zieht den Weingeist ab, giesst den sirupdicken Rückstand unter Umrühren in eine auf $10^\circ C$ abgekühlte Mischung aus 10 cem Salzsäure und 1000 cem Wasser, wäscht den Niederschlag zweimal mit kaltem



Fig. 83. Rhizoma Podophylli. u Unterseite. o Oberseite.

Wasser durch Dekanthiren und trocknet an der Luft im kühlen Raum. — Gall. Das gepulverte Rhizom wird mit 90proc. Weingeist perkolirt, ¹/₂ des verbrauchten Weingeistes abdestillirt, der Rückstand mit seinem gleichen Gewicht kalten Wassers gemischt, der Niederschlag bei höchstens 30° C. getrocknet. — Man verlegt die Darstellung zweckmässig in die kältere Jahreszeit. Es ist zu beachten, dass Podophyllin heftig die Schleimhäute angreift und die Haut reizt; man vermeide deshalb, damit zu stauben oder den Staub einzunehmen.

Verfälschungen sind vorgekommen mit Thonerdehydrat (bis 35 Proc.).

Prüfung. Der Aschengehalt soll nicht über 0,5 Proc. betragen. In 100 Th. Ammoniak klar löslich, aus der Lösung fallen beim Neutralisiren Flocken aus, ebenso aus der alkoholischen Lösung (1:10) beim Verdünnen mit Wasser. Mit Wasser geschüttelt giebt es ein bitter schmeckendes Filtrat, das durch Eisenchlorid braun und durch Bleiessig opalisirend wird.

Wirkung. In starken Dosen drastisch wirkend mit Brechreiz, in kleinen Dosen purgirend. Daher für einmaligen Stuhlgang 0,05–0,1 g, bei habitueller Verstopfung 0,005 bis 0,03 g ein- bis zweimal täglich. Wird auch als Anthelminthicum verwendet. Grösste Einzeldosis nach Germ. und Halv. 0,1, grösste Tagesgabe 0,3 g. Germ. schreibt vor: sichtige Aufbewahrung vor. Vom Podophyllotoxin, das man in weingeistiger Lösung giebt, erhalten Kinder 0,0005 bis 0,005 g, Erwachsene 0,015 g. —

Essentia laxativa DOBELL.

DOBELL's Laxiressenz.	
Rp. Podophyllin	0,15
Tinctur. Zingiberis	10,0
Spiritus dilut.	45,0

Gutta laxativa MENL.

	fortiores	mitiores
Rp. Podophyllotoxin.	0,1	0,1
Spiritus dilut.	5,0	5,0

Pastilli Podophyllini DIETERICH.

Rp. Podophyllin	5,0
Radic. Glycyrrhiz. pulv.	20,0
Tragacanthae	2,0
Sacchari	60,0
Glycerini	3,0
Sirupi gummosi	q. s.

Man formt 100 Pastillen.

Tillulae Aloë et Podophylli compositae
(Nat. form.).

Compound Pills of Aloë and Podophyllum. JANKWY'S PILLS.

Rp. Aloë purificat. (U-St.)	5,5
Podophyllini	3,25
Extract. Belladonn. folior.	
alcohol. (U-St.)	1,6
Extract. Nucis vomis.	
(U-St.)	1,6

Man formt hieraus 100 Pillen.

Pillulae Aloë compositae (Nat. formul.).

Compound Pills of Aloë.

Rp. Aloë	3,25
Podophyllini	0,8
Extract. Belladonn. folior.	
alcohol. (U-St.)	1,6

Man formt 100 Pillen.

Pillulae aperientes MARCHANT.

Rp. Podophyllini	3,0
Extract. Hyocyami	2,0
Saponis medicati	q. s.

Man formt 100 Pillen.

Pillulae aperientes C. PAUL.

Rp. Podophyllin	
Saponis medicati	aa 0,5
Mella depurata	q. s.

Zu zehn Pillen.

Pillulae Colocynthis et Podophylli (Nat. form.).
Pills of Colocynthis and Podophyllum.

Rp. Extract. Colocynthis comp. (U-St.)	15,2
Podophyllini	1,5

Man formt hieraus 100 Pillen.

Pillulae Colocynthis cum Podophyllinae
RECUMER.

Rp. Podophyllini	0,5
Extract. Colocynthis	1,2
Spiritus saponat.	q. s.

Zu 20 Pillen.

Pillulae Podophyllini DIETERICH.

Rp. Podophyllin	2,0
Saponis medicati	5,0
Radic. Althaeae	3,0
Ol. Foeniculi gta.	X.

Man formt 100 Pillen.

Pillulae Podophyllini narcoticae.
VAN DEN CORPUT.

Rp. Podophyllin	0,6
Extract. Strychni spirit.	0,05
Extract. Belladonn.	0,8
Saponis medicati	4,0

Zu zehn Pillen.

Pillulae Podophyllini simpliciores VAN DEN CORPUT

Rp. Podophyllin	0,8
Saponis medicati	1,0
Ol. Foeniculi gta.	X.

Zu zehn Pillen.

Pillulae Podophylli, Belladonnae et Capsici
(Nat. formul.).

Pills of Podophyllum, Belladonna and Capsicum. SQUEN'S Podophyllum Pills

Rp. Podophyllin	1,6
Extract. Belladonn. fol.	
alcohol. (U-St.)	0,6
Fruct. Capsici fastigiat.	3,2
Sacchari Lactis	6,5
Gummi arabici	1,6
Glycerini, Sirupi	aa q. s.

Man formt hieraus 100 Pillen.

Pillulae triplex (Nat. form.).

Triplex Pills. Pillula triplex.

Rp. Aloë purificatae (U-St.)	13,0
Masse Hydrargyri (U-St.)	8,5
Podophyllini	1,5

Man formt 100 Pillen.

Syrupus Podophyllini Baur.

Rp. Podophyllini	0,2 solve in
Spiritus	2,0 adde
Glycerini	8,0
Sirupi Habi Idali	80,0.

Tinctura Podophylli (Brit.).**Tincture of Podophyllum.**

Rp. 1. Resinae Podophylli (Brit.)	56,5
2. Spiritus (80 vol. Proc.)	q. s.

Man stellt 1 mit 900 ccm von 2 unter bläueligem Schütteln 24 Stunden bei Seite, filtrirt und bringt durch Nachwaschen des Filters mit 2 auf 1000 ccm.

Cholagogue, Osgood's oder Celebrated Ague Cure, ein Abführ- und Fiebermittel, besteht aus je 8,0 Chinin. sulf. und Extract. Veronicae virgin. fluid., 8,0 Extract. Stilling. silvat. fluid., 4,5 Extract. Podophyll. fluid., 0,2 Ol. Sassafras, 0,3 Ol. Wintergreen und Sirup. simpl. ad 100,0.

Compound Sugar coated May-Apple Pills von Dr. Scott sind Pillen aus Podophyllrhizom, Rhabarber, Jalape und Pfeffer.

Little Liver Pills aus New-York. 12 überzuckerte Pillen aus 0,09 Podophyllin und 0,2 Aloe.

Nursing-Sirup von Wheeler soll aus Fluidextrakt aus Podophyllrhizom und aus Mohrköpfen, Kalkwasser, Anisöl und Zucker bestehen.

Pleasant purgative PELLETS, PIRACK's sind überzuckerte Podophyllinpillen.

Podophyllum comp. BERROUX, WALLACE & Co. 25 Pillen mit je 0,01 Podophyllin, 0,16 Mass. Pilul. Rhei comp., 0,08 Extr. Hyoscyami.

II. Podophyllum Emodi Wall. Heimisch im Himalaya, vielfach in den Gärten in Kultur. Mit rother Frucht. Verwendung findet ebenfalls das Rhizom, das dem der vorigen Art ähnlich ist und auch dieselben Bestandtheile zu haben scheint. Da es bis 12 Proc. Harz liefert, so glaubte man, es I vorziehen zu sollen, indessen hat sich gezeigt, dass es soviel ärmer an Podophyllotoxin ist, dass der Gehalt der Droge davon doch nur etwa die Hälfte von I ist. Die Frucht wird gegessen.

III. Podophyllum peltatum Hance auf Formosa und **P. versipelle** Hance in China finden kasserliche Verwendung.

Pogostemon.

Gattung der Labiatae — Stachyoldeae — Pogostemonene.

Pogostemon Patchouli Pell. Heimisch in Vorderindien, Ceylon, Malacca, Singapur, Sumatra, Borneo, kultivirt in Ostindien, Sudehina, auf den Maskarenen und in Westindien. Blätter langgestielt, 6–8 cm lang, eiförmig, spitz oder zugespitzt, gekerbt oder tief gesägt, an der Basis verschmälert. Mit mehrzelligen, langen, warzigen Gliederhaaren und Oeldrüsen. Stomatien auf beiden Seiten des Blattes. — Man destillirt aus den Blättern das Patchouliöl. (Vergl. unten.)

Das Vorkommen dieses ätherischen Oeles scheint nicht auf die genannte Art beschränkt zu sein: in Vorderindien kultivirt man zur Oelgewinnung auch **P. suavis** Ten. und ebenso scheint es in **P. menthoides** Bl. in Java vorzukommen.

Verfälschung. Die im Handel befindlichen Blätter enthalten sehr häufig (bis 80 Proc.) Malvacenblätter, kenntlich an der handförmigen Nervatur und den Büschelhaaren.

Das Patchoulikraut der Gärtner ist **Plectranthus Patchouly** Clarke (Labiatae).

Oleum foliorum Patchouli. Patchouliöl. Essence de Patchouli. Oil of Patchouly.

Frisches Patchoulikraut ist geruchlos, das ätherische Oel bildet sich erst durch einen Gährungsprocess beim Trocknen der Blätter, die dann bei der Destillation bis 4 Proc. Oel geben.

Eigenschaften. Gelbgrünliche bis braune, dicke Flüssigkeit von intensivem, anhaltendem Geruch. Spec. Gewicht 0,970–0,995. Drehungswinkel im 100 mm Rohr — 50° bis — 68° Klar löslich in 4–5 Th. Spiritus.

Zusammensetzung. Bei längerem Stehen scheidet sich manchmal aus dem Oele der in wasserhellen, hexagonalen, bei 36° C. schmelzenden Prismen krystallisirende, geruch-

lose Patchoulialkohol, (Patchoulikampfer), $C_{15}H_{24}O$, aus. Ein weiterer Bestandtheil des Oeles ist das Sesquiterpen Cadinen, $C_{15}H_{24}$. Die Körper, die dem Oele seinen charakteristischen Geruch verleihen, sind noch unbekannt.

Polygala.

Gattung der Polygalaceae.

I. Polygala amara L. Zerstreut in Mitteleuropa. Stengel bis 15 cm hoch, untere Blätter gross, verkehrt-eiförmig, eine Rosetta bildend, obere länglich-keilförmig. Blütenstand eine Traube, seitenständige Deckblätter so lang als das Blütenstielchen. Kelchblätter füsselförmig, länglich verkehrt-eiförmig, dreinervig, Nerven an der Spitze kaum ineinanderfliessend, Seitennerven nach aussen adrig, Adera spärlich ästig, nicht netzig verbunden. Blüten meist blau, vorderes Kronblatt mit vielspaltigem Auhängsel. Charakteristisch sind der Epidermis angedrückte, einzellige, dickwandige, warzige, am unteren Ende flaschenartig aufgeschwollene Haare, die 70–100 μ lang und bis 13 μ dick sind.

Die ganze Pflanze liefert: *Herba Polygalae* (Ergänzb.). *Herba Polygalae amarae cum radice*. *Herba Amarellae*. — Kreuzblumenkraut. Bittere Polygala. Kreuzwurz. — Milkwort.

Bestandtheile. 0,05 Proc. flüchtiges Oel, 4,4 Proc. bitteres Extrakt, 1,6 Proc. Polygamarin, 1,55 Proc. fettes Oel und Chlorophyll, 0,2 Proc. Wachs, ein an Cumarin erinnernder Riechstoff, ferner Polygalit $C_8H_{10}O_8$ mit Quercit isomer.

Verwechslungen. An Stelle der genannten werden oft andere Arten gesammelt. *Polygala amarella* Crantz mit grösseren Blüten und grösseren Kelchblättern, gilt als Varietät von *P. vulgaris* L. ohne Blattrosette, Blätter schmal-lanzettlich, die unteren elliptisch. Deckblätter halb so lang wie das Blütenstielchen, Nerven der Kelchblätter an der Spitze mit einer schiefen Ader verbunden, Seitennerven nach aussen adrig, die Adera netzig verbunden. *P. comosa* Schkuhr, vielleicht Varietät der vorigen, die noch unentwickelten Blüten von den schopfartigen obersten Deckblättern überragt.

Einsammlung und Anwendung. Man sammelt das den ganzen Sommer hindurch blühende Kraut mit der Wurzel auf sonnigen Höhen (auf feuchtem Boden verliert sich der Bitterstoff), trocknet und bewahrt es geschnitten auf. Man benutzt es in Form der Abkochung (15,0–20,0:200,0) als Magenmittel und gegen Katarrh.

Mixtura Polygalae amarae composita.

Rp. Decocti Polygalae	200,0
Morphini hydrochlor.	0,05
Succi Liquiritiae	5,0
Liquor. Ammon. anis.	5,0
Eisrupt simplicis	40,0

Mixtura expectorans Stockm.

Rp. Decocti Polygalae	100,0
Ammonii carbonis	1,0
Tinct. Opii. benzoid.	
Tinct. Scillae	M 5,0
Strophi solutani	50,0

II. Polygala butyracea Heckel wird in Westafrika kultivirt; die Samen liefern 17,55 Proc. Fett, dasselbe besteht aus 4,8 Proc. Palmitinsäure, 31,5 Proc. Olein, 57,54 Proc. Palmitin, 6,16 Proc. Myristin. Ebenso liefert *P. rarifolia* D. C. in Afrika Fett.

III. Viele Arten enthalten Saponine, vergl. Senega.

IV. Polygala tinctoria Forsk. In Arabien, liefert einen blauen Farbstoff (Indigo?).

V. Zahlreiche Arten enthalten Salicylsäuremethylester, und zwar anscheinend nicht frei, sondern in glukosidischer Bindung, nämlich *P. Senega* L., *P. Baldwinii* Nutt., *P. variabilis* H. B. K., *P. javana* D. C., *P. oleifera* Heckel, *P. aspyllacea* Weihe, *P. calcarea* F. Schultz, *P. vulgaris* L.

VI. Polygala Senega L. Vergl. Senega.